

**WYKONAWCY**

ubiegający się o zamówienie publiczne

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji - art. 275 pkt. 1 ustawy Pzp na „**Dostawę drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku do Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku**” – znak sprawy **Z.II.260.054.Zp.2021**.

Zamawiający, **Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej**, działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

**Pytanie nr 1.** Dotyczy Pakietu nr 17, poz. nr 1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 17 poz. 1 Kateterów HSG o długości 400 mm, średnica 7F – pozostałe kryteria zgodnie z SWZ.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 2.** Dotyczy Pakietu nr 11, poz. nr 9. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu zabezpieczenia antybakteryjnego opartego na działaniu jonów srebra. Taki opis stawia tylko jednego Wykonawcę do złożenia oferty w powyższych pakietach. Odstąpienie pozwoli Na wystartowanie innym Wykonawcom ,co pozwoli na uzyskanie bogatszego wyboru dla Zamawiającego zarówno cenowego jak i asortymentowego.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie układu pacjenta bez zabezpieczenia antybakteryjnego opartego na działaniu jonów srebra.**

**Pytanie nr 3.** Dotyczy Pakietu nr 1, poz. nr 6. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł o parametrach 31G x 5 mm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 4.** Dotyczy Pakietu nr 1, poz. nr 6. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 6 z pakietu 1 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 5.** Dotyczy Pakietu nr 25, poz. nr 8. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie nakłuwaczy EASYLANCE 21 G x 1,8 mm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 6.** Dotyczy Pakietu nr 25, poz. nr 8. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 8 z pakietu 25 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 7.** Dotyczy Pakietu nr 2, poz. nr 1. Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny bezigłowy port wykonany z najwyższej jakości materiałów, zapewniających optymalne, w pełni bezpieczne, wygodne i skuteczne użytkowanie, wyposażony w wysokiej jakości silikonową membranę pozwalającą na wielokrotne

stosowanie portu, przyrząd zabezpiecza przed wyciekaniem podawanych płynów poza port, wewnętrzna przestrzeń portu nie zawiera martwej przestrzeni, redukuje osadzanie się krwi i leków, o doskonałej szczelnej konstrukcji, zapobiegającej dostawianiu się do łącznika powietrza, płynów i ciał stałych, wyposażony w prosty tor przepływu zmniejsza wstrząsy i komplikacje podczas iniekcji, posiadający przezroczystą obudowę zapewniającą kontrolę wzrokową podawanych płynów, możliwość stosowania portu podczas badania rezonansem magnetycznym, duże światło toru przepływu portu umożliwia stosowanie cewników o zwiększonych przepływach takich jak cewniki do hemodializy, nie zawiera ftalanów, sterylizowany EO, czas użytkowania 7 dni, o objętości wypełnienia 0,09 ml, przepływie 400-440ml/min, wytrzymałości na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary = 44psi oraz wytrzymałości na ciśnienie zwrotne 2 bary = 29psi?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 8.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. nr 5. Czy zamawiający dopuści chusteczki nawilżane zawierające w składzie m.in. dimetikon (3%), fosforan chlorku linoamidopropylu PG-dimonowego, D-pantenol, alantoina, ekstrakt z aloesu berbadenowego, polisorbat 20, gliceryna, ekstrakt z rumianku, witamina E, prowitamina B5, w rozmiarze 20 cm x 20 cm, pakowane po 12 sztuk z przeliczeniem ilości?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 9.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. nr 8. Czy zamawiający elektrody z żelazem półpłynnym o średnicy 50 mm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 10.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. nr 10. Czy zamawiający dopuści filtr o objętości wypełnienia 0,25 - 0,3 ml, przepływie 4 ml/min oraz z linią infuzyjną 5 cm i 10 cm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 11.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. nr 11. Czy zamawiający dopuści filtr o objętości wypełnienia 0,25 - 0,3ml, przepływie 4 ml/min oraz z linią infuzyjną 5 cm i 10 cm, o czasie stosowania 96h?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 12.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. nr 12. Czy zamawiający dopuści golarkę o szerokości 4,7cm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 13.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. nr 16. Czy zamawiający dopuści korek do kaniul z trzpieniem powyżej krawędzi korka?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 14.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. nr 18. Czy zamawiający dopuści łyżki wykonane z ABS, pakowane w opakowanie papierowo-foliowe, dostępne w rozmiarach 1- 4?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 15.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. nr 28. Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny okularki do fototerapii (zdjęcie poglądowe poniżej) o następujących parametrach:

