

Gniezno, dnia 18 maja 2020 r.

Nr sprawy 10AZ/SNSM/IV/2020

## WYJAŚNIENIA

### ZWIĄZANE Z TREŚCIĄ SIWZ NR I

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. Numer sprawy: 10AZ/SNSM/IV/2020  
Nazwa zadania: DOSTAWY STERYLNEGO I NIESTERYLNEGO SPRZĘTU MEDYCZNEGO

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia informujemy:

1. Czy Zamawiający w pakiecie 19 poz. 1 w zestawie do jejunostomii wymaga końcówki Enfit?

**Ad. 1 Nie**

2. Dotyczy umowy § 6 ust. 2 - Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

**Ad. 2 Zapisy pozostają bez zmian**

3. Dotyczy umowy § 6 ust. 3 - Ze względu na fakt, iż nie mamy możliwości wymiany wadliwego towaru, wnosimy o dopuszczenie zwrotu i wystawienia faktury korygującej.

**Ad. 3 Zapisy pozostają bez zmian**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie nr. 11 poz. 69 w przedmiotowym postępowaniu:

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji nr. 69 z pakietu 11 i utworzenie z niej odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

**Ad. Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy: 10AZ/SNSM/IV/2020 zadanie 3 pozycja 3 termin składania ofert: 02.06.2020

1. Czy Zamawiający w pozycji 3 zadanie 3 dopuści do postępowania cewnik trójświatłowy 13,5 Fr wysokoprzepływowo (High Flow), ramiona proste lub zagięte i długościach: 15 cm, 17,5 cm, 20 cm, 25 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg

- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech

**Ad. 1 Zgodnie z SIWZ**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z zadania 3 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

**Ad. 2 Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy: 10AZ/SNSM/IV/2020 zadanie 3 pozycja 2 termin składania ofert: 02.06.2020

1. Czy Zamawiający w pozycji 2 zadanie 3 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi i zakrzywionymi o przekroju 11 Fr oraz 13 Fr i długościach 15 cm, 20 cm, 25 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech

**Ad. 1 Zgodnie z SIWZ**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z zadania 3 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu

**Ad. 2 Zgodnie z SIWZ**

Dotyczy: 10AZ/SNSM/IV/2020 zadanie 21 pozycja 1 termin składania ofert: 02.06.2020

1. Czy Zamawiający w pozycji 1 zadanie 21 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwi proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR i długościach cewnika: 19/40, 23/44, 28/49, 33/54 do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka zestawu:

- radiocieniujący cewnik
- silikonowe ramiona
- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- adapter wypełniający
- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 12 Fr
- rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką

- nasadki iniecyjne Luer Lock
- kleszczyki – 2 szt.

**Ad. 1 Zgodnie z SIWZ**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 zadania 21 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Ad. 2 Zgodnie z SIWZ**

1. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 13 miał na myśli próżnościąg położniczy jałowy, jednorazowego użytku do wspomaganego porodu, posiadający odpowiednio wyprofilowany uchwyt oraz atraumatyczną miseczkę w kształcie „grzybka” Ø miseczki 50mm wyginająca się o 90° w każdym kierunku, z pompą wytwarzającą stabilne, stałe podciśnienie przy minimalnym wysiłku, z łatwo dostępnym zaworem zwalniającym próżnię w postaci skrzydełek oraz czytelnym wskaźnikiem próżni w kształcie zegara oraz wbudowaną atraumatyczną blokadą bezpieczeństwa? Rodzaj miseczki do wyboru.

Oferowany przez nas próżnościąg położniczy zapewnia lekarzowi bezpieczną i komfortową obsługę, a rodzącej kobiecie maksymalny komfort.

**Ad. 1 Zgodnie z SIWZ**

2. Czy Zamawiający, ze względu na niejednorodny charakter produktów wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 1 poz. 13 do oddzielnego pakietu? Wydzielenie w/w pozycji z pakietu umożliwi wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

**Ad. 2 Zgodnie z SIWZ**

3. Czy Zamawiający miał na myśli w Pakiecie nr 17 poz. 45, szczoteczki cytologiczne do jednoczesnego pobierania wymazów z kanału szyjki macicy, tarczy i strefy transformacji, odpowiadające aktualnym wymaganiom zasadniczym dla wyrobów medycznych Ministerstwa Zdrowia zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011r. i Polskiego Towarzystwa Ginekologicznego dotyczące standardu postępowania w zakresie pobierania rozmazów cytologicznych?

**Ad. 3 Wymazy z kanału szyjki macicy**

4. Czy Zamawiający, ze względu na niejednorodny charakter produktów wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 17 poz. 45 oraz 82 do oddzielnego pakietu? Wydzielenie w/w pozycji z pakietu umożliwi wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

**Ad. 4 Zgodnie z SIWZ**

pytanie 1 dot pakietu 13 poz 11

Ze względu na brak tożsamości przedmiotowej, prosimy o utworzenie pakietu podzielonego i wyrażenie zgody na wykonanie zamówienia w jednym pakiecie kilku wykonawcom Zdaniem Wykonawcy nie zachodzi tożsamość przedmiotowa zamówienia , gdyż wyszczególnione produkty nie są tego samego rodzaju i o tym samym przeznaczeniu. Dopuszczając taka możliwość w pakiecie i oceniając pojedyncze pozycje oddzielnie , Zamawiający może wybrać najniższe zaoferowane ceny.

**Ad.1 Zgodnie z SIWZ**

Pytanie 2 Pakiet 13

w przypadku nie dokonania zmian i odpowiedzi negatywnej zwracamy się z prośbą o informacje czym Zamawiający kierował się przy podjęciu takiej decyzji.

