



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
W RADZIEJOWIE**

ul. Szpitalna 3, 88-200 Radziejów
REGON 910333036 NIP 889-12-69-126
tel. 54/285-62-00; fax 54/285-37-01
e-mail: sekretariat@szpitalradziejow.pl
<https://www.szpitalradziejow.pl>

Radziejów, dnia 28.07.2022 r.

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy udzielenia zamówienia publicznego realizowanego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zm.) w trybie przetargu nieograniczonego na: **„Dostawy sprzętu medycznego jednorazowego użytku”** (oznaczenie sprawy ZP-02/2022) – ogłoszonego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 04 lipca 2022 r. pod numerem: **2022/S 130-367586**

Niniejszym, na mocy przysługujących nam jako Zamawiającemu uprawnień i obowiązków wynikających z dyspozycji art. 143 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) poniżej przekazujemy treść zapytań i udzielonych wyjaśnień.

Pakiet nr 1

Pakiet nr 2

- pozycja 42** Czy Zamawiający dopuści cewnik do drenażu z aluminiowym trokarem?
Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.
- pozycja 74** Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze CH15?
Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.
- pozycja 77-83** Czy Zamawiający dopuści dren do odsysania ran posiadający krzyżową perforację o długości 14cm, zwijany „w ślimak”, spełniający pozostałe wymogi SWZ?
Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.
- pozycja 86** Czy Zamawiający dopuści plaster z opatrunkiem pakowany pojedynczo w opakowanie papier-papier?
Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.
- pozycja 126-127** Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł insulinowych w opakowaniu a'100 szt. z przeliczeniem zaoferowanej ilości z zaokrągleniem wzwyż, tj. do 4 op. a'100 szt.?
Odpowiedź: Tak, dopuszcza. Proszę wycenić 35 op po 100 sztuk (omyłkowo wpisano a'10 sztuk – miało być a'100 szt.)
- pozycja 155** Czy Zamawiający dopuści cewnik Pezzer w rozm. CH12?
Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.

7. **pozycja 172** Prosimy Zamawiającego o informację czy nie zaszła omyłka pisarska i w opisie zatyczki do cewnika urologicznego omyłkowo znalazł się opis "obrotowa nakrętka wejścia Luer-Lock męski"?

Odpowiedź: Tak, to omyłka pisarska. Proszę zignorować ten fragment opisu.

8. **pozycja 85** Czy Zamawiający oczekuje aby chirurgiczny marker skórny był przeznaczony do kontaktu z naruszoną skórą (klasa IIa reguła 4) – przeznaczony do wyznaczania linii/obszarów nacięć chirurgicznych w obrębie powierzchni skóry pacjenta? Brak klasyfikacji wyrobu w klasie IIa, uniemożliwia jakiegokolwiek jego kontakt z naruszoną skórą, co znaczenie ogranicza możliwości jego zastosowania w polu operacyjnym. Marker niższej klasy (klasa I sterylna), nie może mieć jakiegokolwiek kontaktu z raną operacyjną.

Odpowiedź: Tak, zamawiający oczekuje.

9. **Poz. 1- 7:** Prosimy o dopuszczenie zaoferowania cewników do odsysania górnych dróg oddechowych wykonanych z medycznego pcv wysokiej jakości ze śladową zawartością ftalanów. Nadmieniamy, iż zgodnie z przeznaczeniem, cewniki te są używane do krótkotrwałego odsysania wydzieliny i nie pozostają w długotrwałym kontakcie z błonami śluzowymi pacjenta.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.

10. **Poz.8,9, 21-26:** Prosimy o dopuszczenie zaoferowania produktów mikrobiologicznie czystych. Nadmieniamy, iż z uwagi na przeznaczenie w/w sprzętu do podaży niesterylnego tlenu, wymóg sterylności produktów wydaje się być bezzasadny.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.

11. **Poz.21:** Prosimy o dopuszczenie zaoferowania maski tlenowej z drenem dla dzieci w jednym uniwersalnym rozmiarze dedykowanym dla pacjentów pediatrycznych.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.

12. **Poz.22:** Prosimy o dopuszczenie zaoferowania maski tlenowej z drenem dla dorosłych w jednym uniwersalnym rozmiarze dedykowanym dla pacjentów dorosłych.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.

Pakiet nr 3

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania numer 3 pozycji numer 50 do osobnego zadania?

Odpowiedź: Nie

2. poz. 44 Czy Zamawiający dopuści wyrób medyczny Transition Connector to ENLock/Funnel klasy I niesterylny, jednorazowego użytku, do połączenia zestawu ENFit do podaży dojelitowej lub strzykawki dojelitowej z końcówką EnFit z żeńskimi łącznikami typu Oral / ENLock op. (6 blistrów po 5 szt.)?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.

Pakiet nr 4

Pakiet nr 5

1. Czy Zamawiający w pozycji 1 i 2 dopuści zaoferowanie zestawów ze zgłębnikiem silikonowym.

Odpowiedź: Tak

Pakiet nr 6

1. Czy Zamawiający w pozycji 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 dopuści zaoferowanie szczypiec o szerokości 8,0 mm.

Odpowiedź: Tak

2. Czy Zamawiający w pozycji 9 dopuści zaoferowanie igieł 23G/ 0,6 mm.

Odpowiedź: Tak

Czy Zamawiający w pozycji 10, 11, 12 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 2,4 mm, długość 2400 mm.