- jednoczęściowe,
- dla jednego pacjenta,
- wykonane z pianki poliuretanowej i bawełny (delikatne materiały),
- wąska opaska na głowę wykonana z tego samego materiału co osłona na oczy,
- wygodne zapięcie na rzepy z możliwością wielokrotnej zmiany pozycji, dające możliwość dostosowania rozmiaru,
- dostępne w 3 rozmiarach: S- obwód max. – 31cm, M- obwód max. 35 cm, L- obwód max. 40 cm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 16.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. nr 43. Czy zamawiający dopuści wodę jałową o pojemności 550ml?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 17.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. nr 43. Czy zamawiający dopuści wodę sterylną z możliwością stosowania przez 30 dni?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 18.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. nr 46-48. Czy zamawiający dopuści pojemnik wykonany z tektury i impregnowanego PE?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 19.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. nr 46-48. Czy zamawiający dopuści pojemnik niewyposażony w worek foliowy?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 20.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. nr 46. Czy zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 10l?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 21.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. nr 48. Czy zamawiający dopuści pojemnik w kolorze białym?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 22.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. nr 50. Czy zamawiający odstąpi od wymogu by przedłużacz był w pełni przezroczysty?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 23.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. nr 51. Czy zamawiający dopuści przyrząd do infuzji z precyzyjnym regulatorem w kształcie beczułki, przepływ w zakresie 5-250 ml/h?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 24.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. nr 53-54. Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki intubacyjne?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 25.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. nr 58. Czy zamawiający dopuści smoczek wykonany z TPE?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 26.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. nr 61. Czy zamawiający dopuści tradycyjną wąską butelkę do karmienia, wygodna do trzymania i przechowywania, sterylna, osobno zapakowana, gotowa do użytku, jednorazowa, wykonana z lekkiego i wytrzymałego polipropylenu (PP), nie zawiera bisfenolu A, pojemność 80 ml (średnica podstawy: ok. 45mm)?



**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 27.** Dotyczy Pakietu nr 9, poz. nr 1. Czy zamawiający dopuści dren o długości 2,1m?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 28.** Dotyczy Pakietu nr 9, poz. nr 2. Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: brak
- Przestrzeń martwa: 35 ml
- Waga: 22g
- Objętość oddechowa: 150 – 1500 ml
- Skuteczność nawilżania: nie dotyczy
- Oporność: 0,6 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 29.** Dotyczy Pakietu nr 9, poz. nr 3. Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40 ml
- Waga: 30 g
- Objętość oddechowa: 150 - 1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32 mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 30.** Dotyczy Pakietu nr 9, poz. nr 4. Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny wymiennik ciepła i wilgoci o następujących parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16 ml
- Waga: 9 g
- Objętość oddechowa: 200 - 1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24 mg 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?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 31.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. nr 1. Czy zamawiający dopuści maskę krtaniową z koniuszkiem nieposiadającym zabezpieczenia, informacja dotycząca wagi pacjenta umieszczona na korpusie maski, natomiast informacje dotyczące rozmiaru, oraz objętości wypełniającej mankiet umieszczone na baloniku kontrolnym oraz korpusie rurki, dostępna w rozmiarach 1-5?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 32.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. nr 2. Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny maskę krtaniową jednorazowego użytku z możliwością intubacji, bezlateksową, ukształtowaną zgodnie z budową anatomiczną gardła, posiadającą łukowaty kształt; rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, bez wzmocnionego koniuszka, poślizgowa powierzchnia ułatwiająca zakładanie, wzmocnienie rurki przed przegryzieniem; informacja dotycząca wagi pacjenta umieszczona na korpusie maski, natomiast informacje dotyczące rozmiaru, oraz objętości wypełniającej mankiet umieszczone na baloniku kontrolnym oraz korpusie rurki, znaczniki prawidłowego usytuowania maski umieszone na rurce; rozmiary: 1; 1,5; 2; 2,5; 3; 4; 5?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 33.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. nr 3. Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy o długości 2 m?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 34.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. nr 3. Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy z dodatkową rurą o długości 1,2 m?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 35.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. nr 5. Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy współdzielony (rura przedzielona niebieską membraną) o długości 1,83 m, z dodatkową rurą o długości 40 cm, średnica rur 22 mm, pozbawiony ftalanów?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 36.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. nr 6. Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy współdzielony (rura przedzielona niebieską membraną) o długości 1,83 m, z dodatkową rurą o długości 40 cm, średnica rur 22 mm, pozbawiony ftalanów, filtr dołączony osobno?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 37.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. nr 7. Czy zamawiający dopuści przedłużacz wykonany z PCV?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 38.** Dotyczy Pakietu nr 16, poz. nr 1, 2. Czy zamawiający oczekuje łyżek w całości metalowych?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Nie.**

