



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 15.02.2023 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 2022 r., poz. 1710 ze zm.) w trybie podstawowym bez negocjacji na: **„Sukcesywne dostawy materiałów opatrunkowych oraz sprzętu medycznego jednorazowego użytku do apteki Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Radziejowie”** (oznaczenie sprawy TP-02/2023) – ogłoszonego w Biuletynie Zamówień Publicznych w dniu 07 lutego 2023 r. pod numerem: **2023/BZP 00083780/01**

Niniejszym, na mocy przysługujących nam jako Zamawiającemu uprawnień i obowiązków wynikających z dyspozycji art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.) poniżej przekazujemy treść zapytań i udzielonych wyjaśnień.

Zadanie nr 1

1. Pozycja 15-17 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania wyroby z gazy sklasyfikowane w klasie I reg.4 ? Wyroby, które są przedmiotem oferty są produktami niesterylnymi, w związku z tym nie używa się ich w zabiegach medycznych wysokiego ryzyka i nie zachodzi potrzeba, aby były sklasyfikowane w klasie II a reg.7.

ODPOWIEDŹ: Tak.

2. Część 1, Czy zamawiający dopuści możliwość złożenia oferty na wybrane pozycję 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.

3. Część 1, poz. 1.1-1.12, poz. 1.15-1.17, Czy zamawiający wydzieli poz. 1.1-1.12, poz. 1.15-1.17 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

ODPOWIEDŹ: Nie.

4. Część 1, poz. 1.15-1.17 Czy zamawiający dopuści kompresy 17 nit. 8 warstwowe?

ODPOWIEDŹ: Nie.

5. Czy zamawiający dopuści wyroby z gazy sklasyfikowane w klasie I reg.4 ? Wyroby, które są przedmiotem oferty są produktami niesterylnymi, w związku z tym nie używa się ich w zabiegach medycznych wysokiego ryzyka i nie zachodzi potrzeba, aby były sklasyfikowane w klasie II a reg.7.

ODPOWIEDŹ: TAK (reszta parametrów zgodna z SWZ)

6. Część 1, poz. 1.18-1.19

- Czy zamawiający dopuści wyroby z gazy sklasyfikowane w klasie I reg.4 ?
- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 1 szt. z przeliczeniem ilości

ODPOWIEDŹ: NIE

Zadanie nr 4

1. **Pozycja 25** – czy z powodu zmian sposobu pakowania Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania plaster z opatrunkiem – zestaw plastrów w 3 rozmiarach?

ODPOWIEDŹ: Tak.

2. **Pozycja 33** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwetę o odporności na przenikanie cieczy min. 158 cmH₂O - pozostałe parametry zgodnie z opisem SWZ?

ODPOWIEDŹ: Tak.

3. **Pozycja 35** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu gdzie odporność materiału na przenikanie cieczy wynosi min. 158 cmH₂O oraz wytrzymałość materiału serwet na rozrywanie wynosi min. 134 kPa – pozostałe parametry zgodnie z opisem SWZ?

ODPOWIEDŹ: Tak.

Zadanie nr 5

1. pozycja 5.1-5.4 Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie cieczy >20cm H₂O?

ODPOWIEDŹ: Nie.

2. pozycja 5.1-5.4 Czy Zamawiający dopuści fartuch w opakowaniu folia-papier?

ODPOWIEDŹ: Tak.

3. pozycja 5.1-5.4 Czy Zamawiający dopuści fartuch o półprzepuszczalności 4389 g/m²/24h?

ODPOWIEDŹ: Tak.

4. pozycja 5.1 Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze M o długości 124cm?

ODPOWIEDŹ: Tak.

5. pozycja 5.2 Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze L o długości 128cm?

ODPOWIEDŹ: Tak.

6. pozycja 5.3 Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze XL o długości 138cm?

ODPOWIEDŹ: Tak.

7. pozycja 5.5-5.8 Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie cieczy >100cm H₂O w strefie krytycznej oraz >10cm H₂O w strefie mniej krytycznej?

ODPOWIEDŹ: Nie.

8. pozycja 5.5-5.8 Czy Zamawiający dopuści fartuch w opakowaniu folia-papier?

ODPOWIEDŹ: Tak.

