

**Dotyczy: wyjaśnień treści SWZ (odpowiedzi na pytania) do postępowania na dostawę sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku dla Zespołu Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie – Szpitala Powiatowego im. Jana Pawła II” prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na podstawie art. 275 pkt.1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.)**  
**Znak sprawy: 03/05/2021.**

Zespół Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie działając na podstawie art. 284 ust. 1, 4 i 6 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.) odpowiada na pytania zadane przez wykonawców w następujący sposób:

**Pytanie nr 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 22 :  
DOTETNICZY CEWNIK WPROWADZANY METODĄ SELDINGERA KONTRASTUJĄCY W RTG DO NAKŁUWANIA TETNICY UDOWEJ , BARKOWEJ, PROMIENIOWEJ  
W składzie: cewnik wykonany z PTFE w rozmiarze 18G lub 20G, długość 76mm lub 150 mm; prowadnica igłowa; drut prowadzący.

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 23 :  
MANKIET CIŚNIENIOWY DO SZYBKIEJ PODAŻY PŁYNÓW INFUZYJNYCH  
-- WIELORAZOWY  
-- MANOMETR ZE SKALĄ 0-300 MMHG ( OBROTOWY , Z WYRÓZNIONĄ WARTOŚCIĄ CIŚNIENIA 300MMHG)  
-- MANKIET WYPOSAŻONY W ZAMEK WYKONANY Z PRZSZROCYSTEGO MATERIAŁU  
-- STAŁA WARTOŚĆ CIŚNIENIA W KAŻDYM MIEJSCU MANKIETU  
--DO PODAŻY PŁYNÓW O POJEMNOŚCI 500 ML

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 3**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 39:  
Zestaw do cewnikowania żył centralnych 3-światłowy, rozmiar 7F; posiadający cewnik wykonany z poliuretanu, z miękkim końcem o średnicy zew. 7F, kanały 18/18/16G z bezpiecznymi łącznikami igłowy; długości 20cm, matowy ze znacznikiem długości, widoczny w promieniach RTG, posiadający stałe i ruchome skrzydełka mocujące, przezroczysty dren z zaciskiem ślizgowym do krótkotrwałych przerw we wlewach. Posiadający odporną na zginanie metalową prowadnicę wykonaną z Nitinolu z końcówką J o średnicy 0,035”, długości 60mm.; rozszerzańdo (dopasowane do każdego rodzaju cewnika), trzy częściowa strzykawka 5ml, igłę V ze zintegrowaną zastawką pozwalającą na wprowadzenie prowadnicy do naczynia

bez odłączania strzykawki.

**Odpowiedź: Nie.**

#### **Pytanie nr 4**

##### **Pakiet nr 18, Pozycja 45-53**

Czy Zamawiający dopuści dwudrożny cewniki Foleya wykonany z naturalnej gumy lateksowej pokrytej silikonem z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 6Fr o długości 30cm i balon o pojemności: 1,5ml
- cewnik 8Fr o długości 30cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml
- cewnik 10Fr o długości 30cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml
- cewnik 12Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml
- cewnik 14Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 15ml - 30ml
- cewnik 16Fr - 24Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 30ml - 50ml

Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwi ich aseptyczne użytkowanie.

**Odpowiedź: Nie.**

#### **Pytanie 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 45-53 z Pakietu nr 18 i stworzy osobny pakiet?

**Odpowiedź: Nie.**

#### **Pytanie 6**

##### **Pakiet nr 39**

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trójświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, kabel umożliwiający identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

**Odpowiedź: Nie.**

#### **Pytanie 7**

**dotyczy pakietu nr 7, pozycja 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 2 zestaw do zabiegów ginekologicznych, w składzie:

1. serweta chirurgiczna o wymiarach 200/270x215 cm, zintegrowana z nogawicami i ekranem anestezyjologicznym, posiada otwór w okolicach krocza o wymiarach 13x24 cm ..... 200/270x215 1
2. serweta ginekologiczna o wymiarach 60x116 cm, wyposażona w samoprzylepny otwór o wymiarach 8x11 cm, zintegrowany worek do przechwytywania płynów, oraz możliwość przymocowania serwety do fartucha operującego, za pomocą integrowanej taśmy samoprzylepnej ..... 60x116 1
3. ręczniki chłonne ..... 18x25 2
4. organizator przewodów (samoprzylepny) ..... 9x18 1
5. osłona na stolik MAYO ..... 79x145 1
6. serweta na stolik - (owinięcie zestawu) ..... 150x190 1

Serweta główna wykonana z laminatu min. dwuwarstwowego o gramaturze min. 60 g/m<sup>2</sup>.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 8**

##### **dotyczy pakietu nr 7, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści, aby serweta chirurgiczna do zabiegu w okolicach stawu kolanowego o wymiarach 230x320 cm posiadała dwa samouszczelniające otwory z neoprenu o średnicy 7cm i 5 cm? Pozostałe parametry oraz pozycje zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 9**

##### **dotyczy pakietu nr 7, pozycja 9**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie osłony foliowej na przewody, wykonanej z mocnej przezroczystej folii w rozmiarze 18x250cm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 10**

##### **dotyczy pakietu nr 7, pozycja 10**

Czy Zamawiający dopuści sterylny jednoczęściowy foliowy pokrowiec na aparat RTG, wykonany z przezroczystej folii PE w rozmiarze 117x183cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 11**

##### **dotyczy pakietu nr 7, pozycja 13**

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 13 osłonę na kończynę w rozmiarze 32x120 cm, pakowaną bez taśm samoprzylepnych? Pozostałe parametry są zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie 12**

##### **dotyczy pakietu 11**

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści rurki intubacyjne noworodkowe w rozmiarze 2,0 zamiast rozmiaru 1,5 ze względu na brak występowania takiego rozmiaru rurek na rynku?

**Odpowiedź: Tak.**

### **Pytanie 13**

#### **dotyczy pakietu 11**

Czy Zamawiający w **pozycji 4** dopuści rurki tracheostomijne w rozmiarach: 6,0 zamiast rozmiaru 6,5; 7,0 zamiast rozmiaru 7,5; 8,0 zamiast rozmiaru 8,5; 10,0 zamiast rozmiaru 9,5; spełniające pozostałe wymagania określone w SIWZ?

**Odpowiedź: Tak.**

### **Pytanie 14**

#### **dotyczy pakietu 11**

Czy Zamawiający w **pozycjach 11 i 12** dopuści obecnie stosowane przez Zamawiającego, zestawy do drenażu opłucnej wyskalowane do objętości 2100 ml, z drenem łączącym (drenami łączącymi) z wbudowanym systemem zabezpieczającym przed zagięciem, spełniające pozostałe wymagania określone w SIWZ?

**Odpowiedź: Tak.**

### **Pytanie 15**

#### **dotyczy pakietu 19, poz. 1.**

W związku z wycofaniem czujników et Co2 Capnostat III, prosimy o dopuszczenie zamiennie zestawu Infinity Co2 Mainstream, zawierającego moduł pomiarowy wraz czujnikiem oraz dodatkowo kompatybilnego adaptera (kuwety) wielorazowego użytku.

**Odpowiedź: Tak.**

### **Pytanie 16**

#### **dotyczy pakietu 19, poz. 2.**

W związku z wycofaniem masek NovaStar prosimy o dopuszczenie, aktualnie dostępnych masek NovaStar lplus. Maski dostępne w rozmiarach S, M, L, XL. Maski w zakresie danego rozmiaru dostępne w opakowaniu zbiorczym po 3 sztuki. W związku z tym prosimy także o zmianę ilości asortymentu.