**Ad. 2 Zamawiający nie rozdziela pakietów, są Wykonawcy spełniający wymagania Zamawiającego**

Pytanie 3 do pozycji nr 13 poz 11

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do zamawiającego o dopuszczenie w postępowaniu portów naczyniowych o niewielkich różnicach technicznych lecz o takiej samej funkcjonalności użytkowej: porty wykonane z polisulfonu, komora tytanowa, o wysokościach 12mm i 10,4 mm, posiadający membranę, umożliwiającą do 1500 wkłuć badanie robione zgodnie z norma dla igły 22 g (zamawiający nie określił dla jakiej igły jest 3000 wkłuć dla każdej grubości jest inna ilość wkłuć), - niewykuczający wykonywania badań TK i MR, z możliwością wspomaganego podawania kontrastu do w/w badań do 300psi, szybkość przepływu kontrastu 5ml/s, W zestawie akcesoriów wprowadzających składającym się z: - strzykawka 10ml, igła Seldingera 18G, jedna igła prosta G22x35 do przepłukania portu, drut prowadnik J w podajniku, łącznik z zabezpieczeniem

przeciw załamaniu się cewnika, rozszerzacz naczyń z osłonką rozrywalną, tunelizator o tępych zakończeniach. Każdy port posiada instrukcję w jęz. polskim oraz kartę pacjenta umożliwiającą identyfikację port, reszta parametrów bez zmian.

**Ad. 3 Pytanie nie związane z SIWZ**

Pakiet nr 1 poz. 6,7,10,11,12:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 1 pozycji 6,7,10,11,12 co umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie korzystnej oferty cenowej?

**Ad. Zgodnie z SIWZ**

Pakiet nr 1 poz. 6:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby resuscytator pakowany był w worku ?

**Ad. Tak**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rurek w rozmiarach 80, 90, 100mm ?

**Ad. Tak**

Pakiet nr 1 poz. 7:

1. Czy Zamawiający wymaga aby resuscytatory można było sterylizować w temperaturze do 134°C ?

**Ad. Tak**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby resuscytator pakowany był w worku ?

**Ad. Tak**

Pakiet nr 16 poz. 61,62,63,74,75,76,77,78,79,80,81,83,84,85,86,87,88,89,91,92:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 1 pozycji 6,7,10,11,12 co umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie korzystnej oferty cenowej?

**Ad. Zgodnie z SIWZ**

Pakiet nr 16 poz. 61:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie filtra elektrostatycznego bakteryjno-wirusowe o następujących parametrach :

- Objętość oddechowa VT 150 - 1500 ml
- Masa 23 g
- Skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej >99,999%
- Złącza wg ISO 22M/15F - 22F/15M
- Sterylna,

**Ad. Zgodnie z SIWZ**

Pakiet nr 16 poz. 74:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na maski tlenowe z drenem o długości 200cm w uniwersalnym standardowym rozmiarze dla dorosłych, mikrobiologicznie czyste ?

**Ad. Zgodnie z SIWZ**

Pakiet nr 16 poz. 75:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na maski tlenowe z drenem o długości 200 cm w uniwersalnym standardowym rozmiarze dla dzieci, mikrobiologicznie czyste ?

**Ad. Zgodnie z SIWZ**

Pakiet nr 16 poz. 76,77:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie maski z rezerwuarem mikrobiologicznie czystą ?

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Ad. Zgodnie z SIWZ**

Pakiet nr 16 poz. 80:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie maski z nebulizatorem w standardowym uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych?

**Ad. Zgodnie z SIWZ**

Pakiet nr 16 poz. 81:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie maski z nebulizatorem w standardowym uniwersalnym rozmiarze dla dzieci?

**Ad. Zgodnie z SIWZ**

Pakiet nr 16 poz. 92:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na maski w rozmiarach 0 (dla niemowląt), 2 (dla dzieci), 3/4 (dla dużych dzieci / dorosłych), 5 (dla dorosłych), 6 (dla dorosłych) ? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Ad. Zgodnie z SIWZ**

Pakiet nr 22 poz. 1,2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 22 pozycji 1,2 co umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie korzystnej oferty cenowej?

**Ad. Zgodnie z SIWZ**

Pakiet nr 22 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na układ oddechowy rozciągliwy w zakresie od 50cm do 180cm, wykonany z PE ? Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.

**Ad. Zgodnie z SIWZ**

Pakiet 14, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki w rozmiarze 80 x 50 x 35 mm ?

**Ad. Tak dopuszcza**

Pakiet 14, pozycja 4

Prosimy o sprecyzowanie jaki typ szczoteczek Zamawiający ma na myśli: sucha, z glukonianem chlorheksydyny czy z powidonem jodyny? Ww. szczoteczki mają różną stawkę podatku VAT i dlatego nie można wycenić wszystkich 3 rodzajów w jednej pozycji.

**Ad. Szczoteczka z glukonianem chlorheksydyny**

Pakiet 14, pozycja 1-4

Prosimy o potwierdzenie, że j.m. jest opakowanie tj.

Pozycja 1 – 150 op. a'50 szt.

**Ad. Tak, op. 50 szt.**

Pozycja 2 – 2500 op. a'20 szt.

**Ad. Tak, op. 20 szt.**

Pozycja 3 – 150 op. a'20 szt.

**Ad. Tak, op. 20 szt.**

Pozycja 4 – 20 op. a'30 szt.

**Ad. Tak, op. 30 szt.**

Pakiet 14, pozycja 5

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający ma na myśli ilość 300 op. a'50 sztuk toreb na wymioty (czyli 15.000 sztuk)?

**Ad. Tak, op. 15.000 szt.**

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

**Ad. TAK dopuszcza**

Pakiet 14, pozycja 2-3

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga myjek wykonanych z każdej strony po 100 g/m<sup>2</sup> (czyli łącznie 200 g/m<sup>2</sup>).

**Ad. Tak**

Pakiet 14, pozycja 2

Czy Zamawiający w trosce o najwyższe standardy bezpieczeństwa pacjenta i personelu, wymaga, aby myjki (będące wyrobem kosmetycznym objętym 23% stawką VAT zgodnie z opinią Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych), posiadały karty charakterystyki oraz wpis do europejskiego rejestru wyrobów kosmetycznych? Wpis produktu do europejskiego rejestru wyrobów kosmetycznych (CPNP) oznacza, że produkt i wszystkie składniki, zostały przetestowane pod względem bezpieczeństwa stosowania i jest gwarancją dla Zamawiającego, że użytkuje produkt sprawdzony i zarejestrowany zgodnie z obowiązującym prawem.

**Ad. Tak wymaga**

Pakiet nr 20.

Pytanie 1.poz.1,2,3,4.Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania system do odsysania konkurencyjnego producenta o następujących cechach:

Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce ( pacjent, próżnia ), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny(także do zabiegów ortopedycznych): gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy.

Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu oraz szeroki port do pobierania próbek lub aplikacji środka żelującego.Ochrona przeciwbryzgowa przed wcześniejszym zamknięciem filtra(oraz zabezpieczenie zwrotne przed cofaniem się wydzieliną do pacjenta) następuje dzięki wewnętrznemu wyprofilowaniu w postaci zastawki plastikowej dzielącej od spodu pokrywę na trzy komory.

Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, współpraca z dowolnym źródłem ssania, substancja żelująca wewnątrz wkładów.Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu,wkłady częściowo sprasowane. Wkłady oraz kanistry występują o pojemności 2000ml( z opcją podłączenia szeregowego),3000ml. Kanistry kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową co 100ml(odpowiednio do 2000ml i 2800ml), z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego. Kanistry z przezroczystego tworzywa, z możliwością sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone są w zaczepek do mocowania.

Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników ( co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Deklarujemy bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki ( o właściwościach antybakteryjnych ) wielorazowego użytku w przypadku wybrania naszej oferty.

#### **Ad. Zgodnie z SIWZ**

Pytanie 2.poz.3.4. Czy zamawiający oczekuje, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

#### **Ad. Nie oczekuje**

Pytanie 3. poz.5. Prosimy o dopuszczenie saszetek o dużej sile żelowania o gramaturze 20g.

#### **Ad. Tak dopuszcza**

Pytanie 4.poz.6. Prosimy o dopuszczenie drenu o dł.210 cm i kanki Yankauer 23CH.

#### **Ad. Zgodnie z SIWZ**

Pytanie 1

Zadanie 20

Czy w zadaniu 20 Zamawiający oczekuje zaoferowania kanistrów wielorazowych certyfikowanych w klasie I z funkcją pomiarową która gwarantują dokładny pomiar odessanych płynów bez używania dodatkowych urządzeń.

#### **Ad. 1 Tak**

Pytanie 2

Dotyczy 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 wnioszek 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.”

#### **Ad. 2 Tak dopuszcza**

Pytanie 3

Dotyczy zapisów umowy § 7

Prosimy o modyfikację zapisów § 7 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości

netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte. W związku z powyższym wnosimy jak na wstępie.

**Ad. 3 Zapisy pozostają bez zmian**

Pakiet 18 poz. 1,2,12

Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie czy powyższe papiery mają być w kratkę czy gładkie?

**Ad. Papier ma być w kratkę**

Pakiet 18 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści papier 58x25m do aparatu B5 ECO, gdyż taki jest prawidłowy rozmiar tego papieru. Czy w przypadku dopuszczenia rozmiaru 58x25 należy dokonać przeliczenia wymaganych ilości na 36 sztuk?

**Ad. Tak dopuszcza, ilość bez zmian**

Pakiet 18 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści papier 63x30 w rolce z nadrukiem kratki milimetrowej?

Czy w przypadku dopuszczenia rozmiaru 63x30 należy dokonać przeliczenia wymaganych ilości na 13 sztuk?

**Ad. Tak dopuszcza, ilość bez zmian**

Pakiet 18 poz. 11

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji papieru o do Lifepak 12 o wymiarach 107mm x 23m.

**Ad. Tak dopuszcza**

Pakiet 18 poz. 18

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru o długości 20m gdyż producent Mitsubishi skrócił papier właśnie do 20 metrów.

**Ad. Tak dopuszcza**

Pakiet 18 poz. 18

Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego producenta Mitsubishi czy też dopuszcza zaferowanie papieru kompatybilnego?

**Ad. Oryginalnego producenta Mitsubishi**

Pakiet 18 poz. 19, 21, 22, 23, 24

Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie wymaganych ilości. Elektrody do defibrylacji są pakowane parami czy Zamawiający oczekuje kompletów elektrod czy też po sztuk elektrod?

**Ad. Pakowane parami, ilość bez zmian**

Wzór umowy § 9 ust. 2.7 i 2.8

Prosimy o uzależnienie możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku niezrealizowania całości zamówienia w okresie 36 miesięcy, od wyrażenia zgody przez wykonawcę. W przypadku odpowiedzi odmownej na ww. pytanie, prosimy o ustalenie czasu, o który może zostać przedłużona umowa na maksymalnie 6 miesięcy. Byłby to termin wystarczający do przeprowadzenia niezbędnych procedur przetargowych przez Zamawiającego.

**Ad. Zamawiający zgadza się na 6 miesięczny termin przedłużenia umowy. W związku z powyższym zmienia się zapisy § 9 ust. 2.7 i 2.8 na:**

**„2.7 Dopuszczalne jest wydłużenie terminu wykonania umowy na okres nie dłuższy niż 6 miesięcy z powodu okoliczności niezależnych od stron zawartej umowy.**

**2.8 Dopuszczalne jest wydłużenie czasu trwania umowy na okres nie dłuższy niż 6 miesięcy w sytuacji niewykorzystania przez zamawiającego przedmiotu umowy przy zachowaniu jej wartości”.**

Dotyczy SIWZ pkt. XII 5.1.1.

Prosimy o podanie ilości wymaganych próbek na wezwanie. Czy dotyczy to wszystkich pakietów i pozycji?

**Ad. 1 Próbką na wezwanie, dotyczy to wszystkich pakietów i pozycji**

1) Pakiet 11 poz. 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek wymaganych w SIWZ pakowane po 80 szt.

**Ad. 1 Tak dopuszcza**

2) Pakiet 11 poz. 37-42

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie przez Zamawiającego:

Kaniula do kaniulacji żył obwodowych, z samodomykającym się korkiem portu bocznego, bez potrzeby przekręcania korka o 180 stopni z zastawką antyzwrotną, dostępność rozmiarów 22-14G, kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących, kaniula wykonana z materiału biokompatybilnego - poliuretan. Opakowanie zabezpieczające przed utratą jałowości, nazwa własna kaniul bezpośrednio na produkcie. sterylizowane tlenkiem etylenu, sterylne, jednorazowego użytku.