9. pozycja 5.5-5.8 Czy Zamawiający dopuści fartuch o półprzepuszczalności 4389 g/m²/24h?

ODPOWIEDŹ: Tak.

10. pozycja 5.5 Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze M o długości 124cm?

ODPOWIEDŹ: Tak.

11. pozycja 5.6 Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze L o długości 128cm?

ODPOWIEDŹ: Tak.

12. pozycja 5.7 Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze XL o długości 138cm?

ODPOWIEDŹ: Tak.

13. pozycja 5.21 Czy Zamawiający dopuści podkład ginekologiczny w rozmiarze 34cm x 8cm?

ODPOWIEDŹ: Tak.

14. pozycja 5.22 Czy Zamawiający dopuści serwety w rozmiarze 50x75cm?

ODPOWIEDŹ: Tak.

15. pozycja 5.23 Czy Zamawiający dopuści serwety w rozmiarze 75x90cm?

ODPOWIEDŹ: Nie.

16. pozycja 5.24 Czy Zamawiający dopuści serwety w rozmiarze 120x150cm lub 150x180cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuści serwety w rozmiarze 120x150 cm.

17. poz. 5.18 – 5.20: Czy Zamawiający dopuści opaski jałowe pakowane w torebki papierowo-foliowe, czyli w typowe opakowanie dla tego typu wyrobów w wersji jałowej?

ODPOWIEDŹ: Tak.

18. poz. 5.18: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opasek jałowych dłuższych tj. 10cm x 5m?

ODPOWIEDŹ: Tak.

Zamawiający informuje, że w pakiecie nr 5 zostały dopisane 3 pozycje o numerach: 5.28,5.29,5.30

Zadanie nr 6

1. Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści PRZEDŁUŻACZ DO POMPY INFUZYJNEJ
 - sterylny, jednorazowego użytku
 - bezbarwny
 - dren wykonany z PE o średnicy 1,0 x 2,0 mm
 - zakończenie typu Luer-Lock, o długości 200 cm?

ODPOWIEDŹ: Nie. Zamawiający może dopuścić przedłużacz o długości minimum 250 cm (reszta parametrów zgodnie z SIWZ) lub ewentualnie przedłużacz wykonany z PCV o średnicy 1,5 x 2,7 mm i długości 300 cm.

Zadanie nr 7

1. pozycja 7.2 Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną ze znacznikiem w postaci pierścienia, skalowana jednostronnie z oznaczeniem liczbowym co 1 cm?

ODPOWIEDŹ: Nie.

2. **pozycja 7.3** Czy Zamawiający dopuści osłonki na adaptery uchwytów do lamp chirurgicznych umożliwiając wielokrotne dotykanie i swobodne ustawianie lampy w trakcie zabiegu bez obawy o ryzyko utraty sterylności. Osłonka jednorazowa posiada kołnierz ochronny, zapobiegający przypadkowemu dotknięciu części niesterylnych lampy.

Wysokość samego uchwytu: 8 cm

Wysokość całkowita: 8,5 cm

Średnica otworu: 3 cm

Średnica kołnierza: 13 cm

ODPOWIEDŹ: Nie.

3. **pozycja 7.3** Czy Zamawiający dopuści poniższą jednorazową, sterylną osłonkę na adaptery uchwytów do lamp chirurgicznych z kołnierze ochronny, zapobiegający przypadkowemu dotknięciu części niesterylnych lampy, przy kołnierzu znajdują się specjalne wypustki, które zapobiegają zsuwaniu się osłonki z uchwytu, nie wymagają zastosowania adaptera.

ODPOWIEDŹ: Nie.

4. **pozycja 7.3** Czy Zamawiający dopuści osłony na rękojeść lampy pakowane a'lszt z przeliczeniem zamawianej ilości?

ODPOWIEDŹ: Nie.

Zadanie nr 8

1. **pozycja 8.22** Czy Zamawiający dopuści osłonę na przewody z przyłepcami na obu końcach w rozmiarze 2,5cm x 17cm?

ODPOWIEDŹ: Tak.

2. **pozycja 8.13** Czy Zamawiający dopuści rurkę nosowo-gardłową wykonaną z miękkiego, elastycznego termoplastycznego PVC, zabezpieczenie przed całkowitym wsunięciem do nosogardzieli, silikonowana, bez lateksu, bez ftalanów jałowa, jednorazowego użytku

ODPOWIEDŹ: Tak.