**Odpowiedź: Tak z przeliczeniem wymaganej w SWZ ilości.**

### **Pytanie 17**

#### **dotyczy wzoru umowy - Forma płatności- §8, ust 1.**

Prosimy o zmianę terminu płatności z 60 na 30 dni.

**Odpowiedź: Zamawiający, nie wyraża zgody.**

### **Pytanie 18**

#### **dotyczy Pakietu nr 27 poz. 1:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic teksturowanych na całej powierzchni rękawicy, dzięki czemu rękawica zapewnia lepszą chwytność. Rękawice posiadają długość w przedziale 285-288 mm. Koperta zewnętrzna folia-folia; koperta wewnętrzna papierowa. Jednocześnie prosimy o odstąpienie od wymogu przebadania rękawic na przenikanie krwi syntetycznej wg ASTM F1670. Zwracamy uwagę, iż norma ta jest przestarzała i nie daje gwarancji odporności na przenikalność wirusów. Zamawiający wprowadził wymóg zgodności z normą ASTM F 1670 oraz ASTM F1671. Wymóg Zamawiającego dot. zgodności z normą ASTM F1670 nie znajduje uzasadnienia, ponieważ:

- norma ASTM F 1670 jest mniej precyzyjna i dokładna w stosunku do normy ASTM F 1671. Wynik badania opiera się w większej mierze na wizualnej ocenie, niż rzetelnym pomiarze.

To norma ASTM F1671 jest gwarantem większego bezpieczeństwa użytkownika rękawic.

- pozytywny wynik badania według normy ASTM F1670 stanowi jedynie wstępną ocenę odporności na przenikanie krwi i innych płynów ustrojowych i predestynuje do dalszych, bardziej szczegółowych badań, przy wykorzystaniu technik analitycznych z zakresu normy ASTM F 1671.

Powyższe informacje stanowią, iż to badanie zgodne z normą ASTM F1671 potwierdza bezpieczeństwo użytkownika rękawic, a dodatkowy wymóg posiadania badania na przenikanie krwi syntetycznej wg normy ASTM F1670 jest bezcelowe. Z związku z faktem, iż badanie ASTM F1670 jest zbędne, Wykonawcy w zdecydowanej większości nie posługują się tym badaniem oraz go nie wykonują. Wykonawca na potwierdzenie zgodności rękawic z normą ASTM F1671 posiada raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium. Data raportu: 14.05.2014; Data wydania przed producenta: 11.06.2018 r. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Tak.**

### **Pytanie 19**

#### **dotyczy Pakietu nr 27 poz. 2:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaferowania w ww. pozycji rękawic z mankietem rolowanym, rękawice mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, kolor rękawic fioletowy. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 oraz EN 16523-1 (14 substancji chemicznych, w tym 10 substancji na poziomie 6) – Wykonawca na potwierdzenie przedstawi raport od producenta z badania przeprowadzonego w niezależnym laboratorium. Ponadto rękawice przebadane na gotowe preparaty do dezynfekcji zgodnie z normą EN 16523-1 – 4 substancje, w tym 60 % Izopropanol z czasem przenikania do 480 min. (tj. 6 poziom) – Wykonawca na potwierdzenie przedstawi raport od producenta z badania przeprowadzonego w niezależnym laboratorium. Rękawice dopuszczone do kontaktu z żywnością – na potwierdzenie Wykonawca posiada Deklarację Zgodności od producenta. Jednocześnie prosimy o odstąpienie od wymogu przebadania rękawic na przenikanie krwi syntetycznej wg ASTM F1670. Zwracamy uwagę, iż norma ta jest przestarzała i nie daje gwarancji odporności na przenikalność wirusów. Zamawiający wprowadził wymóg zgodności z normą ASTM F 1670 oraz ASTM F1671. Wymóg Zamawiającego dot. zgodności z normą ASTM F1670 nie znajduje uzasadnienia, ponieważ:

- norma ASTM F 1670 jest mniej precyzyjna i dokładna w stosunku do normy ASTM F 1671. Wynik badania opiera się w większej mierze na wizualnej ocenie, niż rzetelnym pomiarze.

To norma ASTM F1671 jest gwarantem większego bezpieczeństwa użytkownika rękawic.

- pozytywny wynik badania według normy ASTM F1670 stanowi jedynie wstępną ocenę odporności na przenikanie krwi i innych płynów ustrojowych i predestynuje do dalszych, bardziej szczegółowych badań, przy wykorzystaniu technik analitycznych z zakresu normy ASTM F 1671.

Powyższe informacje stanowią, iż to badanie zgodne z normą ASTM F1671 potwierdza bezpieczeństwo użytkownika rękawic, a dodatkowy wymóg posiadania badania na przenikanie krwi syntetycznej wg normy ASTM F1670 jest bezcelowe. Z związku z faktem, iż badanie ASTM F1670 jest zbędne, Wykonawcy w zdecydowanej większości nie posługują się tym badaniem oraz go nie wykonują. Wykonawca na potwierdzenie zgodności rękawic z normą ASTM F1671 posiada raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium. Data zakończenia badania: 06.09.2013; Data wydania raportu przed producenta: 10.08.2016 r. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Tak.**

#### **Pytanie 20**

**dotyczy Pakietu nr 27 poz. 2:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic w kolorze niebieskim w opakowaniach a'200 sztuk, z przeliczeniem wymaganej ilości rękawic (pozostały opis rękawic zgodny z pytaniem wyżej zadany – Pytaniem nr 2 do Pakietu nr 27 poz. 2).

**Odpowiedź: Tak.**

#### **Pytanie 21**

**dotyczy Pakietu nr 27 poz. 3:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic z mankietem rolowanym. Jednocześnie prosimy o odstąpienie od wymogu przebadania rękawic na przenikanie krwi syntetycznej wg ASTM F1670. Zwracamy uwagę, iż norma ta jest przestarzała i nie daje gwarancji odporności na przenikalność wirusów. Zamawiający wprowadził wymóg zgodności z normą ASTM F 1670 oraz ASTM F1671. Wymóg Zamawiającego dot. zgodności z normą ASTM F1670 nie znajduje uzasadnienia, ponieważ:

- norma ASTM F 1670 jest mniej precyzyjna i dokładna w stosunku do normy ASTM F 1671. Wynik badania opiera się w większej mierze na wizualnej ocenie, niż rzetelnym pomiarze.

To norma ASTM F1671 jest gwarantem większego bezpieczeństwa użytkownika rękawic.

- pozytywny wynik badania według normy ASTM F1670 stanowi jedynie wstępną ocenę odporności na przenikanie krwi i innych płynów ustrojowych i predestynuje do dalszych, bardziej szczegółowych badań, przy wykorzystaniu technik analitycznych z zakresu normy ASTM F 1671.