O rozmiarach:

14G (2.0X45)  
16G (1.8X45)  
17G (1.5X45)  
18G (1.3X32)  
20G (1.1X32)  
22G (0.9X25)

**Ad. 2 Zgonie z SIWZ**

3) Pakiet 11 poz. 49-55

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie przez Zamawiającego:

Bezpieczna kaniula dożylna wykonana z biokompatybilnego poliuretanu. Posiadająca dodatkowy, samodomykający się port do wstrzyknięć, bez potrzeby obrotu o 180 stopni, 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG. Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. Posiadająca zastawkę bezzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi. Posiadająca zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach z systemem kapilar zapobiegających zakłuciu się oraz zachłapaniu krwią. Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, a jej konstrukcja ma chronić personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem/zadrażeniem/ zachłapaniem krwią, uniemożliwiając jednocześnie powtórne użycie cewnika.

O rozmiarach:

0,9mm - 22G(niebieski) dł. 25 mm  
1,1mm - 20G(różowy) dł. 32 mm  
1,3mm - 18G(zielony) dł. 32 mm  
1,5mm - 17G(biały) dł. 45 mm  
1,8mm - 16G(szary) dł. 45 mm

**Ad. 3 Zgonie z SIWZ**

Zadanie 15, poz. 28-29

Czy zamawiający wydzieli poz.28-29 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

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie 15, poz. 28

Czy zamawiający dopuszcza aby na opakowaniu jednostkowym umieszczono nazwę wytwórcy, nazwę importera, numer katalogowy, datę produkcji i datę ważności, metodę sterylizacji oraz znak CE, natomiast odstąpi od wymogu producenta (który umieszczony jest na opakowaniu zbiorczym)?

**Ad. Tak dopuszcza**

Zadanie 15, poz. 28

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

**Ad. Tak dopuszcza**

Zadanie 11, poz. 8

Czy zamawiający dopuści pojemność 2 ml?

**Ad. Nie dopuszcza**

Zadanie 11, poz. 8-11,16-17

Czy zamawiający wydzieli poz. 8-11,16-17 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.

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie 12, poz. 1,4

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom ,



specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych.

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie 12, poz. 1

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trójpłaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczep na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm<sup>3</sup>, powierzchnia komory 36,52 cm<sup>2</sup>, powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm<sup>2</sup> ( objętość 3,69 cm<sup>3</sup>), sterylizacja EO?

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie 12, poz. 1

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

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie 12, poz. 1

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.

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie 12, poz. 1

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

**Ad. Nie wymaga**

Zadanie 12, poz. 2

Czy Zamawiający IS bursztynowy bez ftalanów, bez worka, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostra igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

**Ad. Zgonie z SIWZ**

**PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

Pytanie 1

Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz. 1 dopuści łyżkę do laryngoskopu, światłowodową, jednorazową, typu McIntosh. Rozmiary: 0,1,2,3,4? Nieodkształcająca się łyżka wykonana z plastiku ABS o wysokiej wytrzymałości, kompatybilna z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. Zielona specyfikacja), profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku, mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376, wytrzymały mechanizm zatraskowy z dwoma plastikowymi trzpieniami zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści, światłowód dający wysoką transmisję światła zapewniający doskonały przesył światła do końcówki łopatkki, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło, z wyraźnym oznakowaniem rozmiaru łyżki, symbolem CE, i symbolem "nie do powtórnego użycia" (przekreślona cyfra 2) naniesiony po stronie wprowadzenia światłowodu, z możliwością zastosowania w środowisku MRI, pakowane folia-folia?

**Ad. 1 Zgonie z SIWZ**

Pytanie 2

Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz. 2 dopuści rękojeść do laryngoskopu wielorazowego użytku, kompatybilną z łyżkami w standardzie ISO7376( tzw. Zielona specyfikacja )?

**Ad. 2 Zgonie z SIWZ**

Pytanie 3

Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz. 3 dopuści resuscytator jednorazowego użytku dla dorosłych w zestawie z

maską w rozmiarze 5, workiem 1,5 L, dren tlenowy o długości 3m, wszystkie elementy zapakowane w jedno oryginalne, opakowanie producenta z datą ważności i numerem serii?

**Ad. 3 Zgonie z SIWZ**

Pytanie 4

Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz. 3 dopuści resuscytator jednorazowego użytku dla dorosłych w zestawie z maską w rozmiarze 4, workiem 1 L z zaworem nadciśnieniowym (40 cm H<sub>2</sub>O), dren tlenowy o długości 3 m, wszystkie elementy zapakowane w jedno opakowanie, opakowanie producenta z datą ważności i numerem serii?

**Ad. 4 Zgonie z SIWZ**

Pytanie 5

Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz. 4 dopuści resuscytator jednorazowego użytku dla dzieci w zestawie z maską w rozmiarze 3, workiem 550 ml, z zaworem nadciśnieniowym (40 cm H<sub>2</sub>O), dren tlenowy o długości 3 m, wszystkie elementy zapakowane w jedno opakowanie producenta z datą ważności i numerem serii?

**Ad. 5 Zgonie z SIWZ**

Pytanie 6

Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz. 4 dopuści resuscytator jednorazowego użytku dla dzieci w zestawie z maską w rozmiarze 1, workiem 550 ml, z zaworem nadciśnieniowym (40 cm H<sub>2</sub>O), dren tlenowy o długości 3 m, wszystkie elementy zapakowane w jedno opakowanie producenta z datą ważności i numerem serii?

**Ad. 6 Zgonie z SIWZ**

Pytanie 7

Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz. 4 dopuści resuscytator jednorazowego użytku dla noworodków w zestawie z maską w rozmiarze 1, workiem 280 ml, z zaworem nadciśnieniowym (40 cm H<sub>2</sub>O), dren tlenowy o długości 3 m, wszystkie elementy zapakowane w jedno opakowanie producenta z datą ważności i numerem serii?

**Ad. 7 Zgonie z SIWZ**

Pytanie 8

Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz. 5 dopuści zamknięty system do odsysania 72h, do rurek intubacyjnych długość 54cm? Cewnik składający się z ergonomicznej zastawki do odsysania umożliwiającej precyzyjną kontrolę siły ssania raz pewny system blokowania zatraskowy, mocny transparentny rękaw, z markerami długości ułatwiające prawidłowe umieszczenie cewnika, linia do płukania zakończona kapturką zintegrowaną z portem zapobiegający utracie kapturka, obrotowa zastawka separująca izolująca cewnik do płukania, zamknięcie 45 stopni zapobiega przesuwaniu cewnika, w zestawie widełki do odłączenia systemu, ograniczające dyskomfort pacjenta, naklejki oraz martwa przestrzeń?