3. **pozycja 8.30** Czy Zamawiający oczekuje drenu łączącego: pomiędzy workiem, a kranikiem trójdrożnym (4,8 x 6,8-85 cm dł.) oraz pomiędzy kranikiem i igłą (4,8 x 6,8-40 cm dł.)?

ODPOWIEDŹ: Tak.

4. **pozycja 8.36** Czy Zamawiający oczekuje strzykawki przezroczystej z zielonym kontrastującym tłokiem dla lepszej kontroli wizualnej zawartości?

ODPOWIEDŹ: Tak.

5. **pozycja 8.40** Czy Zamawiający oczekuje strzykawki trzyczęściowej ze stożkiem cewnikowym ułożonym centralnie, ściętym pod kątem 45°?

ODPOWIEDŹ: Tak.

Zadanie nr 11

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie klipsownic o długości 2300 mm, rozwarcie 11 mm, 13 mm i 16 mm – do wyboru

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy zamawiający dopuści KLIPSOWNICA GASTROSKOPOWA - sterylna, jednorazowego użytku -obrotowa 135 stopni, -rozwarcie 11mm, - długość min. 2300mm -kompatybilna z kanałem roboczym 2,8mm

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający dopuści klipsownicę o długości 2300 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

4. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jednorazowej klipsownicy sterylnej, obrotowej 135 stopni, rozwarcie 11mm, długość min. 2300mm, kompatybilna z kanałem roboczym 2,8mm.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

5. Czy Zamawiający w zadaniu 11 dopuści klipsownicę o długości 2300 mm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

6. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie:

KLIPSOWNICA GASTROSKOPOWA

- sterylna, jednorazowego użytku

-obrotowa 135 stopni,

-rozwarcie 11mm,

- o długości 2300mm

-kompatybilna z kanałem roboczym 2,8mm

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

Zadanie nr 14

1. Dotyczy pakiet 14 Czy Zamawiający dopuści prześcieradło barierowe w rozmiarze 101cm x 225cm (+/-2cm)?

ODPOWIEDŹ: Tak.

2. Dotyczy pakiet 14 Czy Zamawiający dopuści prześcieradło do transportu 101 cm x 202 cm?

ODPOWIEDŹ: Tak.

3. Dotyczy pakiet 14 Czy Zamawiający dopuści prześcieradło do transportu 102 cm x 152 cm?

ODPOWIEDŹ: Nie.

Zadanie nr 15

1. Czy Zamawiający wymaga myjki zgrzewanej termicznie, a nie zszywanej, dzięki czemu nie działa drażniąco na skórę pacjenta?

ODPOWIEDŹ: Tak.

2. Czy Zamawiający dopuści myjki o gramaturze 100 g/m² przód i 50 g/m² tył?

ODPOWIEDŹ: Tak.

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

ODPOWIEDŹ: Dopuszcza, ale nie wymaga.

4. Dotyczy pozycji 1 W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, czy Zamawiający dopuści zamiast parametru: „REKAWICA DO MYCIA CHOREGO ZAWIERAJĄCA ŚRODEK MYJĄCY
- gramatura minimum 90 g/m²
 - anatomiczny, zaokrąglony kształt
 - jednorazowa,,

Produktu o poniższych parametrach: „RĘKAWICA DO MYCIA CHOREGO ZAWIERAJĄCA ŚRODEK MYJĄCY

- gramatura minimum 80 g/m²
- prostokątny kształt, bez ostrych krawędzi
- jednorazowa „

ODPOWIEDŹ: Tak.

5. Dotyczy pozycji 1 W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 8 szt. rękawiczek w opakowaniu (po przeliczeniu 20.000 szt. rękawiczek znajduje się w 3.000 opakowaniach w każdym, po 8 szt. rękawiczek)

ODPOWIEDŹ: Tak.

6. Czy Zamawiający dopuści myjki pakowane a'10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

ODPOWIEDŹ: Tak.

Zadanie nr 16

1. **pozycja 16.3** Czy Zamawiający dopuści koszule dla pacjenta wykonane z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40g/m²?

ODPOWIEDŹ: Nie, Zamawiający wymaga włókniny SMS lub Spunlace.