Odpowiedź: Tak

3. Czy Zamawiający w pozycji 11 dopuści zaoferowanie pętli o szerokości 25 mm.

Odpowiedź: Tak

4. Czy Zamawiający w pozycji 12 dopuści zaoferowanie pętli o szerokości 32 mm.

Odpowiedź: TAK

5. pozycja 1, 2 ,3 ,4,5,6,7,8 Czy Zamawiający dopuści kleszcze biopsyjne w powleczeniu materiałem hydrofilnym PE, o rozwarciu 7,5 mm, z nitowanymi zawiasami, produkowane w dużej części na linii produkcyjnej zautomatyzowanej?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.

6. pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści pętle do polipektomii OBROTOWE o średnicy 25 mm?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.

pozycja 12 Czy Zamawiający dopuści pętle do polipektomii OBROTOWE o średnicy 35 mm?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.

Pakiet nr 7

1. Pytanie nr 1 – dotyczy Pakietu nr 7 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanych ręczników?

- sterylny, jednorazowego użytku
- wykonany z warstw celulozy wzmocnianych syntetyczną siatką
- zgony z dyrektywą medyczną MDD 93/42 oraz normami EN ISO 11135-1 oraz EN 556-1
- nie posiada informacji o dacie ważności i nr serii w postaci min. dwóch naklejek
- jałowy (klasa I jałowa), zarejestrowany jako wyrób medyczny
- zapakowany w kopertę typu „folia-papier”

Odpowiedź: Nie

2. Pytanie nr 2 – dotyczy Pakietu nr 7 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu?

1 taśma przylepna 9 x 50 cm

1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm

2 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm

2 serwety przylepne 75 x 90 cm

- 1 serweta przylepna 180 x 180 cm
- 1 serweta przylepna 150 x 240 cm
- 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm
- sterylne, jednorazowego użytku
- 2-warstwowe (folia polietylenowa, włóknina polipropylenowa)
- serwety zgodne z normami MDD 93/42, EN 13795, EN ISO 11135 -1 oraz EN 556 – 1
- gramatura 60 g/m²
- odporność na penetracje płynów 165 cm H₂O
- posiada informacje w postaci 4 naklejek o dacie ważności i nr serii, REF, nazwie marki, dodatkowo na 2 etykietach kod kreskowy
- zestaw w opakowaniu typu „folia-Tyvec”
- na opakowaniu piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu
- opakowanie zbiorcze (karton) zabezpieczone dodatkowo wewnątrz dyspenserem kartonowym
- na opakowaniu zbiorczym informacja o rodzaju sterylizacji

Odpowiedź: Nie

3. Pytanie nr 3 – dotyczy Pakietu nr 7 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu?

- 1 taśma przylepna 9 x 50 cm
- 1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm
- 4 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm
- 2 serwety przylepne 75 x 90 cm z padem chłonnym 15 x 50 cm i organizatorami przewodów
- 1 serweta przylepna 180 x 180 cm z padem chłonnym 15 x 50 cm i organizatorami przewodów
- 1 serweta przylepna 150 x 240 cm z padem chłonnym 15 x 50 cm i organizatorami przewodów
- 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm
- sterylne, jednorazowego użytku
- 2-warstwowe (folia polietylenowa, włóknina polipropylenowa) + pad chłonny
- serwety zgodne z normami MDD 93/42, EN 13795, EN ISO 11135 -1 oraz EN 556 – 1
- wzmocnienia wykonane z włókniny polipropylenowej
- gramatura 60g/m², a w części wzmocnionej 140g/m²
- odporność na penetracje płynów 165 cm H₂O
- chłonność w strefie krytycznej – min. 900%
- posiada informacje w postaci 4 naklejek o dacie ważności i nr serii, REF, nazwie marki, dodatkowo na 2 etykietach kod kreskowy
- zestaw w opakowaniu typu „folia-Tyvec”
- na opakowaniu piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu
- opakowanie zbiorcze (karton) zabezpieczone dodatkowo wewnątrz dyspenserem kartonowym
- na opakowaniu zbiorczym informacja o rodzaju sterylizacji

Odpowiedź: Nie

4. Pytanie nr 4 – dotyczy Pakietu nr 7 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu?

2 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm

1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm

1 serweta ginekologiczna 60 x 120 cm ze zintegrowaną kieszenią na płyny 35 x 52 cm z portem, otwór przylepny 9 x 12 cm

1 serweta ginekologiczna 270/230 x 260 cm, z otworem 24 x 21 cm ze zintegrowanymi nogawicami

1 przylepiec typu velcro 2,5 x 30 cm

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm

- sterylne, jednorazowego użytku

- 2-warstwowe (folia polietylenowa, włóknina polipropylenowa)

- serwety zgodne z normami MDD 93/42, EN 13795, EN ISO 11135 -1 oraz EN 556 – 1

- gramatura 60 g/m²

- odporność na penetrację płynów 165 cm H₂O

- posiada informacje w postaci 4 naklejek o dacie ważności i nr serii, REF, nazwie marki, dodatkowo na 2 etykietach kod kreskowy

- zestaw w opakowaniu typu „folia-Tyvec”

- na opakowaniu piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu

- opakowanie zbiorcze (karton) zabezpieczone dodatkowo wewnątrz dyspenserem kartonowym

- na opakowaniu zbiorczym informacja o rodzaju sterylizacji

Odpowiedź: Nie

5. Pytanie nr 5 – dotyczy Pakietu nr 7 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu?

1 taśma przylepna 9 x 50 cm

1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm

4 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm

1 serwetka do owinięcia dziecka 75 x 120 cm z włókniny typu Spunlace 50g/m²

1 serweta do cięcia cesarskiego 180/250 x 330 cm z torbą na płyny 72 x 72 cm, przylepna folia operacyjna z otworem 18 x 16 cm, organizatory przewodów, 2 porty do ssaka