**Ad. 8 Nie dotyczy SIWZ**

Pytanie 9

Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz. 6 dopuści zamknięty system do odsysania 72h, do rurek tracheostomijnych dł. 30,5cm rozmiar Fr 10, 12, 14, 16? Cewnik składający się z ergonomicznej zastawki do odsysania umożliwiającej precyzyjną kontrolę siły ssania raz pewny system blokowania zatraskowy, mocny transparentny rękaw, z markerami długości ułatwiające prawidłowe umieszczenie cewnika, linia do płukania zakończona kapturką zintegrowaną z portem zapobiegający utracie kapturka, obrotowa zastawka separująca izolująca cewnik do płukania, zamknięcie 45 stopni zapobiega przesuwaniu cewnika, w zestawie widełki do odłączenia systemu, ograniczające dyskomfort pacjenta, naklejki oraz martwa przestrzeń?

**Ad. 9 Zgonie z SIWZ**

Pytanie 10

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 9 poz. 1,2,3,4,5,6 do osobnego zadania i umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty?

**Ad. 10 Nie**

Pytanie 11

Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz. 10 – 16 dopuści rurki intubacyjne zbrojone z mankietem niskociśnieniowym bez substancji zwiększającej poślizg, z nazwą producenta i rozmiarze podaną na rurce w celu ułatwienia identyfikacji?

**Ad. 11 Zgodnie z SIWZ**

Pytanie 12

Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz. 61 dopuści filtr antywirusowo-bakteryjny do rurek intubacyjnych elektrostatyczny z portem kapno dla dorosłych skuteczność filtracyjna 99,9%, minimalna objętość oddechowa >100 ml, waga 19g, mikrobiologicznie czysty?

**Ad. 12 Zgonie z SIWZ**

Pytanie 13

Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz. 62 dopuści elastyczny łącznik karbowany "martwa przestrzeń" zespolony z podwójnie obrotowym łącznikiem kątowym, z portem do odsysania, wykonany z przezroczystych odpornych na odkształcenia materiałów, uniemożliwiających zamknięcie światła przy wyginaniu lub skręcaniu, o małej przestrzeni martwej, gładkiej powierzchni wewnętrznej zapobiegającej gromadzeniu płynów, zmniejszając ryzyko wzrostu bakterii, o długości 12cm+łącznik, 22F-22M/15F, sterylne?

**Ad. 13 Zgonie z SIWZ**

Pytanie 14

Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz. 62 dopuści elastyczny łącznik karbowany "martwa przestrzeń" zespolony z podwójnie obrotowym łącznikiem kątowym, z portem do odsysania, wykonany z przezroczystych odpornych na odkształcenia materiałów, uniemożliwiających zamknięcie światła przy wyginaniu lub skręcaniu, o małej przestrzeni martwej, gładkiej powierzchni wewnętrznej zapobiegającej gromadzeniu płynów, zmniejszając ryzyko wzrostu bakterii, o długości 18cm+łącznik, 22F-22M/15F, sterylne?

**Ad. 14 Zgonie z SIWZ**

Pytanie 15

Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz. 65 dopuści prowadnice do rurek intubacyjnych jednorazowe, sterylne, metal pokryty tworzywem medycznym, w rozmiarze 6FR, średnica zew. 2,0mm, długość 530 mm?

**Ad. 15 Zgonie z SIWZ**

Pytanie 16

Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz. 66 dopuści prowadnice do rurek intubacyjnych jednorazowe, sterylne, metal pokryty tworzywem medycznym, w rozmiarze 10FR, średnica zew. 3,3mm, długość 700 mm?

**Ad. 16 Zgonie z SIWZ**

Pytanie 17

Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz. 67 dopuści prowadnice do rurek intubacyjnych jednorazowe, sterylne, metal pokryty tworzywem medycznym, w rozmiarze 15FR, średnica zew. 5,0mm, długość 700 mm?

**Ad. 17 Zgonie z SIWZ**

Pytanie 18

Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz. 71 dopuści prowadnice do trudnej intubacji, rdzeń metalowy, kształtowana, elastyczna, zagięta końcówka, znacznik głębokości, długość 34 cm, 14FR, średnica zew. 4,7 mm?

**Ad. 18 Zgonie z SIWZ**

Pytanie 19

Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz. 72 dopuści prowadnice do trudnej intubacji, rdzeń metalowy, kształtowana, elastyczna, zagięta końcówka, znacznik głębokości, długość 34 cm, 14FR, średnica zew. 4,7 mm?

**Ad. 19 Zgonie z SIWZ**

Pytanie 20

Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz. 73 dopuści prowadnice do trudnej intubacji, rdzeń metalowy, kształtowana, elastyczna, zagięta końcówka, znacznik głębokości, długość 34 cm, 10FR, średnica zew. 3,3 mm?

**Ad. 20 Zgonie z SIWZ**

Pytanie 21

Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz. 74 dopuści maski do tlenu z drenem dla dorosłych j.u. mikrobiologicznie czyste, z drenem dł. 210 cm, maski w uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych, dzięki zastosowaniu elastomerowego bezciśnieniowego mankietu z podwójnym podbródkiem, który szczelnie obejmuje twarz dużą i bardzo dużą dorosłego?

**Ad. 21 Nie dopuszcza**

Pytanie 22

Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz. 75 dopuści maski do tlenu z drenem dł. 210 cm dla dzieci j.u. mikrobiologicznie czyste, w uniwersalnym rozmiarze dla dzieci, dzięki zastosowaniu w masce tlenowej elastomerowego bezciśnieniowego mankietu, który szczelnie obejmuje twarz dziecka małą i średnią?

**Ad. 22 Nie dopuszcza**

Pytanie 23

Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz. 77 dopuści maskę do podawania tlenu z rezerwuarem tlenu (workiem) o wysokiej koncentracji dla dzieci, wykonanej z przezroczystego i miękkiego tworzywa- polipropylenu, z drenem

o przekroju gwiazdki z sześcioma paskami wzdłużnymi, nie załamujący się i nie zamykający przepływu tlenu, z uniwersalnymi końcówkami drenu umożliwiającymi połączenie z źródłem tlenu na wcisk? Maski posiadają regulację obwodu głowy umożliwiającą dopasowanie do każdego kształtu głowy, rezerwuar tlenu z zastawką zapobiegającą dostawianiu się do worka powietrza wydechowego, zastawki jednokierunkowe w portach wydechowych zapobiegają dostawianiu się powietrza do wnętrza maski w trakcie wdychania tlenu z worka, stężenie tlenu powyżej 80%. Jednorazowe, mikrobiologicznie czyste, pakowane pojedynczo?