2. **pozycja 16.3, 16.9** Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

ODPOWIEDŹ: Tak.

3. Część 16, poz. 16.2 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/? m², wykonana z włókniny polipropylenowej jednowarstwowej, z etykietą zgodną z przepisami regulującymi oznakowanie wyrobów medycznych?

ODPOWIEDŹ: Nie.

4. Część 16, poz. 16.1 Prosimy o dopuszczenie fartucha foliowego pakowanego po 100 szt, w opakowaniu zbiorczym – foliowym z perforowanym otwarciem w formie dyspensera z możliwością wyciągnięcia pojedynczej sztuki. Opakowanie indywidualne nie jest konieczne, gdyż produkt jest wyrobem niesterylnym. Ponadto opakowanie indywidualne spowoduje wzrost ceny produktu, z uwagi na zużycie większej ilości materiału na opakowanie oraz późniejszą konieczność utylizacji większej ilości odpadów foliowych w postaci opakowań indywidualnych.

ODPOWIEDŹ: Nie.

5. Część 16,poz.16.10-16.14 Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 35 g/m²?

ODPOWIEDŹ: Tak.

6. Czy zamawiający wydzieli poz.616.1-16.2,16.4,16.8,16.10-16.14 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.

7. Dotyczy pakiet 16.1 Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy pakowany w op. a'100 szt. umożliwiające wyjmowanie pojedynczych sztuk?

ODPOWIEDŹ: Nie.

8. Dotyczy pakiet 16.1 Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy w rozmiarze 71cm x 120cm

ODPOWIEDŹ: Tak.

9. Dotyczy pakiet 16.2 Czy Zamawiający dopuści pościel z prześcieradłem w rozmiarze 160cm x 210cm?

ODPOWIEDŹ: Tak.

Zadanie nr 18

1. **pozycja 18.1 – 18.2** Czy Zamawiający dopuści okularki kształt (litera Y) z regulowanym zakładkami dla lepszego dopasowania, wyposażone w specjalnie wyprofilowane gąbeczki wykonane z miękkiego materiału, zmniejszają ryzyko podrażnienia delikatnej skóry w rozmiarach 240 - 340mm i 300 - 400mm?

ODPOWIEDŹ: Nie.

Zadanie nr 20

1. Czy w związku z przeznaczeniem i charakterem oferowanych produktów, które wymagają sprowadzenia z za granicy i nie są lekami ratującymi życie oraz na obecną światową sytuację na rynku sprzętu medycznego przy zakłóconym obecnie łańcuchu dostaw, Zamawiający wyrazi zgodę na określenie terminu realizacji zamówienia do 10 dni roboczych od dnia przesłania zamówienia?

ODPOWIEDŹ: Nie.

2. Czy Zamawiający dopuści filtry z przyłączem ISO o średnicy zgodnej z przyłączem ISO kompatybilne z insuflatorem firmy KARL STORZ.

ODPOWIEDŹ: Tak.

3. Czy Zamawiający odstąpi od przedstawienia dokumentacji technicznej potwierdzającej parametry oferowanego wyrobu medycznego, gdyż wszelkie informacje o produkcie są przedstawione na stronach katalogowych producenta. Inna dokumentacja nie jest dostępna.

ODPOWIEDŹ: Tak., ale proszę dołączyć stronę katalogową.

Zadanie nr 23

1. Czy Zamawiający dopuści w **pakiecie 23 pozycja 1** Zamknięty system dostępu naczyniowego z potrójnym drenem STANDARD o długości 15 cm,

- - zawór bezigłowy (3szt), kompatybilny z połączeniami typu Luer – Lock i Luer – Slip
- - dreny o średnicy wewnętrznej 2,8 mm, 3 przedłużenia z zaciskami przesuwными, zakończenie zabezpieczone protektorem męskim
- - przemieszczanie płynu neutralne w wypadku stosowania zestawu przedłużającego i zacisku.
- - nie zawiera lateksu; dren wykonany z PCV (nie zawierający ftalanów); dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi
- - zawór posiadający przezroczystą obudowę i przezroczystą membranę ułatwiające szybką ocenę efektywności płukania, bez mechanicznych części wewnętrznych – prosty tor przepływu
- - membrana zaworu typu Split Septum, podzielna, silikonowa z kołnierzem idealnie gładkim, wywiniętym zewnętrznie na poliwęglanowej obudowie konektora. Jednorodna powierzchnia do dezynfekcji.
- - na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymanie zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką.
- - czas użycia 100 aktywacji
- - wymagany minimalny przepływ 20 l/h
- - objętość wypełnienia wynosząca 2,25 ml, podana na opakowaniu jednostkowym
- - wytrzymały na ciśnienie 45 PSI

- - sterylny, pakowany pojedynczo. opakowanie 50 szt.