Powyższe informacje stanowią, iż to badanie zgodne z normą ASTM F1671 potwierdza bezpieczeństwo użytkownika rękawic, a dodatkowy wymóg posiadania badania na przenikanie krwi syntetycznej wg normy ASTM F1670 jest bezcelowe. Z związku z faktem, iż badanie ASTM F1670 jest zbędne, Wykonawcy w zdecydowanej większości nie posługują się tym badaniem oraz go nie wykonują. Wykonawca na potwierdzenie zgodności rękawic z normą ASTM F1671 posiada raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 22****dotyczy Pakietu nr 27 poz. 4:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji dwóch rodzajów rękawic – 50 op. rękawic a'100 szt. w kolorze niebieskim oraz 50 op. rękawic a'100 szt. w kolorze fioletowym. Grubość na palcu 0,12 mm oraz lepszy poziom AQL = 1.0 zapewniają większe bezpieczeństwo użytkownika rękawic oraz mniejsze ryzyko uszkodzenia rękawicy w trakcie użytkowania. Długość rękawic min. 240 mm. Rozmiary od XS do XL. Zgodne z EN 420:2003+A1:2009, EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4. Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2016/425 – kategoria III, Produkt zaklasyfikowany jest jako wyrób medyczny klasy I zgodnie z załącznikiem VIII Rozporządzenia UE 2017/745. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Tak.****Pytanie 23****dotyczy Pakietu nr 27 poz. 5:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic posiadających mankiety rolowany. Rękawice posiadają również lepszy poziom AQL = 1.0, zapewniający większe bezpieczeństwo. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Tak.****Pytanie 24****dotyczy Pakietu nr 27 poz. 7:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji dozowników (wykonanych z drutu stalowego) na opakowania rękawic a'100 szt. – o minimalnych wymiarach: 242mm x 77mm x 80mm.

**Odpowiedź: Tak.****Pytanie 25****dotyczy Pakietu nr 27 poz. 8:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji potrójnych dozowników (wykonanych z drutu stalowego) na opakowania rękawic a'100 szt. (pojedynczy dozownik: 242mm x 77mm x 80mm) – wymiary dozowników dostosowane do zaoferowanych rękawic.

**Odpowiedź: Tak.****Pytanie 26****dotyczy Pakietu nr 27 poz. 7 oraz poz. 8:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycjach uniwersalnych uchwytów na rękawice – uchwyt odpowiedni dla opakowań a'100 szt., 150 szt., 200 szt. Uchwyt wykonany z plastiku odpornego na działanie środków dezynfekujących. Mocowanie za pomocą 2 taśm lepnych (znajdujących się na uchwycie). Uchwyt posiada również specjalne otwory, umożliwiające montaż za pomocą śrub.

**Odpowiedź: Tak.**

### **Pytanie 27**

#### **dotyczy Pakietu nr 28 poz. 1:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaofiarowania w ww. pozycji rękawic posiadających lepszy poziom AQL = 0,65, zapewniający większe bezpieczeństwo użytkownika rękawic. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Tak.**

### **Pytanie 28**

#### **Pytanie do wzoru umowy:**

Wnosimy o modyfikację § 4 projektu umowy poprzez dodanie ust. 5 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%.

W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w 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 obciążony ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.**

### **Pytanie 29**

#### **Pytanie do wzoru umowy:**

Wnosimy o modyfikację § 6 projektu umowy poprzez dodanie ust. 8 o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdorazowo nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.” **UZASADNIENIE:** Pandemia COVID-19 - w zrozumiałym sposobie - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych.

W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przezwyciężyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych.”



**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.**

### **Pytanie 30**

**Pytanie do wzoru umowy:**

Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 2 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych. **UZASADNIENIE** Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 353<sup>1</sup> KC, a także zasady prawa cywilnego, wynikającej z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współżycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. **KIO 487/14** podobnie **KIO 897/15** oraz Wyrok Sądu Okręgowego w Lublinie z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. II Ca 450/14).

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.**

### **Pytanie 31**

**Pytanie do wzoru umowy:**

Wnosimy o wykreślenie § 8 ust. 6 projektu umowy. **UZASADNIENIE:** Zgodnie z art. 552 ustawy Kodeks Cywilny w zw. z art. 8 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Praw zamówień publicznych (Dz. U. 2019 poz. 2019 ze zm.) celem przepisu zawartego w Kodeksie Cywilnym, który zgodnie z poglądem doktryny stanowi *lex specialis* w stosunku do art. 490 KC (S. Buczkowski, w: Komentarz KC, t. II, 1972, s. 1281; C. Żuławska, w: Komentarz do KC, Ks. III, t. II, 2011, s. 50–51; Z. Gawlik, w: Kidyba, Komentarz KC, t. III, cz. 2, 2014, s. 93; Z. Banaszczyk, w: Pietrzykowski, Komentarz KC, t. II, 2015, s. 298; J. Jezioro, w: Gniewek, Machnikowski, Komentarz KC, 2014, s. 1112; wyr. SA w Szczecinie z 9.10.2013 r., I ACa 364/13) jest minimalizacja ryzyka po stronie Wykonawcy zobowiązanego do wcześniejszego spełnienia świadczenia, zaś zwłoka Zamawiającego w zapłacie ceny jest efektem naruszenia przez niego podstawowego obowiązku zapłaty ceny, wynikającego z art. 535 KC. Mając powyższe na uwadze niezasadnym wydaje się przystanie przez Wykonawcę na propozycję ograniczenia jego uprawnienia.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie.**

### **Pytanie 32**

**Pytanie do wzoru umowy:**

Wnosimy o wykreślenie § 8 ust. 10 projektu umowy. **UZASADNIENIE:** Kwestia cesji wierzytelności względem samodzielnego powszechnego zakładu opieki zdrowotnej została już uregulowana treścią powszechnie obowiązującego prawa, tj. w treści art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.), w brzmieniu: „Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej wydania, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji

*finansowej i wynik finansowy samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.”*

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie.**

### **Pytanie 33**

#### **Pytanie do wzoru umowy:**

Wnosimy o modyfikację § 9 ust. 4 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nim kary umownej do 5% wartości niezrealizowanej części umowy. **UZASADNIENIE:** Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10). Ponadto, zamawiający powinien pamiętać ustalając maksymalną wysokość kar umownych, że określanie restrykcyjnych lub nieproporcjonalnych do wartości przedmiotu zamówienia kar umownych może powodować, że w postępowaniu złożona zostanie mała liczba ofert lub wykonawcy uwzględnią w cenie ofert wysokość kar umownych, o spowoduje wzrost cen albo nieuzasadnioną rozbieżność między cenami w sytuacji gdy wykonawcy będą odmiennie wyceniać samo ryzyko i jego podstawy (tak w opracowaniu Urzędu Zamówień Publicznych „Zagadnienie partnerstwa i wyrównania pozycji stron umowy”). Podkreślamy również, 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. 8 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 poz. 2019, ze zm.) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę. Należy przy tym zauważyć, że z rażąco wygórowaną karą umowną mamy do czynienia zarówno wówczas, gdy zachwiana zostaje relacja pomiędzy wysokością wynagrodzenia za wykonanie zobowiązania a wysokością kary umownej zastrzeżonej za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy, jak i wtedy (co jest zasadniczym kryterium miarkowania kary umownej z uwagi na jej rażące wygórowanie), gdy zachwiany został stosunek wysokości zastrzeżonej kary umownej do wysokości doznawanej szkody (zob. wyrok Sądu Najwyższego z dnia 21 września 2007 r., V CSK 139/07, LEX nr 341635, oraz uchwałę składu 7 sędziów Sądu Najwyższego z dnia 6 listopada 2003 r., III CZP 61/03, LEX nr 81615).