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm

- sterylne, jednorazowego użytku

- 2-warstwowe (folia polietylenowa, włóknina polipropylenowa)

- serwety zgodne z normami MDD 93/42, EN 13795, EN ISO 11135 -1 oraz EN 556 – 1

- gramatura 60 g/m²

- odporność na penetrację płynów 165 cm H₂O

- posiada informacje w postaci 4 naklejek o dacie ważności i nr serii, REF, nazwie marki, dodatkowo na 2 etykietach kod kreskowy

- zestaw w opakowaniu typu „folia-Tyvec”

- na opakowaniu piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu

- opakowanie zbiorcze (karton) zabezpieczone dodatkowo wewnątrz dyspenserem kartonowym
- na opakowaniu zbiorczym informacja o rodzaju sterylizacji

Odpowiedź: Nie

6. pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści ręczniki pakowane a'1szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.

7. pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów, o odporności na penetrację płynów w obszarze krytycznym 120 cm H₂O?

Odpowiedź: Nie

8. pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm zintegrowana z dwoma organizatorami przewodów
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm zintegrowana z dwoma organizatorami przewodów
- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm zintegrowana z dwoma organizatorami przewodów
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30cm x 30cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10cm x 50cm wykonana z włókniyny typu spunlance
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80cm x 145 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150cm x 190 cm?

Odpowiedź: Nie

9. pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści zestaw 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 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm wykonana z włókniyny typu spunlance
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści. Pozostałe parametry muszą być zgodne z SWZ.

10. pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne

o gramaturze 80 g/m², zintegrowana z dwoma poczwórnymi organizerami przewodów. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 140 g/m², o odporności na penetrację płynów w obszarze krytycznym 197 cm H₂O ?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści. Pozostałe parametry muszą być zgodne z SWZ.

11. pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści zestaw 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. W serwecie dodatkowa taśma samoprzylepna w rozmiarze 6cm x 38cm.
- 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 stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

Odpowiedź: Nie

12. pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m², o odporności na penetrację płynów 188 cm H₂O ?

Odpowiedź: Nie

13. pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- 1 x Serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm/240cm x 215cm z otworem w kształcie trapezu o podstawach 22,5cm i 32cm i wysokości 22,5cm wypełnionym folią chirurgiczną, zintegrowana z osłonami na kończyny oraz trójkątną torbą do zbiórki płynów
- 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 chłonna dla noworodka o wymiarach 75 cm x 80 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?

Odpowiedź: Nie

14. pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści serwetę wykonaną z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m², w strefie krytycznej wyposażoną we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², o odporności na penetrację płynów w obszarze krytycznym 197 cm H₂O ?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści. Pozostałe parametry muszą być zgodne z SIWZ.

15. Poz.1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnych ręczników z włókniny typu spunlace, w rozmiarze 40 x 40cm, pakowane po 2 szt. Opakowanie folia – papier, posiada etykietę z informacją o dacie ważności, nr serii, nr katalogowy, nazwę producenta. Opakowanie zbiorcze 450 szt. / karton.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.

16. Poz.2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu uniwersalnego o następującym składzie:

- 1x serweta na stolik narzędziowy 150x190 cm, z warstwą chłonna na całej powierzchni
- 1x serweta na stolik Mayo 80x150 cm ze wzmocnieniem chłonnym w części centralnej 65x150 cm
- 4x ręcznik chłonny 40x40 cm
- 1x taśma lepna 10x50 cm
- 1x taśma lepna 10x25 cm
- 2x serweta boczna 75x90 cm
- 1x serweta górna 150x240 cm
- 1x serweta dolna 180x180 cm
- Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego na całej powierzchni laminatu 2-warstwowego o gramaturze $55\text{g/m}^2 \pm 1$, dobrze układającego się na pacjencie, odpornego na przenikanie płynów $>180\text{ cm H}_2\text{O}$) odpornego na rozerwanie na mokro/sucho (min. 170 kPa), niepyłącego (współczynnik pylenia $\leq 1,2 \log_{10}$). Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795, pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta, kod EAN, następnie zbiorczo w karton. Sterylizacja EO.

Odpowiedź: Nie

17. Poz.3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu uniwersalnego wzmocnionego o następującym składzie: Sterylny zestaw uniwersalny ze wzmocnieniem. Skład zestawu:

- 1 x serweta na stolik narzędziowy 152x190 cm (owinięcie zestawu)
- 1 x serweta na stolik Mayo min 80x142 cm składana rewersowo,
- 2 x serweta 75x93 cm, przylepna, ze wzmocnieniem chłonnym 37x58 cm
- 1 x serweta 175x183 cm, przylepna, ze wzmocnieniem chłonnym 36x64 cm i zintegrowanym organizatorem przewodów typu rzep
- 1 x serweta 152x250 cm, przylepna, ze wzmocnieniem chłonnym 36x65 cm i zintegrowanym 1 organizatorem przewodów typu rzep,
- 4 x ręcznik chłonny z mikrosiecią zabezpieczająca przed rozrywaniem 34x36 cm
- Tolerancja rozmiarów +/-2 cm
- Serwety okrywające pacjenta wykonane z wielowarstwowej, dobrze układającej się „oddychającej”- paro przepuszczalnej włókniny polipropylenowej typu SMS o gramaturze $\text{max.}43\text{g/m}^2$, w strefie krytycznej ze wzmocnieniem chłonnym z laminatu, o łącznej gramaturze min. 115 g/m^2 , odpornym na penetrację płynów (min. $200\text{ cmH}_2\text{O}$), odpornym na rozerwanie na mokro/sucho (min. 250 kPa), o wysokim współczynniku absorpcji (min. 400%). W celu ułatwienia aplikacji dwucentymetrowa nieprzylepna końcówka przy paskach zabezpieczających taśmę lepną. I klasa palności. Zestaw zgodny z normą EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta (w tym min.2 etykiety dodatkowo z kodem EAN). Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odpowiedź: Nie

18. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu uniwersalnego wzmocnionego o następującym składzie:
Sterylny zestaw uniwersalny ze wzmocnieniem . Skład zestawu:

- 1 x serweta na stół narzędziowy 152x190 cm z folii PE 50 μ z mikroteksturą ze wzmocnieniem (owinięcie zestawu)
- 1 x serweta na stół Mayo 80x142 cm z folii PE ze wzmocnieniem z polipropylenu 55x88cm , składana rewersowo
- 2 x serweta boczna 90x75 cm, ze wzmocnieniem 60x25 cm z przylepcem o długości 84cm
- 1 x serweta dolna 175x190 cm, ze wzmocnieniem 67x25 cm z przylepcem o długości 98cm, ze zintegrowanym podwójnym organizatorem przewodów
- 1 x serweta górna 240x150 cm ze wzmocnieniem 67x25 cm z przylepcem o długości 98 cm, ze zintegrowanym podwójnym organizatorem przewodów
- 1 x taśma lepna włókninowa 9X50 cm
- 4 x ręcznik chłonny celulozowy 20x30 cm z mikrościecią zabezpieczająca przed rozrywaniem
- Tolerancja rozmiarów dla serwet okrywających pacjenta +/-2 cm
- Serwety okrywające pacjenta wykonane z laminatu 2-warstwowego (polipropyleń, polietylen) o gramaturze max.58g/m² odpornego na penetrację płynów (>175 cmH₂O, odpornego na rozrywanie na mokro/sucho (min. 145kPa) o niskim współczynniku pylenia (współczynnik pylenia $\leq 1,7 \log_{10}$). W obszarze krytycznym wzmocnienie chłonne pozbawione pyjących włókien wiskozy i celulozy (polipropyleń 60 g/m²), o łącznej gramaturze w 121 g/m². Dwucentymetrowa nieprzylepna końcówka przy paskach zabezpieczających taśmę lepnią ułatwiającą mocowanie serwet na pacjencie. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem

Odpowiedź: Nie

19. **Poz.4** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu ginekologicznego o następującym składzie:

Sterylny zestaw ginekologiczny z torbą na płyny Skład zestawu:

- 1x serweta na stół narzędziowy 140x190cm z folii PE 50 μ ze wzmocnieniem w części krytycznej
- 1x taśma przylepna 9x50cm
- 2x ręcznik chłonny 30x20cm z mikrościecią zabezpieczającą przed rozrywaniem
- 1x serweta z bilaminatu 75x90cm
- 1x serweta do zabiegów ginekologicznych 290/175/242cm ze zintegrowanymi nogawicami z przylepnym paskiem do fiksacji serwety w okolicy łonowej 15X5 cm, z przylepnym otworem 10x17cm, z torbą na płyny z gęstym filtrem i portem do ssaka z zatyczką, z dwoma trokami z włókniny typu Spunlance do regulacji worka (możliwość mocowania z fartuchem operatora). Serweta główna wykonana z jednorodnego, chłonnego, 2-warstwowego laminatu (polipropyleń, polietylen), pozbawiona pyjących włókien celulozy i wiskozy o gramaturze max.58g/m², (współczynnik pylenia $\leq 1,7 \log_{10}$). Materiał odporny na przenikanie

płynów > 175 cm H₂O. I klasa palności Konstrukcja serwety zapewnia osłonę kończyn warstwą chłonną od strony pacjentki. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy PN EN 13795, pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Opakowanie zbiorcze - worek foliowy i karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odpowiedź: Nie

20. Poz.5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do cięcia cesarskiego o następującym składzie: Sterylny zestaw do cięcia cesarskiego. Skład zestawu:

- -1 x serweta na stolik narzędziowy 152x190cm wzmocnienie z folii PE z warstwą chłonną (owinięcie zestawu)
- -1 x serweta na stolik Mayo 80 x142 cm ze wzmocnieniem
- -1 x kocyk dla noworodka 76x86 cm
- -1x ręczniki 35x35 +/-1cm
- -1 x serweta do cięcia cesarskiego 196/259x307cmz obłożeniem ramion stołu, z otworem brzuszным wypełnionym folią chirurgiczną z wycięciem w kształcie gruszki 18x18 cm, ze zintegrowaną torbą na płyny 360° z kształtką usztywniającą umożliwiającą uformowanie i utrzymanie kształtu worka oraz z zabezpieczeniem zapobiegającym rozerwaniu serwety lub ubioru operatora na końcach usztywnień torby, z 2 portami do ssaka, ze wzmocnieniem chłonnym 40x50 +/- 3 cm poniżej otworu, 3 zintegrowane organizatory przewodów typu rzep. Serweta wykonana z wielowarstwowej włókniny polipropylenowej typu SMS o gramaturze max. 43 g/m², wzmocnienie chłonne wykonane laminatu, łączna gramatura materiału min.115 g/m² o odporności na penetrację płynów min. 200 cmH₂O, serweta dobrze układające się na pacjentce, w części niekrytycznej „oddychająca”, paroprzepuszczalna. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta, w tym 2 etykiety dodatkowo zawierające kod kreskowy. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem

Odpowiedź: Nie

21. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do cięcia cesarskiego o następującym składzie:

- Sterylny zestaw do cięcia cesarskiego. Skład zestawu:
- -1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm z folii PE 50μ ze wzmocnieniem z polipropylenu
- -1 x serweta na stolik Mayo 80x142 cm ze wzmocnieniem
- -1 x kocyk dla noworodka 100x105 cm z włókniny Spunlace
- -2 x ręcznik chłonny celulozowy z mikrosiecią zapobiegającą rozrywaniu 20x30 cm
- -1 x serweta do cięcia cesarskiego 196x249x300 cm kształt T, z otworem 30x36cm wypełniony folią chirurgiczną, z torbą na płyny 270° min. 65x110 cm z kształtką do formowania oraz z 2 portami do ssaka,

wzmocnienie chłonne wokół otworu 50x65+/- 3cm, zintegrowane 4 podwójne organizatory przewodów oraz dodatkowe wzmocnienie chłonne na kończynach pacjentki 40x60 +/-3cm. Serweta w części okrywającej pacjentkę z laminatu z warstwą komfortu (trilaminat o gramaturze max.66g/m²), pozbawiona włókien celulozy i wiskozy (współczynnik pylenia $\leq 1,9 \log_{10}$), o odporności na penetracje płynów > 200cm H₂O. Obszar wzmocnienia o wysokiej odporności na rozerwanie na sucho i mokro (>570kPa). I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo zawierające kod kreskowy . Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

- Opakowanie zbiorcze 6 szt.

Odpowiedź: Nie

22. Czy Zamawiający wymaga obłożenia do cięcia cesarskiego ze wzmocnieniem zarówno w okolicy otworu, jak i dodatkowego na kończynach pacjentki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

23. Prosimy o wyjaśnienie czy zapis „zestaw wykonany z min. 3 warstw włókniny” oznacza że Zamawiający wymaga obłożenia do cięcia cesarskiego z włókniny min. trójwarstwowej na całej powierzchni okrywającej pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

24. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zamawiający wymaga, aby obłożenie do cesarskiego cięcia wyposażone było w worek do przechwytywania płynów 270°?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

25. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycjach zestawów, które w swoim składzie zawierają 4 ręczniki, a nie 2. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 8

Pakiet nr 9

1. **Pakiet nr 9, pozycja nr 1** – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o skuteczności przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej 99,999%?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.

2. **Pakiet nr 9, pozycja nr 1** – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o wadze 15g?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści. Pozostałe parametry muszą być zgodne z SWZ.

3. **Pakiet nr 9, pozycja nr 1** – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o objętości oddechowej 150-300 ml?

Odpowiedź: Nie

Pakiet nr 9, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o skuteczności nawilżania 24mg przy Vt500ml?

Odpowiedź: Nie

4. **Pakiet nr 9, pozycja nr 2** – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o wadze 30g?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści. Pozostałe parametry muszą być zgodne z SIWZ.

5. **Pakiet nr 9, pozycja nr 2** – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o objętości oddechowej 150-1500 ml?

Odpowiedź: Nie

6. **Pakiet nr 9, pozycja nr 2** – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy bez nadruków na obwodzie?

Odpowiedź: Nie

7. **Pakiet nr 9, pozycja nr 2** – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o skuteczności nawilżania 32mg przy Vt500ml?

Odpowiedź: Nie

8. **Pakiet nr 9, pozycja nr 3** – Czy zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o następujących parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Nie

9. **Pakiet nr 9, pozycja nr 4-11** – Czy zamawiający dopuści rurki Guedel wykonane z PE?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.

10. **Pakiet nr 9, pozycja nr 12** – Czy zamawiający dopuści plastikowy bloker zgryzu (zdjęcie poniżej) jednorazowego użytku, bez lateksu, niesterylny, dostępny w 4 rozmiarach:

- - biały dla rurek intubacyjnych o wymiarze 6,0-6,5 mm
- - niebieski dla rurek intubacyjnych o wymiarze 7,0-7,5 mm
- - zielony dla rurek intubacyjnych o wymiarze 8,0-8,5 mm
- - szary dla rurek intubacyjnych o wymiarze 9,0-9,5 mm



Odpowiedź: Nie

11. **Pakiet nr 9, pozycja nr 13** – Czy zamawiający dopuści niesterylny zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym opakowaniu:

- - 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z manualną zastawką ściętą pod kątem 45° do regulacji siły odsysania, z 2 otworami ssącymi oraz z gładką gąbką na górnej powierzchni,
- - 10 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydy w rozrywanej saszetce z perforacją,
- - 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem,
- - 1 saszetkę z 3ml preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z wyciągiem z aloesu oraz rumianku;
- - Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania?

Odpowiedź: Nie

Pakiet nr 10

Pakiet nr 11

1. Poz. 3 Czy należy zaoferować próbki zakręcane razem z odpowiednią zakrętką? Jeśli tak, to czy można wycenić osobno próbkę i osobno zakrętkę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszczają próbki bez zakrętki.

2. Poz. 5 Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie próbek pakowanych po 500 szt.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

3. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyłączenie do oddzielnego pakietu poz. od 33 do poz. 44 czyli asortymentu stanowiącego elementy systemu zamkniętego, podciśnieniowego do pobierania krwi oraz asortymentu dedykowanego do systemu próżniowego (rurki do probówek do OB.). Poz. od 1 do 32 oraz 45-48 obejmują sprzęt ogólnolaboratoryjny, tym samym rozdzielenie tych dwóch typów asortymentu umożliwi Zamawiającemu uzyskanie większej ilości konkurencyjnych ofert zarówno na system pobierania krwi jak i sprzęt ogólnolaboratoryjny.