ODPOWIEDŹ: Tak.

2. Czy Zamawiający dopuści w **pakiecie 23 pozycja 2**, Zamknięty system dostępu naczyniowego o laminarnym torze przepływu, przezroczysty, bezigłowy, sterylny, zabezpieczony protektorem męskim w kolorze różnym niż zawór, pakowany pojedynczo, rozmiar ok 20 mm; waga 1g. Kompatybilny z końcówką luer-lok, z łatwą jednorodną materiałową powierzchnią do dezynfekcji, jednoelementową, przezierną, podzielną membraną split septum osadzoną zewnętrznie w sposób trwały na poliwęglanowym przezroczystym konektorze, wystającą częściowo nad obudowę, niesprzyjającą kolonizacji bakterii. Na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymanie zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką. Bez mechanicznych części wewnętrznych, prędkość przepływu 533ml/min. Wytrzymały na ciśnienie 45 PSI o objętości wypełnienia 0,16 ml. Informacja o objętości wypełnienia na opakowaniu jednostkowy. Ilość aktywacji 100. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi. Ten sam producent co kaniule lub rekomendowany i sprzedawany przez producenta kaniul, umieszczony w katalogu producenta kaniul pod nadanym przez niego numerem katalogowym dla zachowania szczelności dla kaniul obwodowych, koreczków i portów?

ODPOWIEDŹ: Tak.

3. Czy Zamawiający dopuści w **pozycji 3 i 4 w pakiecie 23** Jednoświatłowy cewnik centralny zakładany obwodowo w celu podawania terapii dożylniej, aspiracji krwi długość cewnika 60cm, rozmiar 4F, objętość wypełniania 0,24ml, przepływ grawitacyjny 660ml/h. Cewnik silikonowy odporny na załamania, budowa wstecznie stożkowa, z możliwością docinania od strony proksymalnej, końcówka cewnika zaokrąglona, zamknięta, nieprzepuszczająca promieni RTG, zakończony w bocznej ścianie cewnika zastawką zamykającą światło cewnika w pozycji neutralnej, otwierająca się na skutek dodatniego ciśnienia oraz umożliwiająca aspirację przy ciśnieniu ujemnym. Nie wymaga do przepłukiwania użycia heparyny. W skład zestawu wchodzi: 1. Jednokanałowy cewnik 4F z wewnętrznym zgłębnikiem usztywniającym/blokadą T-lock 1szt.; 2. Zatyczka 1szt.; 3. Taśma miernicza 1szt.; 4. Przyrząd stabilizujący StatLock 1szt.; 5. Skrzydełka mocujące 5F; MIKROINTRODUKTOR 1. Prowadnik Flexura, nitinol z prostą końcówką giętki; 2. Introduktor; bezpieczny, dożylny cewnik obwodowo; 3. Igła; 1 szt.; 4. Mikrointroduktor MicroEZ, 5F (1,8mm średnica wewnętrzna x 2,5 średnica zewnętrzna x 7cm długość) z

rozszerzaczem naczyniowym (0,5mm średnica wewnętrzna); 5. Skalpel bezpieczny 1szt pakowane pojedynczo z odpowiednim przeliczeniem ilości?