**Ad. 23 Nie dopuszcza**

Pytanie 24

Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz 79 dopuści nebulizator Cirrus 2 ze złączką T i ustnikiem do układu 22mm, oraz drenem o długości 1,8m?

**Ad. 24 Nie dopuszcza**

Pytanie 25

Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz. 80 dopuści maskę z nebulizatorem dla dorosłych i drenem o długości 2,1m, maska z elastomerowym bezciśnieniowym mankietem z podwójnym podbródkiem ściśle obejmujący twarz dużą i bardzo dużą wraz z brodą dorosłego?

**Ad. 25 Tak dopuszcza z podanymi rozmiarami**

Pytanie 26

Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz. 81 dopuści maskę z nebulizatorem dla dorosłych i drenem o długości 2,1m, maska z elastomerowym bezciśnieniowym mankietem z podwójnym podbródkiem ściśle obejmujący twarz małą i średnią wraz z brodą dorosłego?

**Ad. 26 Tak dopuszcza z podanymi rozmiarami**

Pytanie 27

Czy Zamawiający w pakiecie 16 poz. 91 dopuści maski anestetyczne twarzowe, transparentne, pozbawione PCV, z polipropylenu, nie zawierające szkodliwych ftalanów, z kodowanym kolorystycznie pierścieniem mocującym, w rozmiarze 3,4,5,6 i łącznikiem 22F?

**Ad. 27 Tak dopuszcza**

Pytanie 28

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 16 poz. 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 61, 62, 65, 66, 67, 71, 72, 73, 74, 77, 79, 80, 81, 91 do osobnego zadania i umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty?

**Ad. 28 Zgonie z SIWZ**

## PYTANIA DOTYCZĄCE PROJEKTU UMOWY

Pytanie 1

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem o wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia, że do czasu ustania ww. okoliczności łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), będzie ograniczona wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.

W świetle aktualnych uwarunkowań związanych w sytuacją epidemiologiczną na świecie praktycznie żaden dystrybutor sprzętu medycznego nie może zagwarantować dostawy towarów stanowiących przedmiot zamówienia. Producenci realizują Zamówienia wg określonych priorytetów, wynikających z tendencji i zapotrzebowań ogólnoswiatowych. Ponadto, nawet w przypadku wytworzenia puli jakiegoś asortymentu przeznaczonego na Państwa rzecz może być problem z jego dostarczeniem (importem, procedurami i transportem wewnętrznym). W związku z powyższym zaciąganie zobowiązań w aktualnych warunkach, obarczonych dużym ryzykiem odpowiedzialności kontraktowej, może być niemożliwe, nawet przy dołożeniu maksimum staranności przy ich realizacji. Dlatego wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści:

„W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.”

**Ad. Nie, zapisy pozostają bez zmian**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 17 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Prosimy o wyłączenie pozycji 80 z pakietu 17 i utworzenie z nich odrębnego pakietu. Obecny opis

przedmiotu zamówienia tworzy preferencje dla konkretnego wytwórcy, dysponującego pełnym asortymentem wymienionym w zadaniu 17 uniemożliwiając składanie ofert pozostałym podmiotom posiadającym w swojej ofercie testy immunochromatograficzne (kasetkowe), lecz nie posiadającym pozostałej części asortymentu, co budzi podejrzenia o faworyzowanie konkretnego wytwórcy przez Zamawiającego z naruszeniem dyscypliny finansów publicznych (na podstawie przepisów zawartych art. 17.1 pkt. 1) i pkt. 5b) ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszanie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.)). Poprzez sformułowanie przedmiotu zamówienia ograniczające faktyczny krąg podmiotów ubiegających się o udzielenie zamówienia, posiadających w swojej ofercie testy immunochromatograficzne, Zamawiający narusza odpowiednie przepisy ustawy PZP:

1) art. 7 ust. 1, poprzez przeprowadzenie postępowania w sposób naruszający zasadę uczciwej konkurencji, równego traktowania wykonawców, przejrzystości oraz proporcjonalności, poprzez sformułowanie postanowień SIWZ w sposób bezzasadnie ograniczający krąg podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu;

2) art. 29 ust. 1, 2 i 3 w zw. z art. 7 ust. 1, poprzez wadliwe opisanie przedmiotu zamówienia, polegające na wprowadzeniu do jednego zamówienia produktów dostępnych tylko u jednego lub bardzo ograniczonej liczby podmiotów bez podziału tego zamówienia na części i tym samym ograniczenie liczby wykonawców uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu;

3) art. 29 ust. 1, 2 i 3 w zw. art. 36aa ust. 1 w zw. z art. 7 ust. 1, poprzez wadliwe opisanie przedmiotu zamówienia, polegające na niedopuszczeniu możliwości składania ofert częściowych/nieudzielenie zamówienia w częściach i tym samym ograniczenie liczby podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu. W odniesieniu do art. 96 ust. 1 pkt. 11 ustawy PZP (zgodnie z którym Zamawiający powinien literalnie wskazać przyczyny niedokonania podziału zamówienia na części), cytowany przepis stanowi transpozycję do polskiego porządku prawnego normy zawartej w art. 46 ust. 1 dyrektywy klasycznej. Zgodnie z motywem 78 preambuły do dyrektywy klasycznej w przypadku, gdy instytucja zamawiająca zdecyduje, że podział zamówienia na części nie byłby właściwy, stosowne indywidualne sprawozdanie lub dokumenty zamówienia powinny zawierać wskazanie głównych przyczyn decyzji instytucji zamawiającej. Przesłanki zawarte w powyższym motywie preambuły nie mają zastosowania w przedmiotowym postępowaniu. Zgodnie z treścią sentencji wyroku KIO z dnia 2017-01-02, sygn. akt.: KIO 2346/16 (w myśl którego KIO nakazała instytucji zamawiającej dokonanie podziału zamówienia na części) : „uznać należy, iż obawy związane z ewentualnymi niewielkimi trudnościami czy kosztami bądź nieznacznymi problemami z koordynowaniem działań wykonawców, a tym bardziej wygoda zamawiającego, nie powinny stanowić dostatecznej podstawy do zaniechania podziału zamówienia na części.”