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.**

### **Pytanie 34**

#### **Pytanie do wzoru umowy:**

Wnosimy o modyfikację § 9 ust. 7 projektu umowy poprzez dookreślenie iż w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii. **UZASADNIENIE:** Zgodnie z orzecznictwem kumulowanie kar umownych naliczanych za nienależyte wykonanie zobowiązania, z karą umowną za niewykonanie tego samego zobowiązania nie jest możliwe (wyrok SN z 28.01.2011 r., CSK 315/10, OSNC-ZD 2011/4, poz. 85). Ponadto podkreślamy, iż zgodnie z treścią art. 15r1 ust. 1 Ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych „W okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.” Mając na uwadze powyższe niniejsze postanowienie umowy należy traktować jako bezskuteczne w powyżej przywołanym okresie.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację, wszelkie ewentualne odstępstwa od stosowania kar umownych przewidziane są w powszechnie obowiązujących przepisach.**

#### **Pytanie 35**

**Pytanie do wzoru umowy:**

Wnosimy o wykreślenie § 9 ust. 9 projektu umowy. **UZASADNIENIE:** Zgodnie z orzecznictwem kumulowanie kar umownych naliczanych za nienależyte wykonanie zobowiązania, z karą umowną za niewykonanie tego samego zobowiązania nie jest możliwe (wyrok SN z 28.01.2011 r., CSK 315/10, OSNC-ZD 2011/4, poz. 85).

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża gody na wykreślenie ww. zapisu.**

#### **Pytanie 36**

**Pytanie do wzoru umowy:**

Wnosimy o modyfikację § 11 ust. 2 projektu umowy poprzez dodanie „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację umowy.**

**Pytanie 37**

**Pakiet 1, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Nelaton CH 6 lub CH8?

**Odpowiedź: Tak, CH8.**

**Pytanie 38**

**Pakiet 1, poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu z czytelną, łatwą do odczytu skalą, adekwatną do pomiaru diurezy o wysokiej dokładności pomiaru od 25 ml, co 50 ml do 200ml i co 100 ml do 2000ml?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 39**

**Pakiet 6, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści serwety wykonane z dwuwarstwowego laminatu min. 40g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 40**

**Pakiet 6, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty nie profilowane, wykonane z mocnej i wytrzymałej włókniny polipropylenowej 40 g/m<sup>2</sup> z warstwą antypoślizgową, ściągane podwójną gumką obszytą ultradźwiękowo. Wymiary 38cm x 17cm. Kolor niebieski, pakowane a'100szt

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 41**

**Pakiet 6, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 42**

**Pakiet 6, poz. 5-6, 12**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 43**

**Pakiet 6, poz. 5-6, 12**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty/

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 44**

**Pakiet 6, poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści fartuch przedni włókninowy laminowany folią w rozmiarze 85x115cm?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 45**

**Pakiet 6, poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści fartuch sterylony?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 46**

**Pakiet 6, poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści troki nie zabezpieczone kartonikiem?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 47**

**Pakiet 6, poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie cieczy >20cm H<sub>2</sub>O?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 48**

**Pakiet 6, poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie cieczy >100cm H<sub>2</sub>O?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 49**

**Pakiet 6, poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści fartuch wizytacyjny wykonany z włókniny polipropylenowej min. 17g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 50**

**Pakiet 6, poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści spodenki dostępne tylko w rozmiarze uniwersalnym?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 51**

**Pakiet 6, poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m<sup>2</sup> lub 40g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: Tak - 40g/m<sup>2</sup>.**

### **Pytanie 52**

#### **Pakiet 6, poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli o składzie:

prześcieradło: 150 cm x 210 cm , poszwę na kołdrę 160 cm x 210 cm, poszewkę na poduszkę: 70 cm x 80 cm

**Odpowiedź: Tak.**

### **Pytanie 53**

#### **Pakiet 6, poz. 13**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=50szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Tak.**

### **Pytanie 54**

#### **Pakiet 6, poz. 13**

Czy Zamawiający dopuści maski chirurgiczne IIR na gumki?

**Odpowiedź: Nie.**

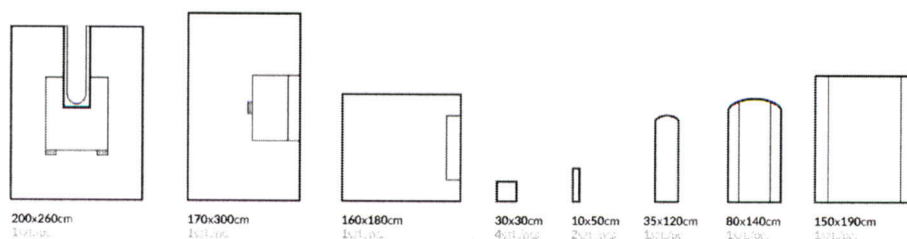
### **Pytanie 55**

#### **Pakiet 13, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do operacji stawu biodrowego o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna 200 cm x 260 cm , z wycięciem "U" o wymiarach 8,5 cm x 85 cm, wzmocnienie o wymiarze 75cm x 100cm, wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>, w strefie krytycznej wyposażone we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, zintegrowane z organizatorami przewodów, odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 110 cm H<sub>2</sub>O
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 170cm x 300cm wzmocnienie o wymiarze 30cm x 80cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 160 cm x 180 cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m<sup>2</sup>
- 1 x elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 35 cm x 120 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 2 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stół Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm, wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup> oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o wymiarach 60 cm x 140 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 80 g/m<sup>2</sup>
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm.

Spełnia wymogi aktualnej normy PN-EN 13795.



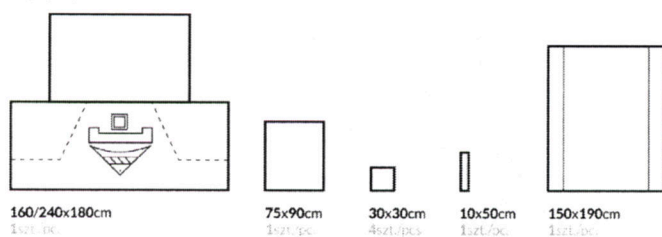
**Odpowiedź: Zamawiający przyjmuje, że pytanie dotyczy pakietu nr 7 poz. 1 i udziela następującej odpowiedzi: Nie.**

### **Pytanie 56**

#### **Pakiet 13, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do zabiegów ginekologicznych dolnych o składzie:

- 1 x serweta o wymiarach 160/240 cm x 180 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym w okolicy krocza o wymiarach 10 cm x 15 cm zintegrowana z torbą na płyny o wymiarach 35 x 50cm, wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m<sup>2</sup>,
- 1 x serweta bez przylepca o wymiarach 75cm x 90cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm



Do zestawu dołączona osobno kieszeń dwukomorowa 15 x 30 cm lewa kieszeń, 25 x 30 cm prawa kieszeń.

**Odpowiedź: Zamawiający przyjmuje, że pytanie dotyczy pakietu nr 7 poz. 2 i udziela następującej odpowiedzi: Nie.**

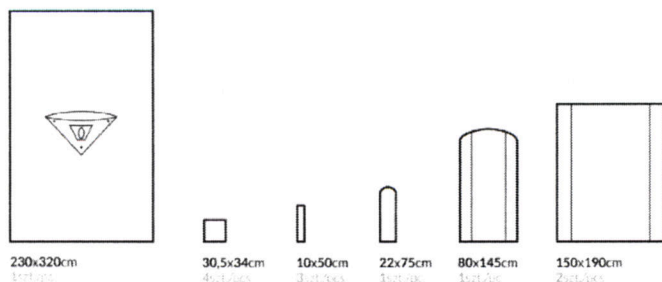
### **Pytanie 57**

#### **Pakiet 13, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do artroskopii kolana o składzie:

- 1 x serweta z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7 cm o wymiarach 230 cm x 320 cm, zintegrowana z torbą do przechwytywania płynów o wymiarach 60 cm x 100 cm z otworem samouszczelniającym
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30,5 cm x 34 cm
- 3 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 22 cm x 75 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stół Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm

- 2 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm.