ODPOWIEDŹ: Tak. (o ile dotyczy pozycji 4 i 5; w pozycji 3 nie ma cewnika tylko BEZIGŁOWY ZAMKNIĘTY ŁĄCZNIK

4. Czy Zamawiający dopuści w **pakiecie 23 pozycja 6** Jednoświatłowy cewnik centralny zakładany obwodowo w celu podawania terapii dożylniej, aspiracji krwi i wstrzyknięć wspomaganego środka kontrastowego pod ciśnieniem 300PSI przepływ 4ml/s, długość cewnika 55cm, rozmiar 5F, objętość wypełniania 0,68ml, przepływ grawitacyjny 1480ml/h. Cewnik silikonowy odporny na załamania, budowa wstecznie stożkowa, bez możliwości docinania, końcówka cewnika zaokrąglona, zamknięta, nieprzepuszczająca promieni RTG, zakończony w bocznej ścianie cewnika zastawką zamykającą światło cewnika w pozycji neutralnej, otwierająca się na skutek dodatniego ciśnienia oraz umożliwiająca aspirację przy ciśnieniu ujemnym. Nie wymaga do przepłukiwania użycia heparyny. W skład zestawu wchodzi: 1. Jednokanałowy cewnik 5F (średnica zewnętrzna 1,75mm)x55cm dł.; z wewnętrznym zgłębnikiem usztywniającym/blokadą T-lock 1szt.; 2. Zatyczka 1szt.; 3. Taśma miernicza 1szt.; 4. Przyrząd stabilizujący StatLock 1szt.; 5. Skrzydełka mocujące 5F; MIKROINTRODUKTOR 1. Prowadnik Flexura, nitinol z prostą końcówką 0,46mm średnica zewnętrznax50cm, giętki; 2. Introduktor; bezpieczny, dożylny cewnik obwodowo; 20G (1,1mm średnica zewnętrznax45cm); 3. Igła; introduktor; 21G (0,9 mm średnica zewnętrznax0,45mm średnica wewnętrzna x70mm) 1 szt.; 4. Mikrointroduktor MicroEZ, 5F (1,8mm średnica wewnętrzna x2,5średnica zewnętrznax7cm długość) z rozszerzaczem naczyniowym (0,5mm średnica wewnętrzna) 5. Skalpel bezpieczny 1szt. pakowane pojedynczo z odpowiednim przeliczeniem ilości?

ODPOWIEDŹ: Tak.

5. Czy Zamawiający dopuści w **pakiecie 23 pozycja 7** Dwuświatłowy cewnik centralny zakładany obwodowo w celu podawania terapii dożylniej, aspiracji krwi długość cewnika 45cm, rozmiar 5F, objętość wypełniania 0,41/0,40ml, przepływ grawitacyjny 231/155ml/h. Cewnik silikonowy odporny na załamania, budowa wstecznie stożkowa, bez możliwości docinania, końcówka cewnika zaokrąglona, zamknięta, nieprzepuszczająca promieni RTG, zakończony w bocznej ścianie cewnika dwoma zastawkami zamykającą światło cewnika w pozycji neutralnej, otwierająca się na skutek dodatniego ciśnienia oraz umożliwiająca aspirację przy ciśnieniu ujemnym. Zastawki znajdują się po dwóch różnych stronach cewnika, na dwóch wysokościach. Nie wymaga do przepłukiwania

użycia heparyny. W skład zestawu wchodzi: 1. Dwukanałowy cewnik 5F z wewnętrznym zgłębnikiem usztywniającym/blokadą T-lock 1szt.; 2. Zatyczka 1szt.; 3. Taśma miernicza 1szt.; 4. Przyrząd stabilizujący StatLock 1szt.; 5. Skrzydełka mocujące 5F; MIKROINTRODUKTOR 1. Prowadnik Flexura, nitinol z prostą końcówką giętą; 2. Introduktor; bezpieczny, dożylny cewnik obwodowy; 3. Iгла; 1 szt.; 4. Mikrointroduktor MicroEZ, 5F (1,8mm średnica wewnętrzna x 2,5mm średnica zewnętrzna x 7cm długość) z rozszerzaczem naczyniowym (0,5mm średnica wewnętrzna); 5. Skalpel bezpieczny 1szt. Pakowane pojedynczo z odpowiednim przeliczeniem ilości?

ODPOWIEDŹ: Tak.

6. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 23 pozycja 8 Jednokanałowy cewnik pośredni 4F zakładany obwodowo, przeznaczony do dożylnych metod leczenia, pobierania próbek krwi oraz automatycznego wstrzykiwania środka kontrastującego pod ciśnieniem 325PSI, przepływ 7ml/s. Dostosowany do terapii poniżej 30 dni, radioceniujący, wykonany z poliuretanu miękającego pod wpływem temperatury ciała. Cewnik o kształcie odwróconego stożka zapewniający odporność na skręcanie. Przepływ grawitacyjny 2116ml/h, objętość wypełnienia 0,37ml. Sterylizowany tlenkiem etylenu. 2 lata ważności. Sterylny zestaw, w którego skład wchodzi: 1. Jednokanałowy cewnik 4F, średnica zew. 1,32mm x 20cm dł 1x, 2. strzykawka 12ml 1szt., 3. Przyrząd stabilizujący Statlock 1 szt., 4. Skalpel bezpieczny 1 szt., 5. taśma miernicza 1szt., 6. Zatyczka 1 szt. MIKROINTRODUKTOR: 1. Prowadnik Flexura, nitinol z prostą końcówką 0,46mm średnica zewnętrzna x 50cm dł., giętą 1szt., 2. Introduktor; bezpieczny dożylny cewnik obwodowy 20G (1,1mm średnica zewnętrzna x 45mm dł., 3. Mikrointroduktor MicroEZ 4,5F (1,6mm średnica wewnętrzna x 2,3mm średnica zewnętrzna x 7cm długości) z rozszerzaczem naczyniowym (0,5mm średnica wewnętrzna) 1szt., 4. Iгла: introduktor; 21G (0,9mm średnica zewnętrzna x 0,45mm średnica wewnętrzna x 70mm dł. Pakowane po 3 sztuki?

ODPOWIEDŹ: Tak.

7. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 23 pozycja 9 Dwukanałowy cewnik pośredni 4F, kanały 21G i 19G, zakładany obwodowo, przeznaczony do dożylnych metod leczenia, pobierania próbek krwi oraz automatycznego wstrzykiwania środka kontrastującego pod ciśnieniem 325PSI, przepływ 4ml/s. Dostosowany do terapii poniżej 30 dni, radioceniujący, wykonany z poliuretanu miękającego pod wpływem temperatury ciała. Cewnik o kształcie odwróconego stożka zapewniający odporność na skręcanie. Przepływ

grawitacyjny 220/1523ml/h, objętość wypełnienia 0,30/0,38ml. Sterylizowany tlenkiem etylenu. 2 lata ważności. Sterylny zestaw, w którego skład wchodzi: 1. Dwukanałowy cewnik 4F, średnica zew. 1,40mmx20cm dł 1x, 2. strzykawką 12ml 1szt., 3. Przyrząd stabilizujący Statlock 1 szt., 4. Skalpel bezpieczny 1 szt., 5. taśma miernicza 1szt., 6. Zatyczka 1 szt. MIKROINTRODUKTOR: 1. Prowadnik Flexura, nitinol z prostą końcówką 0,46mm średnica zewnętrzna x 50cm dł., giętki 1szt., 2. Introduktor; bezpieczny dożylny cewnik obwodowy 20G(1,1mm średnica zewnętrzna x 45mm dł., 3. Mikrointroduktor MicroEZ 4,5F(1,6mm średnica wewnętrzna x 2,3mm średnica zewnętrzna x 7cm długości) z rozszerzaczem naczyniowym (0,5mm średnica wewnętrzna) 1szt., 4. Igła: introduktor; 21G (0,9mm średnica zewnętrzna x 0,45mm średnica wewnętrzna x 70mm dł. Pakowany po 3 sztuki?

ODPOWIEDŹ: Tak.

Zadanie nr 25

1. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 25 w poz. 25.12 i 13 worki pakowane po 10 szt. (całkowita ilość szt. 90 tj. 9 opakowań).

ODPOWIEDŹ: Tak.

Zadanie nr 26

1. Czy Zamawiający dopuści opatrunek włókninowy z wkładem chłonnym 10cm x 30cm?

ODPOWIEDŹ: Tak.

2. Czy Zamawiający dopuści taśmę przyklepną z tolerancją rozmiaru +/- 1cm?

ODPOWIEDŹ: Tak.

3. Czy Zamawiający dopuści osłonę na stół Mayo 80cm x 145cm?

ODPOWIEDŹ: Tak.

4. Czy Zamawiający dopuści dren Ch24 o dł 300cm F/F?

ODPOWIEDŹ: Tak.