**Ad. 1 Zgonie z SIWZ**

2. Czy Zamawiający zgodzi się w pakiecie 3 na inne wielkości opakowań oraz przeliczenia?

**Ad. 2 Nie dotyczy SIWZ**

Zadanie nr 11 poz. 1-4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 2 – cz. z kontrastującym tłem innym niż biały/mleczny

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie nr 11 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 2 – cz. 20 ml pakowanej po 80 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

**Ad. Tak dopuszcza**

Zadanie nr 11 poz. 1-4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 2 – cz. w rozmiarze 22/24 ml, 10/12ml, 5/6 ml, 2/3 ml.

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie nr 11 poz. 8-11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3 – cz. w rozmiarze 5/6 ml, 10/12 ml, 20/22 ml

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie nr 11 poz. 8-11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3 – cz. , której cylinder jest wykonany z polipropylenu a tłok z polietylenu.

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie nr 11 poz. 8, poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3 – cz. 3 ml, 5 ml, pakowanej po 100 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

**Ad. Tak dopuszcza**

Zadanie nr 11 poz. 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3 – cz. 20 ml, pakowanej po 50 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

**Ad. Tak dopuszcza**

Zadanie nr 11 poz. 13, poz. 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3 – cz. 50/60 ml, pakowanej po 50 szt.

**Ad. Tak dopuszcza**

Zadanie nr 11 poz. 30

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły j.u. w rozmiarze 2,0 x 80.

**Ad. Nie dopuszcza**

Zadanie nr 11 poz. 34

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły bezpiecznej w rozmiarze 0,7 x 40 zamiast 0,7 x 30

**Ad. Nie dopuszcza**

Zadanie nr 11 poz. 35

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły bezpiecznej w rozmiarze 0,6 x 30 zamiast 0,6 x 25

**Ad. Nie dopuszcza**

Zadanie nr 11 poz. 37-42

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli żyłnej wykonanej z poliuretanu z 4 paskami kontrastującymi w RTG, z portem do dodatkowych wstrzyknięć koreczkiem portu górnego samozamykającego się typu „Clik” z możliwością obrotu, kaniula wyposażona w zastawkę pełniącą rolę filtra hydrofobowego z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka, z nazwą producenta a na opakowaniu jednostkowym w celu identyfikacji w rozmiarze:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm
14 G	2,20 x 45
16 G	1,70 x 45
17 G	1,50 x 45
18 G	1,20 x 45 1,20 x 38
20 G	1,00 x 32
22 G	0,80 x 25
24 G	0,70 x 19

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie nr 11 poz. 43-44

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli neo wykonanej z PUR z 4 paskami widocznymi w promieniach RTG posiadającej uchwyt, w którym schowane są skrzydełka bez dodatkowego otworu w igle w opakowaniu 100 szt. w rozmiarze 26 G 0,6 x 19 mm przepływ 15 ml/min, 24 G 0,7 x 19 mm przepływ 22 ml/min

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie nr 11 poz. 46-48

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli wykonanej z FEP w rozmiarze 18 G 1,2 x 45 o przepływie 100 ml/min, 20 G 1,0 x 32 przepływ 64 ml/min, 22 G 0,8 x 25 przepływ 38ml/min.

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie nr 11 poz. 49-54

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną wykonaną z FEP, z polimerowym zatraskiem zabezpieczającym koniec igły przed przypadkowym zakłuciem, samodomykającym się korkiem portu bocznego (typu „klik”), z filtrem hydrofobowym umożliwiającym odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły, zabezpieczający przed wyciekami krwi, z trzpieniem powyżej krawędzi korka, z 2 paskami radiocieniującymi, nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym w celu weryfikacji, w opakowaniu typu Tyvec w rozmiarach:

Kod koloru	Rozmiar ( GAUGE)	Rozmiar w mm
Szary	16 G	1,7 x 45
Biały	17 G	1,5 x 45
Zielony	18 G	1,3 x 45
Różowy	20 G	1,1 x 32
Niebieski	22 G	0,9 x 25
Żółta	24 G	0,7 x 19

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie nr 11 poz. 63, poz. 65

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,9 x 90 mm, 0,7 x 90 mm

**Ad. Nie dopuszcza**

Zadanie nr 11. Poz. 70

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku włókninowego do mocowania kaniuli w rozmiarze 8x6cm.

**Ad. Nie dopuszcza**

Zadanie nr 11 poz. 70

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku do kaniuli w opakowaniu po 100 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

**Ad. Tak dopuszcza**

Zadanie nr 12, poz. 1, poz. 2, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów, krwi z logo identyfikujący przyrząd.

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie nr 12, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi bez logo producenta na wyrobie, Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 12, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowego z workiem do osłony podawanego płynu pakowanym osobno.

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie nr 12, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowego z workiem do osłony podawanego płynu w kolorze żółtym pakowanym osobno.

**Ad. Tak dopuszcza**

Zadanie nr 12 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów bursztynowy, którego komora kroplowa jest wykonana z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie nr 12 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania z dużą komorą kroplową dwuczęściową górna część przezroczysta twarda, dolna część miękka.

**Ad. Tak dopuszcza**

Zadanie nr 12 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi z dużą komorą kroplową min. 9 cm , dren długości 150 cm.

**Ad. Tak dopuszcza**

Zadanie nr 12 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów, którego komora kroplowa jest wykonana z medycznego PVC o wielkości komory kroplowej 62 mm z igłą biorcza ściętą trójplaszczynowo, z zacisk rolkowy wyposażony w dodatkowy element konstrukcyjny umożliwiający zabezpieczenie igły biorczej po użyciu. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie nr 12 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetoczeń płynów z precyzyjnym regulatorem przepływu , z dużą komorą kroplową dwuczęściową górna część przezroczysta twarda , dolna część miękka, dren długości 180 cm, wolny od ftalanów z filtrem bakteryjny o skuteczności 96% potwierdzony oświadczeniem producenta , na końcu drenu filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania. Pomaga w zapobieganiu zakażeniom związanym z opieką zdrowotną (HAI). Koniec z niekontrolowaną utratą płynu poprzez kapanie na dłoń, podłogę i pościel, zmniejsza tym samym straty płynów infuzyjnych.