Materiał podstawowy serwety głównej laminat dwuwarstwowy o gramaturze 60 g/m<sup>2</sup>, odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 120/110 kPa. Spełnia wymogi aktualnej normy PN-EN 13795.

**Odpowiedź: Zamawiający przyjmuje, że pytanie dotyczy pakietu nr 7 poz. 3 i udziela następującej odpowiedzi: Tak.**

### **Pytanie 58**

#### **Pakiet 13, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet uniwersalnych o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm
- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm
- 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 stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm.

Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m<sup>2</sup> w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 140 g/m<sup>2</sup>. Spełnia wymagania wg normy EN 13795-1,2,3 na wysokim poziomie. Odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 180/172 kPa. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 118/93 N. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 197 cm H<sub>2</sub>O. Współczynnik pylenia 3.4log10. Chłonność wzmocnienia min. 680%.

**Odpowiedź: Zamawiający przyjmuje, że pytanie dotyczy pakietu nr 7 poz. 4 i udziela następującej odpowiedzi: Nie.**

### **Pytanie 59**

#### **Pakiet 13, poz. 5, 6**



Czy Zamawiający dopuści fartuchy wraz z 2 szt ręczników chłonnych owinięte w serwetę włókninową?

**Odpowiedź: Zamawiający przyjmuje, że pytanie dotyczy pakietu nr 7 poz. 5, 6 i udziela następującej odpowiedzi: Tak.**

**Pytanie 60**

**Pakiet 13, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści fartuchy spełniające wymagania standardowe wg normy PN EN 13795?

**Odpowiedź: Zamawiający przyjmuje, że pytanie dotyczy pakietu nr 7 poz. 6 i udziela następującej odpowiedzi: Nie.**

**Pytanie 61**

**Pakiet 13, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści fartuchy o nieprzemakalności 246,2 cm H<sub>2</sub>O?

**Odpowiedź: Zamawiający przyjmuje, że pytanie dotyczy pakietu nr 7 poz. 6 i udziela następującej odpowiedzi: Nie.**

**Pytanie 62**

**Pakiet 13, poz. 7, 8**

Czy Zamawiający dopuści serwety o odporności na przenikanie cieczy 180 cm H<sub>2</sub>O?

**Odpowiedź: Zamawiający przyjmuje, że pytanie dotyczy pakietu nr 7 poz. 7, 8 i udziela następującej odpowiedzi: Nie.**

**Pytanie 63**

**Pakiet 13, poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści osłonę na przewody w rozmiarze 16 x 250 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający przyjmuje, że pytanie dotyczy pakietu nr 7 poz. 9 i udziela następującej odpowiedzi: Tak.**

**Pytanie 64**

**Pakiet 13, poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści zestaw osłon na ramię C zawierający:

- osłonę górną w rozmiarze 100 x 160cm
- osłonę dolną w rozmiarze 80 x 150cm
- 2 szt taśmy samoprzylepnej w rozmiarze 3 x 100cm?

**Odpowiedź: Zamawiający przyjmuje, że pytanie dotyczy pakietu nr 7 poz. 10 i udziela następującej odpowiedzi: Tak.**

**Pytanie 65**

**Pakiet 13, poz. 12**

Czy Zamawiający dopuści osłonę na stolik Mayo wykonaną z folii PE o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup> oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o wymiarach 60 cm x 140 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 80 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: Zamawiający przyjmuje, że pytanie dotyczy pakietu nr 7 poz. 12 i udziela następującej odpowiedzi: Tak.**

#### **Pytanie 66**

##### **Pakiet 13, poz. 13**

Czy Zamawiający dopuści osłonę na kończynę w rozmiarze 35 x 120 cm, wykonaną z laminatu o gramaturze 56g/m<sup>2</sup>, w zestawie z 1 szt taśmy samoprzylepnej?

**Odpowiedź: Zamawiający przyjmuje, że pytanie dotyczy pakietu nr 7 poz. 13 i udziela następującej odpowiedzi: Tak.**

#### **Pytanie 67**

##### **Pakiet 13, poz. 14**

Czy Zamawiający ma na myśli koc ogrzewający dla pacjenta z możliwością podgrzania w urządzeniu podgrzewającym? W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający przyjmuje, że pytanie dotyczy pakietu nr 7 poz. 14 i udziela następującej odpowiedzi: Nie.**

#### **Pytanie 68**

##### **Pakiet 13, poz. 15**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający przyjmuje, że pytanie dotyczy pakietu nr 7 poz. 15 i udziela następującej odpowiedzi: Tak.**

#### **Pytanie 69**

##### **Pakiet 13, poz. 16**

Serweta wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m<sup>2</sup>, w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m<sup>2</sup>, zintegrowana z organizatorami przewodów:

- 1 x serweta 200/270 cm x 300 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym o wymiarach 25 cm x 30 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x taśma samoprzylepna typu rzep 2 cm x 22 cm
- 1 x osłona na przewody o wymiarach 14 cm x 250 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm.

Odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 180/172 kPa.  
Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 118/93 N.  
Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym 197 cm H<sub>2</sub>O. Współczynnik pylenia 3.4log<sub>10</sub>. Chłonność wzmocnienia min. 680%.

**Odpowiedź: Zamawiający przyjmuje, że pytanie dotyczy pakietu nr 7 poz. 16 i udziela następującej odpowiedzi: Tak.**

**Pytanie 70**

**Pakiet 18, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 71**

**Pakiet 18, poz. 20**

Czy Zamawiający dopuści maski mocowane na standardowe gumki?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 72**

**Pakiet 18, poz. 20**

Czy Zamawiający dopuści maseczki pakowane po 50szt – w kartoniku dostępny tylko 1 kolor niebieski?

W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 73**

**Pakiet 18, poz. 21**

Czy Zamawiający dopuści op.a'90szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 74**

**Pakiet 18, poz. 22**

Czy Zamawiający dopuści op.a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 75**

**Pakiet 18, poz. 26**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki jednorazowego użytku insulinówki z igłą 0,40x13mm?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 76**

**Pakiet 18, poz. 34**

Czy Zamawiający dopuści opaski uciskowe w jednym kolorze niebieskim?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 77**

**Pakiet 18, poz. 38**

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy port wykonany z poliwęglanu, objętość wypełnienia 0,09ml, przepływ 350ml, okres stosowania 7 dni lub 350 aktywacji?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 78**

**Pakiet 18, poz. 39, 40**

Czy Zamawiający dopuści porty z drenem wykonane z poliwęglanu o długości 21cm, przepływ 152ml/min, 140 aktywacji?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 79**

**Pakiet 18, poz. 40**

Czy Zamawiający dopuści porty z niebieską silikonową membraną?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 80**

**Pakiet 18, poz. 41, 42**

Czy Zamawiający dopuści porty z drenem wykonane z poliwęglanu o długości 12,5cm, przepływ 152ml/min, 140 aktywacji?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 81**

**Pakiet 18, poz. 41, 42**

Czy Zamawiający dopuści porty z niebieską silikonową membraną?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 82**