Odpowiedź Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Dotyczy probówek podciśnieniowych oraz wkłuc motylkowych systemu zamkniętego do pobierania krwi. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania opakowań a= 50szt; jeśli Zamawiający wyrazi zgodę prosimy o możliwość dokonania odpowiednich przeliczeń ilości opakowań tak aby ostatecznie ilość sztuk proponowanego asortymentu odpowiadała ilości sztuk wymaganych przez Zamawiającego. Uzasadnienie: Konfekcjonowanie asortymentu w opakowanie zawierające mniej sztuk ułatwia dystrybucję i przechowywanie w oddziałach szpitalnych.

Odpowiedź Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

5. Zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania w poz. 38 oraz poz. 39 probówek podciśnieniowych z K3EDTA, pozostałe wymagania zgodne z SWZ

Odpowiedź Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania w poz. 41 igłę z wizualizacją napływu krwi 21G, 0,8x38mm

Odpowiedź Zamawiający wyraża zgodę.

7. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuszcza w poz. 41 igłę z komorą wizualizacyjną 0,5 cm.

Odpowiedź Zamawiający wyraża zgodę.

8. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie opisu igły motylkowej z poz. 42, czy pisząc: z krótkim wężykiem, Zamawiający ma na myśli igły motylkowe z drenem do 10 cm, tym samym drenem, który umożliwia swobodne korzystanie z wkłucia motylkowego, jednocześnie gwarantując prawidłowe napełnienie pobieranych probówek.

Odpowiedź Zamawiający ma na myśli igły motylkowe z drenem o długości do 20 cm.

9. Czy w celu zapewnienia kompatybilności elementów stanowiących system podciśnieniowy do pobierania krwi Zamawiający oczekuje, aby asortyment od poz. 33 do poz. 44 pochodził od jednego producenta?

Odpowiedź Zamawiający nie wymaga, aby asortyment od poz. 33 do poz. 44 pochodził od jednego producenta. Wymaga natomiast pełnej kompatybilności poszczególnych elementów systemu.

10. Czy Zamawiający oczekuje aby każdy pojedynczy element systemu podciśnieniowego był oznaczony nazwą systemu lub nazwą producenta

Odpowiedź Zamawiający nie wymaga, aby każdy pojedynczy element systemu podciśnieniowego był oznaczony nazwą systemu lub nazwą producenta. Wymaga natomiast podania tych informacji na najmniejszym opakowaniu handlowym.

11. Czy w przypadku próbek i igieł zamkniętego systemu podciśnieniowego Zamawiający wymaga aby elementy te były finalnie sterylizowane, czyste bakteriologicznie, z ostatecznie uzyskaną klasą czystości produktu: czysty sterylnie (10⁻⁶; SAL₆).

Odpowiedź Zamawiający wymaga, aby próbki systemu zamkniętego były sterylne. W przypadku igieł, wkłuc motylkowych i adapterów wymaga finalnej sterylizacji radiacyjnej lub tlenkiem etylenu.

Pakiet nr 12

Pakiet nr 13

1. Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora. **Poz.19. PAPIER DO MONITORA/DEFIBRYLATORA**

- do aparatu LIFEPAK 12

- nadruk siatki milimetrowej

Odpowiedź: Tak

3. Zadanie 13, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści chustę trójkątną pakowaną a'lsztuka z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.

4. Zadanie 13, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści czepek w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.

5. Zadanie 13, pozycja 22-23 Czy Zamawiający wymaga papierów oryginalnych?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga.

6. Zadanie 13, pozycja 22 Czy Zamawiający dopuści papier o wymiarach 110mmx18m?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.

7. Zadanie 13, pozycja 26-27 Czy Zamawiający dopuści pojemniki z wiekiem wciskany?

Odpowiedź: Nie

8. Zadanie 13, pozycja 26 Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 18ml?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.

9. Zadanie 13, pozycja 26 Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 15ml?

Odpowiedź: Nie

10. Zadanie 13, pozycja 27 Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 35ml?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.

Pakiet nr 14

1. Pakiet 14 ; zad. 2 Czy dla zapewnienia wysokiej krytyczności Zamawiający wymaga, aby test posiadał minimalną długość 10 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

2. zad. 2 Czy Zamawiający wymaga, by zgodnie z nowym Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych (MDR) test zintegrowany typu 5 był wyrobem medycznym? Czy Zamawiający wymaga, załączenia do oferty certyfikatu potwierdzającego nowe wytyczne?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

3. pakiet 14 ; zad. 3 i 4 Czy Zamawiający wymaga, by zgodnie z nowym Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych (MDR) test emulacyjny typu 6 był wyrobem medycznym?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

4. zad. 3 i 4 Czy Zamawiający wymaga, załączenia do oferty certyfikatu potwierdzającego nowe wytyczne?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

5. zad. 3 i 4 Czy Zamawiający wymaga, aby test klasy VI był samoklejący, co znacznie ułatwi i usprawni jego archiwizację (możliwość wklejenia bezpośrednio do dokumentacji)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

6. Pakiet 14 ; zad. 6 Czy Zamawiający wymaga aby czerwona substancja wskaźnikowa testu skuteczności mycia mechanicznego miała postać koła a długości płytki była nie mniejsza niż 8 cm, kompatybilna z uchwytem mającym za zadanie utrudnienie dostępu czynnika myjącego a zarazem ukrytowanie testu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pakiet nr 15

1. Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora. **Poz.1.**

ELEKTRODY DO LIFEPAK

możliwość użycia w Lifepack 12 oraz Lifepack 15

- jednorazowego użytku dla dzieci
- komplet z kablem oraz wtyczką

Odpowiedź: Tak

2. Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane akcesoria były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE lub instrukcji obsługi defibrylatora. **Poz.2.**

ELEKTRODY WIELOFUNKCYJNE DO LIFEPAK

- możliwość użycia w Lifepack 12 oraz Lifepack 15
do stymulacji serca, zewnętrznej defibrylacji oraz odczytu EKG

- jednorazowego użytku dla dorosłych
- komplet z kablem oraz wtyczką

Odpowiedź: Tak

Pakiet nr 16

Pakiet nr 17

1. Poz. 1,2.Zgodnie z oczekiwaniem zamawiającego i ustawą o ZP, oferujemy system równoważny w skutecznym odsysaniu a zarazem bezpieczny ze względu na właściwości antybakteryjne(badania do wglądu zamawiającego) o następujących cechach szczegółowych - prosimy o dopuszczenie. Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki, 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, zatyczkę do zabezpieczenia portu pacjenta oraz szeroki otwór do pobierania próbek lub zadawania saszetek z żelam. Wkłady(certyfikowane jako produkt medyczny ze znakiem CE, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych). Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu pakowane w formie częściowo sprasowanej dla zmniejszenia objętości, na każdym wkładzie jest 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), po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Wkłady oraz kanistry o pojemności

1000ml,2000ml. Kanistry(okrągłe) kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową(która umożliwia prowadzenie dokładnego bilansu płynów, bez stosowania dodatkowych urządzeń), z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego i sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone tylko w zaczep do mocowania. Kanistry z przezroczystego tworzywa, odporne na uszkodzenia mechaniczne, certyfikowane jako produkt medyczny, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych. Wkłady i pojemniki są oznakowane znakiem CE (do wglądu deklaracja zgodności). Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie nowoczesnego systemu, ze względu na cechy użytkowe(szczelność, prostotę użytkowania) oraz na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196 – do wglądu dla zamawiającego). Oferowany system jest konkurencyjny cenowo. W przypadku nie dopuszczenia, prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

Odpowiedź: Tak, ale tylko i wyłącznie w przypadku gdy zaoferowane akcesoria są w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z systemem ssącym Serres, zgodnie z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta.

Pakiet nr 18

Pakiet nr 19

1. **Pakiet nr 19, pozycja nr 2** – Czy zamawiający dopuści ustnik z otworem centralnym o wymiarach 21 x 26,5mm?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.

2. **Pakiet nr 19, pozycja nr 2** – Czy zamawiający dopuści ustniki pakowane po 50 sztuk, z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuści.

Pakiet nr 20

Pakiet nr 21

Pakiet nr 22

Pakiet nr 23

Pakiet nr 24

1. **Pytanie 1 – dotyczy pakietu 24** Czy ze względu na pojawiające się coraz częściej na rynku Polski zamienniki akcesoriów medycznych produkcji chińskiej lub koreańskiej, które nie są kompatybilne z urządzeniami firmy Masimo, a ich użycie może spowodować błędy pomiarowe, Zamawiający będzie wymagał oryginalnych złączek do kapnografu Emma w technologii Masimo SET oferowanych przez Autoryzowanego Dystrybutora, który posiada Autoryzowany Serwis na terenie Polski oraz oświadczenia producenta o kompatybilności złączek z urządzeniem firmy Masimo?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pakiet nr 25

1. poz.1 Prosimy o dopuszczenie złożenia oferty na 3 rodzaje łyżek – nie ma w ofercie opisanych łyżek uniwersalnych (pediatrycznych, dla dorosłych i do trudnych intubacji), opisane łyżki wymagają zaoferowania 3 różnych rozmiarów. Ponadto, łyżki pakowane są po 50 szt. w opakowaniu. Oraz po 10 szt.- wyłącznie łyżki ze zwiększoną krzywizną. Prosimy zatem o zwiększenie ilości do 120 szt. - 1 op. (50 szt.) łyżek pediatrycznych, - 1 op. (50 szt.) łyżek dla dorosłych i - 1 op. (10 szt.) łyżek do trudnych intubacji.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 26

Pakiet nr 27

1. Czy Zamawiający wymaga dostawy pasa do stabilizacji miednicy do działań ratunkowych jakim jest Pas Sam Pelvic Sling? Pas SAM Pelvic Sling II stanowi ulepszoną i prostszą konstrukcję, pozbawioną jakichkolwiek elementów odłączalnych. Jego budowa jest bardziej zwarta, jest łatwiejszy w obsłudze (3-etapowa procedura zakładania), szybszy w zakładaniu (zwykle poniżej 1 minuty) i rozmiarem pasuje do 95% populacji (bez konieczności przycinania). Nie wymaga specjalnej precyzji w trakcie zakładania i wyraźnie sygnalizuje kliknięciem osiągnięcie właściwej siły ściśnięcia. Pas jest trwały, jego działanie nie jest zakłócanie przez skrajne warunki wilgotności i temperatury, jest wytrzymały w zetknięciu z twardymi lub ostrymi przedmiotami. Jest także przenikalny dla promieniowania rentgenowskiego, bezpieczny w kontakcie z urządzeniami do rezonansu magnetycznego (MRI) i łatwy do czyszczenia przy użyciu typowych detergentów i środków dezynfekcyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pakiet nr 28

1. Czy Zamawiający w pakiecie 28 oczekuje przewodów jednorazowych, czy wielorazowych?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje przewodów jednorazowego użytku.