5. Czy Zamawiający dopuści kompresy gazowe laparatomijne z nitką RTG 45cm x 45cm (zamiast 40cm x 40cm)?

ODPOWIEDŹ: Tak.

Zadanie nr 27

1. Prosimy o dopuszczenie elektrody o wymiarach 150x108 mm, powierzchni całkowitej 162cm² i powierzchni aktywnej 107cm²

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

2. pozycja 27.1:

Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralną:

- jednorazowego użytku
- hydrożel
- dzielona
- do aparatu ES 300
- dla dzieci i dorosłych
- powierzchnia całkowita 168cm²
- powierzchnia aktywna 103cm²

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIA DO SWZ I UMOWY

1. Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 5 ust. 1a wzoru Umowy. Zamawiający w § 5 ust. 1a wskazał: 1. W przypadku, gdy Wykonawca dopuszcza się zwłoki w:
 - a. w realizacji dostaw towaru w stosunku do terminu przewidzianego w § 3 ust. 2 Umowy, zapłaci on Zamawiającemu, w każdym przypadku naruszenia, karę umowną w wysokości 1% wartości netto towaru objętego karą (niedostarczonego, nieuzupełnionego, niewymienionego). Kary umowne, o których mowa w niniejszym ustępie, podlegają sumowaniu, a ich suma nie przekroczy 20% wartości netto towaru objętego karą. W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 1% za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy. Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości 1% za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką

może ponieść Zamawiający. W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 5 ust 1a wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 0,5% wartości

ODPOWIEDŹ: Odpowiedź na pytanie nr 6 w sekcji „Pytania do SWZ i Umowy”.

2. Czy Zamawiający zgadza się podawać dodatkowo w każdym zamówieniu lub informacji o pobraniu numer katalogowy BSC zamawianych wyrobów, numer umowy zawartej pomiędzy Wykonawcą a Zamawiającym, na podstawie której Zamawiający składa zamówienie oraz adres poczty elektronicznej Zamawiającego służący do odbierania faktur elektronicznych?

ODPOWIEDŹ: Tak

3. Czy Zamawiający akceptuje stosowanie faktur elektronicznych zgodnie z art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 roku o podatku od towarów i usług (t.j. Dz.U. z 2022 r. poz. 931)?

ODPOWIEDŹ: Tak

4. Czy Zamawiający zgodzi się na dostarczanie faktury w wersji pdf na wskazany adres email w godzinach wieczornych w dniu przystąpienia do realizacji zamówienia.

ODPOWIEDŹ: Tak

5. Czy w celu miarkowania kar umownych, Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej o której mowa w projekcie umowy §5 ust. 1 do 0,5% wartości towaru objętego karą za każdy dzień zwłoki?

ODPOWIEDŹ: Odpowiedź na pytanie nr 6 w sekcji „Pytania do SWZ i Umowy”.

6. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1 pkt. a,b,c,
 - 1) 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
- c. w stosunku do terminów określonych w § 4 ust. 3, § 4 ust. 4 lub §4 ust. 7 Umowy, 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), **jednak nie więcej niż 10% wartości netto towaru objętego karą.**

ODPOWIEDŹ: Zamawiający zmodyfikuje treść umowy wprowadzając powyższy zapis.

7. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów z „...od daty otrzymania wezwania” na „, od dnia uznania reklamacji”

**ODPOWIEDŹ: Zamawiający wprowadza następujący zapis:
„...w terminie nie przekraczającym 3 dni roboczych, licząc od dnia uznania reklamacji...”.**

8. Prosimy o dodanie do projektu umowy następującego zapisu: „Wykonawcy przysługuje prawo do wstrzymania dostawy/uzupełnienie asortymentu w przypadku zwłoki w płatnościach (za zrealizowane zamówienia) powyżej 30 dni od momentu wymagalności faktury.”?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

Zamawiający informuje, że w pakiecie nr 5 zostały dopisane 3 pozycje o numerach: 5.28,5.29,5.30

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

Radziejów, dnia 15 lutego 2023 r.

DYREKTOR

mgr Sebastian JANKIEWICZ

Dokument utworzył: M. Kardasz ; tel. 54 285 63 31

Data utworzenia dokumentu: 15.02.2023 r.

Kopia dokumentu znajduje się w: DA