**Pakiet 18, poz. 44**

Czy Zamawiający dopuści op.a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 83**

**Pakiet 18, poz. 45-53**

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya z gumową zastawką?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 84**

**Pakiet 18, poz. 58, 59, 60**

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

**Odpowiedź: Informacja ta dotyczy całego przyrządu.**

**Pytanie 85**

**Pakiet 18, poz. 59**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą kroplową o długości min. 55mm w części przezroczystej?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 86**

**Pakiet 18, poz. 61**

Czy Zamawiający dopuści czepek do bezwodnego mycia głowy. Zewnętrzna warstwa polietylenowa, wewnętrzna warstwa włókniny nasączony substancjami myjącymi oraz odżywką. Nie wymagający namoczenia oraz splotkiwania. Zawierający w składzie m.in. kokamidopropylobetainę oraz dioctan glutaminianu tetrasodowego. Pakowany pojedynczo, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (20 sek. w 800W). Zapachowy, pakowany pojedynczo. Na opakowaniu nadrukowany skład oraz instrukcja użycia Nie zawiera latexu, zarejestrowany jako produkt kosmetyczny?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 87**

**Pakiet 18, poz. 61**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby czepek był testowany dermatologicznie?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 88**

**Pakiet 26, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści miski nerkowate o długości 24,5cm?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 89**

**Pakiet 27, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice długości min. 280 mm, grubości na palcu  $0,22 \pm 0,02$  mm, poziomem protein  $\leq 33 \mu\text{g/g}$ , pakowane podwójnie papier-folia?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 90**

**Pakiet 27, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice grubości wynoszącej na palcu  $0,08\pm 0,01$  mm, których średnia siła zrywu przed starzeniem to 7N, przebadane na przenikanie min. 4 substancje chemicznych (m.in. 37% Formaldehyd poziom 6)?

**Odpowiedź: Nie.**

#### **Pytanie 91**

**Pakiet 27, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści raport z jednostki niezależnej potwierdzający możliwość kontaktu z żywnością w mediach imitujących różnego rodzaju żywność zamiast certyfikatu? Wymagany przez Zamawiającego certyfikat do żywności wystawiany jest na podstawie raportów z badań.

**Odpowiedź: Tak.**

#### **Pytanie 92**

**Pakiet 27, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści rękawice z poziomem AQL 1.5, których poziom protein  $\leq 50\mu\text{g/g}$ ?

**Odpowiedź: Nie.**

#### **Pytanie 93**

**Pakiet 27, poz. 1-3**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu rękawic przebadanych na przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z ASTM F 1670 i dopuszczenie rękawic przebadanych na penetrację krwiopochodnymi patogenami (wirusy) przy użyciu Bakteriofaga Phi-X174 zgodnie z ASTM F 1671 potwierdzonymi raportem z badań jednostki niezależnej, starszym niż 2016 rok. Test metodą ASTM F 1671 jest bardziej rygorystycznym badaniem, ponieważ Bakteriofag Phi-X174 jest najmniejszym możliwym obiektem testowym i jeśli rękawica spełnia normę ASTM F1671, winna spełniać również normę ASTM F1670, gdyż badanie to jest przeprowadzone na większych cząstkach. Pragniemy nadmienić, że postawiony przez Zamawiającego wymóg spełnia tylko 1 firma, a standardowo jeśli nie nastąpiła żadna zmiana w procesie produkcji nie powtarza się badań na przenikanie wirusów.

**Odpowiedź: Tak.**

#### **Pytanie 94**

**Pakiet 27, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści rękawice jedynie w kolorze malinowym, o grubości wynoszącej na palcu  $0,10\pm 0,01$  mm, na dłoni  $0,07\pm 0,01$  mm, na mankiecie  $0,07\pm 0,01$ ?

**Odpowiedź: Tak.**

#### **Pytanie 95**

**Pakiet 27, poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści dozownik o wymiarach 240x175x80?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 96**

**Pakiet 27, poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści dozownik o wymiarach 240x395x85?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 97**

**Pakiet 28, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice ortopedyczne, długości min. 283 mm, których grubość wynosi na palcu  $0,33\pm 0,01$  mm?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 98**

**Pakiet 37 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści podajnik na 12 szczotek?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 99**

**Pakiet 37 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści podajnik nadający się do sterylizacji o wysokości: 54, szerokość: 13, głębokość: 7,6?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 100**

**Pakiet 50, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści miski nerkowate o długości 24,5cm?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 101**

**Pakiet 51, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści piżamę wykonaną z włókniny SMS?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 102**

**Pakiet 51, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści bluzę z standardowym krótkim rękawem?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 103**

**Pakiet 52, poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści torbę na wymioty o pojemności całkowitej 2 litry?

**Odpowiedź: Tak.**

#### **Pytanie 104**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie nr 49, pozycja 1,2 kołnierza ortopedycznego, przeznaczonego dla jednego pacjenta, który jest sztywnym kołnierzem stabilizującym oraz usztywniającym kręgosłup szyjny w neutralnej i bezpiecznej pozycji, jednoczęściowym. Specjalnie zaprojektowany kształt pozwala na podparcie głowy w co najmniej trzech najbardziej newralgicznych punktach co sprawia, że jest ona właściwie ustabilizowana. Kołnierze zostały wykonane z pianki polietylenowej, z zamkniętymi komórkami aby zabezpieczyć kołnierz przed wchłanianiem krwi, wody etc. oraz o wysokiej gęstości z pianką co zapewnia opatentowane wsparcie podbródka. Regulacja wielu wysokości pasuje niemal dla wszystkich dorosłych (4 pozycje), dzieci (3 pozycje). Duży otwór znajdujący się w przedniej części kołnierza umożliwia dostęp do tchawicy i kontrolę tętna na tętnicach szyjnych. Konstrukcja kołnierza zapewnia komfort i bezpieczeństwo poszkodowanego. Jest nietoksyczny, hipoalergiczna pianka redukuje podrażnieni skóry. Nie posiada lateksu. Jest łatwo zmywalny. Kołnierze zapinane są na rzepy. Kołnierze są przepuszczalne dla promieni RTG oraz kompatybilne z CT i MRI.

**Odpowiedź: Tak.**

#### **Pytanie 105**

**Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 46:**

Siatkę kompozytową, wewnątrzotrzewnową, miękką, niewchłaniającą, 2-warstwową. Z jednej strony wykonaną z mikroporowatego politetrafluoroetylen (ePTFE), który zmniejsza przyrastanie przyległych tkanek do siatki z drugiej z makroporowatego polipropylenu (PP), który z kolei stymuluje wrastanie tkanek i pełni rolę integracyjną siatki z powłokami ciała, o grubości 0,55 mm, gramaturze średniej 108 g/m<sup>2</sup>, max. 1359 µm z możliwością bezpośredniego położenia na jelita, z oznaczeniem strony implantacji, dwukierunkowa elastyczność, nie pokryta tytanem, bez białych i niebieskich pasków, pakowana pojedynczo w podwójny Tyvek® pouch, opakowanie wewnętrzne sterylne, 1 szt. w opakowaniu, 5 lat gwarancji od daty produkcji, w rozmiarze 11x14 cm **lub** 14x18 cm?