Pakiet nr 29

Pytania do SWZ i wzoru umowy:

1. pyt. do SIWZ. Prosimy zamawiającego o rozważenie zmiany terminu realizacji zamówienia z 18m na okres np. 12m lub krótszy. Obecnie i w przewidywanej przyszłości ze względu na niestabilną sytuację polityczno-gospodarczą, będziemy mieć do czynienia z wysoką inflacją, niestabilnością kursów walut, wzrostem cen surowców do produkcji itp. co czyni możliwość rzetelnej wyceny na okres 18m, bardzo trudną i obciążoną dużym ryzykiem. Nie jest to też sytuacja korzystna dla zamawiającego, ponieważ musi się liczyć z tym, że im dłuższy termin realizacji wyznaczy, to wycena będzie zawyżona, gdyż firmy muszą w cenę wliczyć ryzyka które wcześniej opisałem. Wydaje się, że zamawiający(w obecnej sytuacji), skracając okres realizacji zamówienia, może jedynie zyskać.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2. pyt. do SIWZ. Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy obiektywnych postanowień waloryzacyjnych, tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, w oparciu o urzędowy wskaźnik inflacji, wzrostu kursu walut, transportu(wzrost cen paliw), podwyżka cen producenta, itp. Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znaczącym wzrostem inflacji w Polsce powoduje, iż oferta cenowa składana w trakcie postępowania przetargowego może stać się niewystarczająca dla prawidłowej realizacji umowy przetargowej. Oferent, który wygrał przetarg, w celu realizacji umowy przetargowej może być bowiem zmuszony do zakupu produktów lub usług po cenach dużo wyższych niż te, które były aktualne w momencie konstruowania oferty przetargowej. W efekcie, wykonawca przetargu może finansowo nie podołać tej sytuacji, co doprowadzi do niezrealizowania przez niego dostaw wynikających z umowy przetargowej, z niekorzyścią dla Zamawiającego. W świetle powyższego dodanie obiektywnych postanowień waloryzacyjnych, będzie służyło nie tylko obronie wykonawcy przetargu przed zmianami cen, na które nie ma on wpływu, ale przede wszystkim zabezpieczy interes Zamawiającego, zapewniając prawidłową i niezakłóconą realizację dostaw produktów objętych umową przetargową.

Odpowiedź: Zamawiający doda następujący zapis w §8 ust 4 i 5

4. Zamawiający dokona zmian wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy, w przypadku zmiany:
 - 1) stawki podatku od towarów i usług,
 - 2) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,
 - 3) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne– jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę.
5. Zmiany określone w ust. 4. pkt 1) do pkt 3) zostaną wprowadzone na umotywowany wniosek Wykonawcy w drodze aneksu do umowy. Umotywowany wniosek musi zawierać kalkulację udowadniającą, że zmiany stawki podatku VAT, zmiana minimalnego wynagrodzenia za pracę, zmiana zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub zmiana wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne – mają wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę.

3. Jaki Zamawiający wymaga termin dostawy zamówienia cząstkowego?

Odpowiedź: Zamawiający zmienia termin z 2 dni roboczych do 3 dni roboczych

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy z 2 dni roboczych do 4 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający wydłuża termin z 2 dni do 3 dni roboczych

5. Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

6. Wnosimy o modyfikację § 1 ust. Wnosimy o modyfikację § 3 ust. 2 projektu umowy poprzez wskazanie w jego treści terminu realizacji dostaw cząstkowych, biorąc pod uwagę że nie stanowią one kryterium oceny ofert. Ponad to Wykonawca zwraca się z prośbą o dookreślenie iż termin ten liczony będzie w dniach roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w przesłanym pytaniu Wykonawca nie dookreślił wniosku modyfikacji § 1 ust, wobec czego odpowiedź zostaje udzielona tylko w ramach § 3 ust. 2. Zamawiający informuje, że termin dla dostawy będą wynosiły maksymalnie 3 dni robocze.

7. Wnosimy o modyfikację § 4 ust. 3 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający wydłuży termin do 5 dni roboczych.

8. Wnosimy o modyfikację § 8 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 4 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 obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

9. Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 1 projektu umowy poprzez:

- a) Obniżenie kary umownej przewidzianej w lit. a) do wysokości 0,5% wartości netto towaru objętego karą;
- b) Obniżenie kary umownej przewidzianej w lit. b) do wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umów

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 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.

Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikuje § 5 ust. 1 w następujący sposób:

1. W przypadku, gdy Wykonawca dopuszcza się zwłoki w:

- a. w realizacji dostaw towaru w stosunku do terminu przewidzianego w § 3 ust. 2 Umowy,
- b. uzupełnieniu braków ilościowych towaru lub w wymianie towaru na wolny od wad w stosunku do terminów określonych w § 4 ust. 3, § 4 ust. 4 lub §4 ust. 7 Umowy,
- c. dokonaniu wymiany towaru na towar z wymaganym terminem ważności do terminu określonego w §4 ust. 4,

zapłaci on Zamawiającemu, w każdym przypadku naruszenia, karę umowną w wysokości **0,5%** wartości netto towaru objętego karą (niedostarczonego, nieuzupełnionego, niewymienionego). Kary umowne, o których mowa w niniejszym ustępie, podlegają sumowaniu, a ich suma nie przekroczy **15%** wartości netto towaru objętego karą.

Powyższe wyjaśnienia stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i są dla Wykonawców wiążące. Pozostała treść specyfikacji pozostaje bez zmian.

Radziejów, dnia 28 lipca 2022 r.

DYREKTOR

mgr Sebastian JANKIEWICZ