**Ad. Zgonie z SIWZ**

1. Dotyczy ZADANIE NR 21 poz. 3-4

Prosimy o sprostowanie wymogów SIWZ, w zakresie dopuszczenia do zaoferowania cewników o średnicach światła wewnętrznych 16,12,12Ga. Pozostałe parametry bez zmian.

**Ad. 1 Tak dopuszcza**

2. Dotyczy ZADANIE NR 21 poz. 5

Prosimy o sprostowanie wymogów SIWZ, w zakresie dopuszczenia do zaoferowania zestawów wyposażonych w prowadnice o długości 35cm. Pozostałe parametry bez zmian.

**Ad. 2 Tak dopuszcza**

1. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Ad. 1 Zapisy pozostają bez zmian**

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

Wykonawca jest obowiązany zapłacić Zamawiającemu karę umowną w przypadku nie dotrzymania terminów określonych w § 2 i § 6 niniejszej umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w następującej wysokości:

1) 0,2% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy;

**Ad. 2.1) Zapisy pozostają bez zmian**

2) 0,3% wartości brutto reklamowanej części dostawy za każdy dzień zwłoki w załatwieniu reklamacji jakościowej lub ilościowej, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej części dostawy

**Ad. 2.2) Zapisy pozostają bez zmian**

Zadanie nr 1 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści maskę silikonową nr 4?

**Ad. Tak dopuszcza**

Zadanie nr 1 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści sterylizację poprzez zanurzenie w roztworze?

**Ad. Zgonie z SIWZ**



Zadanie nr 1 pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'250 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie nr 1 pozycja 13

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 13 z Zadania nr 1 i utworzy z niej oddzielne Zadanie?

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie nr 1 pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści średnicę 19mm (+/-2mm)?

**Ad. Tak dopuszcza**

Zadanie nr 1 pozycja 19-20

Czy Zamawiający wyłączy pozycje 19, 20 z Zadania nr 1 i utworzy z niej oddzielne Zadanie?

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie nr 9 pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od zapisu „Możliwość stosowania w środowisku MRI”?

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie nr 9 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękojeść radełkowaną z zielonym ringiem pod mocowaniem?

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie nr 9 pozycja 2

Czy Zamawiający odstąpi od zapisu „Możliwość stosowania w środowisku MRI. (Oświadczenie producenta)”?

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie nr 9 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści resuscytator o objętości 1650 ml, w zestawie z jedną maską roz. 4 bez oznaczenia kolorystycznego, rezerwuar tlenowy o objętości 2000ml, objętość wyrzutowa 600ml, data ważności 3 lata?

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie nr 9 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści resuscytator o objętości 600 ml, w zestawie z jedną maską roz. 2 bez oznaczenia kolorystycznego, rezerwuar tlenowy o objętości 1600ml, objętość wyrzutowa co najmniej 150ml, data ważności 3 lata?

Zadanie nr 9 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści resuscytator w zestawie z jedną maską roz. 1 bez oznaczenia kolorystycznego, rezerwuar tlenowy o objętości 1600ml, objętość wyrzutowa co najmniej 10ml, data ważności 3 lata?

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie nr 9 pozycja 6, 7, 8

Czy Zamawiający dopuści równoważny zamknięty system o poniższym opisie:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas

przeplukiwania

- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- Rozmiary 10/12/14/16 FR długość 60 cm (intubacja) oraz 34 cm (tracheostomia)?

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie nr 9 pozycja 9

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 9 z Zadania nr 9 i utworzy z niej oddzielne Zadanie?

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie nr 14 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wymiary 0,8 x 3,6 x 0,01?

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie nr 14 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści równoważną myjkę o następującym opisie:

- Myjka nasączona środkiem myjącym
- Kształt rękawicy ze zwężeniem w dolnej części
- Aktywacja środka poprzez zwilżenie wodą
- Wykonana w całości z poliestru
- Rozmiary 17cm x 24,5 cm
- Gramatura 100 g/m<sup>2</sup> (część przednia pokryta mydłem, 70 g/m<sup>2</sup> (część tylna bez mydła,
- Wyrób jednorazowy
- Nie zawiera lateksu
- Opakowanie 20 sztuk?

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie nr 14 pozycja 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „z załączonym do oferty świadectwem producenta potwierdzającym możliwość stosowania myjek u niemowląt”?

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie nr 14 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści równoważną myjkę o następującym opisie:

- Prostokątna rękawica do mycia ciała pacjenta
- Wzmocniony zgrzew boczny zwiększający wytrzymałość myjki
- Bardzo miękka, niestrzępiąca się tkanina
- Standard 100 Klasa 1, który pozwala na kontakt ze skórą niemowląt
- 100% do recyklingu
- Materiał - 50% wiskoza, 50% poliester
- Rozmiar 155mm x 210mm
- Gramatura 75 g / m<sup>2</sup>
- Brzegi zgrzane ultradźwiękami
- antyalergiczna?

**Ad. Tak dopuszcza**

Zadanie nr 14 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści torbę na wymiociny wykonaną z przezroczystej folii oraz posiadającą okrągły ustnik?

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zadanie nr 18 pozycja 21-24

Czy Zamawiający wyłączy pozycje 21, 22, 23, 24 z Zadania nr 18 i utworzy z nich oddzielne Zadanie?

**Ad. Nie dopuszcza**

Dotyczy Zadania nr 9 poz. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych i umożliwi udzielenia przez Zamawiającego zamówienia publicznego na korzystnych warunkach finansowych? Powyższe nie powinno być bez znaczenia, mając na względzie środki publiczne oraz sytuację finansową Państwa jednostki.

**Ad. Zgonie z SIWZ**

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Szpital Pomnik Chrztu Polski  
Mgr inż. Błażej Beneda  
ZASTĘPCY DYREKTORA  
Ds. Eksploatacyjnych – Eksploatacyjnych

---

Kierownik Zamawiającego

Do wiadomości:  
- wszyscy uczestnicy