**Odpowiedź: Nie.**

#### **Pytanie 106**

Pakiet 42, poz. 1: Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, pozycjoner rozmiar 35 x 12 x 3 cm, pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: Nie.**

#### **Pytanie 107**

Pakiet 42, poz. 2: Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, pozycjoner rozmiar 42 x 42 x 1,3 cm, lub 40 x 45 x 1 cm, pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: Nie.**

#### **Pytanie 108**

Pakiet 42, poz. 3: Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, pozycjoner rozmiar 20 x 7,5 x 4,5 cm, pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: Nie.**



### **Pytanie 109**

Pakiet 43, poz. 1: Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, ostrze 3,4 mm, pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: Nie.**

### **Pytanie 110**

Pakiet 43, poz. 1-3: Czy Zamawiający może doprecyzować jaki typ shavera wymaga.

**Odpowiedź: Typ shavera kompatybilny z urządzeniem firmy Storz DRILLCUT-X-ARTHRO 28200DX.**

### **Pytanie 111**

#### **Dotyczy przedmiotu zamówienia – pakiet nr 12**

Czy Zamawiający dopuszcza w miejsce pierwotnych parametrów w pakiecie 12 w pozycji 1 Zestaw do przezskórnej tracheostomii "Blue Rihno" (do wprowadzenia metoda Seldingera) w skład którego wchodzi: Jednostopniowe rozszerzadło o kształcie rogu nosorożca z powłoką hydrofilną i wstępnie założonym cewnikiem prowadzącym. Prowadnik ze znacznikami pozycjonującymi o średnicy 0,052 inch (1,32 mm). Rozszerzacze ładujące do rurki tracheotomijnej 3 szt. (7,5mm,8,5mm,9mm). 2x Igła wprowadzająca (z koszulką i bez) 7 cm, rozmiar 15 G. Krótkie Rozszerzadło o rozmiarze 14,0 Fr; 6,5 cm. Skalpel jednorazowego użytku nr 15. Strzykawka Monoject 6ml. Czerwony pojemnik na zużyte igły. Żel poślizgowy, 4 gąbki z gazy, zakrzywione kleszczyki hemostatyczne. Elastyczna rurka tracheotomijna Shiley 8,5 lub 7,5.

**Odpowiedź: Nie.**

### **Pytanie 112**

#### **Dotyczy przedmiotu zamówienia – pakiet nr 12.**

Czy Zamawiający dopuszcza w miejsce pierwotnych parametrów w pakiecie 12 w pozycji 2 Zestaw do pilnej konikotomii Melker do wprowadzenia techniką Seldingera zawierający: 2 igły wprowadzające: z koszulką i bez; Strzykawkę; Skalpel; Prowadnice; Zakrzywiony rozszerzacz; Cewnik (rurkę) do wentylacji- radiocieniujący wyposażony w standardowe złącze 15mm; Cewnik o śr. wewn. 6mm, dł. 7,5cm; Taśmę tracheotomijną.

**Odpowiedź: Nie.**

### **Pytanie 113**

#### **Dotyczy przedmiotu zamówienia – pakiet nr 21**

Czy Zamawiający dopuszcza w miejsce pierwotnych parametrów w pakiecie 21 zawór do drenażu klatki piersiowej typu zastawka HEIMLICH- SPECJALNA ZASTAWKA PRZECIWSWROTNA (JEDNOKIERUNKOWA) zapobiegającą aspiracji powietrza do przestrzeni opłucnowej. Zakończona obustronnie schodkowo. Dodatkowo winyłowyy dren łączący 14 FR długość 30 cm.

**Odpowiedź: Tak.**

### **Pytanie 114**

**Pakiet 6 poz. 4-6, 9, 11, 12:**

Czy Zamawiający wyłączy wyżej wymienione pozycje i utworzy z nich odrębny pakiet?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 115**

**Pakiet 6 poz. 13:**

Czy Zamawiający dopuści maseczki typu II z jednoczesnym odstępniem od wymogu odporności na przesiąkanie? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 116**

**Pyt. dot. projektu umowy:**

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „*mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone*”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

**Odpowiedź: TAK – za dni robocze należy uważać dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.**

**Pytanie 117**

**Pyt. dot. projektu umowy:**

Zważywszy na treść § 2 ust. 1 i 3 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14

Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Powyższy pogląd Krajowa Izba Odwoławcza potwierdziła w wyroku z dnia 2 stycznia 2017 r. KIO 2346/16 stwierdzając, iż zastrzeżenie przez zamawiającego w projekcie umowy „nieograniczonej ingerencji w ilość zamawianych dostaw, poprzez jej zmniejszenie na etapie realizacji umowy oznacza bowiem po stronie wykonawców brak pewnej wiedzy na temat jednego z istotnych elementów kalkulacji ceny, tj. ilości zamawianych dostaw, warunkującego rzetelną wycenę oferty. Prowadzi także do naruszenie uczciwej konkurencji, ponieważ wykonawcy, w sytuacji braku jednoznacznych danych na temat ilości zamawianych dostaw, zdani są na własne, różne dla każdego wykonawcy oceny co do prawdopodobnych potrzeb zamawiającego w aspekcie ilościowym.”

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

**Odpowiedź: Zgodnie z § 2 ust 6 projektu umowy – Zamawiający zrealizuje na pewno 30 % umowy.**

#### **Pytanie 118**

##### **Pyt. dot. projektu umowy:**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 6 wzoru umowy w zdaniu pierwszym zostało dodane wyrażenie „, chyba że opóźnienie Zamawiającego w zapłacie przekracza 60 dni”? Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 4 wzoru umowy zostało wykreślone zdanie drugie?

Wykonawca nie powinien być zmuszany do nieograniczonego w czasie kredytowania Zamawiającego. Mogłoby to bowiem zachwiać płynnością finansową wykonawcy, a w

konsekwencji zagrozić zdolności wykonawcy do dalszego wykonywania zamówienia publicznego.

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „*mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone*”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w powyższym zakresie.**

#### **Pytanie 119**

##### **Pyt. dot. projektu umowy:**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 1 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.*”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby odstąpienie od umowy zostało poprzedzone wezwaniem do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „*mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone*”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r.

KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w powyższym zakresie.**

**Pytanie 120**

**Pyt. dot. projektu umowy:**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 4 wzoru umowy wyrażenie „10% wartości brutto określonej w § 2 ust. 1 Umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „10% niezrealizowanej wartości umowy brutto”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w powyższym zakresie.**

**Pytanie 121**

**Pyt. dot. projektu umowy:**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 ust. 5 wzoru umowy otrzymał następującą (lub podobną) treść: „Wykonawca może dochodzić w postępowaniu procesowym zaległych

*należności wynikających z niniejszej Umowy poprzedzić postępowaniem pojednawczym wskazanym w art. 184-186 kodeksu postępowania cywilnego.”?*

Przymus stosowania sądowego postępowania pojednawczego jako sposobu rozstrzygnięcia wszelkich sporów nie jest celowy. Postępowanie pojednawcze wymaga bowiem dodatkowych kosztów (gdy wartość przedmiotu sporu przekracza 10 000 zł opłata sądowa wynosi 300 zł). Poza tym na posiedzenie sądu w postępowaniu pojednawczym trzeba zwykle czekać co najmniej kilka miesięcy. Przede wszystkim jednak, jeżeli strony będą gotowe do podpisania ugody i osiągną porozumienie w tym zakresie, to mogą podpisać ugodę pozasądową bez wszczynania postępowania pojednawczego. Jeżeli natomiast strony nie osiągną porozumienia co do podpisania ugody, to postępowanie pojednawcze nie przyniesie efektu w postaci podpisania ugody, a zatem wszczynanie takiego postępowania będzie pozbawione sensu i nieuniknione stanie się wszczęcie procesu. Niewykluczone, że w przypadku niektórych skomplikowanych sporów wszczęcie postępowania pojednawczego może być uzasadnione. W prostych sprawach, np. o zapłatę niewielkiej kwoty pieniężnej, przymusowe stosowanie procedury pojednawczej wydaje się jednak zbędne i może jedynie przedłużyć i utrudnić rozstrzygnięcie sporu oraz narazić strony na dodatkowe koszty.

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, *„mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone”*. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w powyższym zakresie.**

#### **Pytanie 122**

##### **Zadanie nr 7, poz.4**

Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty prosimy o wydzielenie z zadania 7 poz. 4 i utworzenie z niej osobnego zadania.

**Odpowiedź: Nie.**

### **Pytanie 123**

#### **Zadanie nr 7, poz.4**

Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty prosimy o dopuszczenie zestawu

Zestaw serwet uniwersalnych w składzie:

- 1 szt serweta 175x175cm, wyposażona w taśmę lepną, wzmocniona w strefie krytycznej wysokochłoną warstwą o gramaturze min. 50 g/m<sup>2</sup>
- 1 szt. serweta 240x150cm, wyposażona w taśmę lepną, wzmocniona w strefie krytycznej wysokochłoną warstwą o gramaturze min. 50 g/m<sup>2</sup>
- 1 szt. serwety stanowiącej owinięcie zestawu 150x190 cm, warstwa chłonna w rozmiarze 75x190 cm
- 1 szt. taśmy lepnej 9x49cm
- 1 szt. osłony na stolik 79x145cm, warstwa chłonna 65x85cm
- 4 szt. celulozowych ręczników chłonnych 18x25cm
- 2 szt. serwety 90x75cm z taśmą lepną, wzmocniona w strefie krytycznej wysokochłoną warstwą, o gramaturze min. 50 g/m<sup>2</sup>

Zestaw musi spełniać wymagania wysokie wg normy PN EN 13795 1-3, przy czym nieprzemakalność serwet podstawowych w strefie krytycznej na poziomie min. 870 cm H<sub>2</sub>O przy jednoczesnej wytrzymałości na wypychanie/rozrywanie w strefie krytycznej na poziomie min. 165 kPa

Materiał podstawowy obłożenia składający się z min. 4 warstw: warstwy chłonnej o gramaturze min. 23 g/m<sup>2</sup>, laminatu trójwarstwowego 74 g/m<sup>2</sup>

**Odpowiedź: Tak.**

### **Pytanie 124**

#### **dotyczy Pakietu 8**

Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie w ramach Pakietu nr 8 poz. 1 zestawu kompatybilnego z posiadanym przez Zamawiającego aparatem typu Prismaflex do zabiegów ciągłych typu ST 100 o powierzchni czynnej 1 m<sup>2</sup> ?

**Odpowiedź: Tak.**

### **Pytanie 125**

#### **dotyczy Pakietu 8**

Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie w ramach Pakietu 8 poz. 2 Cewnika do HEMOFILTRACJI, HIGH FLOW, o dostępny przekroju 11,5 FR lub 13 FR, dostępnych długościach 150, 200, 250 mm cewnik powinien posiadać powłokę bizmutową oraz zakończenie cewnika w kształcie schodkowym - tak aby nie powstało zjawisko mieszania się krwi powrotnej z

napływową?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 126**

**Pakiet 42 Pozycja 1, 2,3**

Prosimy o dopuszczenie pozycjonerów wykonanych z medycznego żelu silikonowego.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 127**

**Pakiet 42 Pozycja 3**

Dopuszczenie krążka pod głowę dla dorosłych o wymiarach 20 x 4,5cm - kształt jak na zdjęciu poniżej.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 128**

**Pakiet 6, poz. 5,6,9-13**

Czy zamawiający wydzieli poz. 5,6,9-13 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 129**

**Pakiet 6, poz. 5**

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m<sup>2</sup>, troki o dł. Ok. 46 cm, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 130**

**Pakiet 6, poz. 6**

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m<sup>2</sup>, z warstwą pochłaniającą pot w przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. Ok. 46 cm, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie 131**

**Pakiet 6, poz. 9**



- Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 20 g/m<sup>2</sup>?
- Czy zamawiający dopuści rękaw zakończony elastycznym bawełnianym mankietem?
- Czy zamawiający dopuści kolor niebieski?
- Czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź: Nie.**

### **Pytanie 132**

Pakiet 6, poz. 11

Czy zamawiający dopuści poszwy o wymiarach: na kołdrę 210 cm x 160 cm, na poduszkę 70 cm x 80 cm, prześcieradło 150 cm x 210 cm, o gramaturze 25 g/? m<sup>2</sup>, wykonana z włókniny polipropylenowej jednowarstwowej, z etykietą zgodną z przepisami regulującymi oznakowanie wyrobów medycznych?

**Odpowiedź: Nie.**

### **Pytanie 133**

Pakiet 6, poz. 13

- Czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną spełniającą normę PN-EN 14683 – TYP II w zakresie filtracji BFE 99,5% aerozoli biologicznych wykonaną z trzech warstw : włókniny polipropylenowej , warstwa wewnętrzna typu Meltblown?

**Odpowiedź: Tak.**

### **Pytanie 134**

Pakiet 18, poz. 21,27-28,31,37,54,57,58-59,60

Czy zamawiający wydzielili poz. 21,27-28,31,37,54,57,58-59,60 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź: Nie.**

### **Pytanie 135**

Pakiet 18, poz. 21

- Czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź: Tak.**

### **Pytanie 136**

Pakiet 18, poz. 31

- Czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź: Tak.**

### **Pytanie 137**

Pakiet 18, poz. 37

- *Czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?*

**Odpowiedź: Tak.**

### **Pytanie 138**

Pakiet 18, poz. 54

- *Czy zamawiający dopuszcza także worki bez portu do pobierania próbek?*

**Odpowiedź: Nie.**

- *Czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?*

**Odpowiedź: Tak.**

### **Pytanie 139**

Pakiet 18, poz. 59-60

- *Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania 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: Informacja ta dotyczy całego przyrządu.**

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

**Odpowiedź: Tak.**

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

**Odpowiedź: Nie.**

- *Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?*

**Odpowiedź: Nie.**

### **Pytanie 140**

Pakiet 18, poz. 58

- *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: Informacja o braku zawartości PCV dotyczy całego przyrządu.**

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

**Odpowiedź: Nie.**

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

**Odpowiedź: Tak.**

- Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 10 cm ?

**Odpowiedź: Tak.**

#### **Pytanie 141**

Pakiet 18, poz. 58-60

*Czy zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia karty charakterystyki chemicznej produktu celem potwierdzenia braku zawartości ftalanów, gdyż oferent dostarczy oświadczenie producenta o braku zawartości ftalanów w niniejszym produkcie? Zarówno karta charakterystyki jak i oświadczenie jest wystawiane przez producenta, więc w przypadku potwierdzenia braku zawartości ftalanów w danym asortymencie oświadczenie jest dokumentem wystarczającym.*

**Odpowiedź: Tak.**

**Treść powyższych odpowiedzi stanowi zmianę Specyfikacji Warunków Zamówienia, zamieszczona jest na stronie internetowej Zamawiającego i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.**

**ZATWIERDZIŁ:**

  
DYREKTOR  
Zespołu Opiek Zdrowotnej  
we Włoszczynie  
Rafał Krupa