**Pytanie nr 39.** Dotyczy Pakietu nr 16, poz. nr 1, 2. Czy zamawiający oczekuje łyżek metalowych z plastikowym mocowaniem?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Tak. Zamawiający oczekuje łyżek metalowych z plastikowym mocowaniem.**

**Pytanie nr 40.** Dotyczy Załącznika nr 7 (Projektowane postanowienia umowy). Czy w celu miarkowania kar umownych Kupujący dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §5 ust. 1:

1. Kupujący będzie miał prawo żądać od Sprzedającego zapłaty kar umownych za opóźnienie z przyczyn leżących po stronie Sprzedającego, z następujących tytułów i w następującej wysokości:

- a) **0,5 %** wartości brutto zareklamowanych przez Kupującego towarów jakości niezgodnej z Umową za każdy dzień zwłoki w wymianie, ponad termin określony umową, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto zareklamowanej części towaru.**
- b) **0,5%** wartości brutto zamówionej dziennej partii towaru, która nie została dostarczona lub nie została dostarczona w terminie, za każdy dzień zwłoki w dostawie ponad termin określony umową, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto zamówionej dziennej partii towaru, która nie została dostarczona lub nie została dostarczona w terminie.**

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 41.** Dotyczy Pakietu nr 2, poz. nr 1. Czy Zamawiający dopuści kraniki trójdrożne tylko z optycznym indykatorem pozycji?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 42.** Dotyczy Pakietu nr 2, poz. nr 2. Czy Zamawiający dopuści przedłużacz czarny lub bursztynowy o dł. 150 cm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 43.** Dotyczy Pakietu nr 2, poz. nr 4-7. Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SWZ 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.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 44.** Dotyczy Pakietu nr 2, poz. nr 6. Czy Zamawiający dopuści przyrządy o parametrach: Przyrząd do bezpiecznego przetaczania płynów w terapii infuzyjnej

- Możliwość utrzymania przez 24 godziny w czasie prowadzenia nieprzerwanej infuzji,
- Wykonany z wysokiej jakości materiałów, przy wykorzystaniu najnowszych technologii,
- Dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami,
- Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką,
- Elastyczna komora kroplowa o wielkości 6 cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami,
- Kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml,

- Hydrofilowy filtr cząsteczkowy o wielkości oczek 10 µm, automatycznie zatrzymujący przepływ po opróżnieniu komory. Zabezpiecza przed przedostawaniem się powietrza do drenu zapobiegając zatorowi powietrznemu,
- Miękki i elastyczny dren o długości min. 180 cm z dodatkowym portem do podawania leków,
- Precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę bioreczą oraz zaczep na dren do podwieszenia,
- Uniwersalne zakończenie luer - z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu,
- Nie zawiera lateksu oraz ftalanów,
- Sterylizowany tlenkiem etylenu,
- Jednorazowego użytku,
- Termin ważności: 5 lat,
- Opakowanie jednostkowe: 1 szt. papier/folia.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 45.** Dotyczy Pakietu nr 2, poz. nr 8. Czy Zamawiający dopuści worki foliowe 20 x 30 cm pakowane osobno?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 46.** Dotyczy Pakietu nr 2, poz. nr 11. Czy Zamawiający dopuści bezigłowe łączniki o parametrach:

- Obudowa wykonana z transparentnego materiału – poliwęglanu,
- Wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne iniekcje portu,
- Płaska powierzchnia wstrzyknięcia – gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję,
- Nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI,
- Zakończenie męskie portu zabezpieczone aplikatorem umożliwiającym jałowe wyciągnięcie z opakowania,
- Nie zawiera lateksu,
- Nie zawiera ftalanów,
- Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji,
- Okres ważności: 3 lata,
- Objętość wypełnienia 0,09ml,
- Wysoki przepływ 350 ml/min,
- Wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI),
- Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI),
- Sterylizowany tlenkiem etylu,
- Opakowanie jednostkowe: papier-folia,
- Ilość w opakowaniu 100 szt.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 47.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. nr 2. Czy Zamawiający dopuści przedłużacz czarny lub bursztynowy o dł. 150 cm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 48.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. nr 3-7. Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SWZ 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.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 49.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. nr 4, 6, 7. Czy Zamawiający dopuści przyrządy z igłą bioreczą ściętą dwupłaszczyznowo wykonaną z ABS?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 50.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. nr 7. Czy Zamawiający dopuści przyrządy z workiem 20 x 30 cm pakowanym osobno wycenionym razem jak zestaw?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 51.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 1. Czy Zamawiający ma na myśli majtki dla pacjenta stosowane jako ochrona podczas badań diagnostycznych?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Tak.**

**Pytanie nr 52.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 6. Czy Zamawiający ma na myśli spodenki do kolonoskopii dla pacjenta z rozcięciem w części tylnej?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Tak.**

**Pytanie nr 53.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 1, 5, 6, 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie á 10 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 54.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie á 100 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 55.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 10, 11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie á 20 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 56.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 12. W związku z pojawieniem się na rynku ubrań operacyjnych, które nie spełniają standardów medycznych prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający oczekuje ubrań operacyjnych przebadanych zgodnie z aktualnym wydaniem normy EN tj. z normą EN 13795-2:2019. Odzież i obłożenia chirurgiczne Wymagania i metody badań Część 2: Odzież dla bloków operacyjnych, co ma być potwierdzone raportem z badań z niezależnego laboratorium oraz załączenia tego raportu do oferty przetargowej?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający oczekuje ubrań operacyjnych zgodnych z SWZ.**

**Pytanie nr 57.** Dotyczy Pakietu nr 6, poz. nr 1. Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny 1 kanałowy bez balonu?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 58.** Dotyczy Pakietu nr 6, poz. nr 16-18, 24, 26, 28, 30, 31. Czy Zamawiający dopuści cewniki z gumowym zaworem?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 59.** Dotyczy Pakietu nr 6, poz. nr 19, 22. Czy Zamawiający dopuści cewniki silikonowe?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 60.** Dotyczy Pakietu nr 6, poz. nr 40. Czy Zamawiający dopuści cewniki pakowane podwójnie folia, folia-papier?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 61.** Dotyczy Pakietu nr 6, poz. nr 66. Czy Zamawiający dopuści dreny T-kehra w rozm. CH 5, 10, 12, 14, 16, 18, 480 x 180 mm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 62.** Dotyczy Pakietu nr 6, poz. nr 67. Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya o długości 40 cm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 63.** Dotyczy Pakietu nr 6, poz. nr 67. Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya bez naklejek?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 64.** Dotyczy Pakietu nr 6, poz. nr 67. Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya z czasem utrzymania 30 dni?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 65.** Dotyczy Pakietu nr 2, poz. nr 4-5, 7. Czy zamawiający wydzieli poz. 4-5, 7 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 SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 66.** Dotyczy Pakietu nr 2, poz. nr 4-5, 7. 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. Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów? Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 67.** Dotyczy Pakietu nr 2, poz. nr 5, 7. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepek na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorecznej, natomiast kolec igły biorecznej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 68.** Dotyczy Pakietu nr 2, poz. nr 4. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepek na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorecznej, natomiast kolec igły biorecznej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 69.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. nr 3-4, 6. Czy zamawiający wydzieli poz. 3-4, 6 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 SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 70.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. nr 3, 4, 6. 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. Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia. Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 71.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. nr 3. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepek na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorecznej, natomiast kolec igły biorecznej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 72.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. nr 4, 6. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepek na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorecznej, natomiast kolec igły biorecznej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 73.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. nr 3, 4, 6. Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą bioreczną dwukanałową, trójścienne – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 74.** Dotyczy Pakietu nr 4, poz. nr 1-2, 7. Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę



pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt. Czy zamawiający wydzieli poz.1, 2, 7 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 SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 75.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 2, 4, 8. Czy zamawiający wydzieli poz. 2, 4, 8 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 76.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 2. Prosimy o dopuszczenie czepka pakowanego w opakowanie foliowe, taki sposób pakowania zmniejsza powierzchnię magazynowania lub/i przechowywania, opakowanie w foli gwarantuje również higieniczne przechowywanie i wyjmowanie - sposób pakowania nie wpływa na jakość produktu i jego wartości użytkowe. Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 16g/m<sup>2</sup>?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 77.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 4. Czy zamawiający dopuści kolor niebieski?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 78.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. nr 9, 14, 16, 19-26, 29-31, 70-72, 76-79 Czy zamawiający wydzieli poz. 9, 14, 16, 19-26, 29-31, 70-72, 76-79 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 SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 79.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. nr 9, 16, 72, 77. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 80.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. nr 14. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 81.** Dotyczy Pakietu nr 25, poz. nr 29-30. Czy 1 szt. = 1 opakowanie po 25 odcinków na rolce? Czy zamawiający wydzieli poz. 29-30 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający oczekuje zaoferowania 1 000 szt. stazy jednorazowego użytku, wielkość opakowania nie ma znaczenia. Zamawiający dokonał modyfikacji zapisów SWZ w załączniku nr 1 (Opis Przedmiotu Zamówienia) w zakresie Pakietu nr 25 poprzez wykreślenie pozycji nr 30. Zmodyfikowana treść SWZ została zamieszczona na stronie internetowej prowadzonego postępowania <https://e-propublico.pl> w dniu 14/12/2021 r. Zamawiający nie wydzieli poz. nr 29 do osobnego pakietu.**

**Pytanie nr 82.** Dotyczy Pakietu nr 2, poz. nr 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużacza bezftalanowego bursztynowego w standardowej długości 150 cm.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 83.** Dotyczy Pakietu nr 2, poz. nr 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi bez nazwy producenta wygrawerowanej na zaciskaczu. Nazwa na opakowaniu jednostkowym. Pozostałe parametry bez zmian.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 84.** Dotyczy Pakietu nr 2, poz. nr 5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez nazwy producenta wygrawerowanej na zaciskaczu. Nazwa na opakowaniu jednostkowym. Pozostałe parametry bez zmian.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 85.** Dotyczy Pakietu nr 2, poz. nr 7. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów - światłoczuły w kolorze bursztynowym, jałowy, igła biorcza dwukanałowa, jednorazowego użytku, nie zawierający lateksu, komora elastyczna, przezroczysta, nie zawierająca ftalanów, dł. min. 5 cm w części przezroczystej, zaciskacz rolkowy z uchwytem na dren oraz bezpiecznym dodatkowym miejscem na igłę po użyciu, regulacja minimum 15 mm.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 86.** Dotyczy Pakietu nr 4, poz. nr 10. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 20 ml pakowanych po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań. Pozostałe parametry bez zmian.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 87.** Dotyczy Pakietu nr 6, poz. nr 68-71. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zgłębników żołądkowych o długości 80 cm. Pozostałe parametry bez zmian.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 88.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. nr 14-15. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny kieliszków za op. = 90 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań. Pozostałe parametry bez zmian.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 89.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. nr 16. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny korków za op. = 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań. Pozostałe parametry bez zmian.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 90.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. nr 18. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie tyżek plastikowych typu Macintosh w rozmiarze 1-4, reszta parametrów bez zmian.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 91.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. nr 19. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny masek wiązanych za op. = 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań. Pozostałe parametry bez zmian.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 92.** Dotyczy Pakietu nr 7, poz. nr 31. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny osłonek medycznych za op. = 144 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań. Pozostałe parametry bez zmian.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 93.** Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

*Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupu jednej sztuki czy, końcówki czy szkiełka)”.*

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 94.** Projekt umowy. Dotyczy §2 Pkt 4 oraz §6 Pkt 2. Prosimy o dodanie do par. 2 pkt 4 postanowień o zasadach wprowadzania odpowiednich 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”.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 95.** Projekt umowy. Dotyczy §4 Pkt 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do niniejszego paragrafu sformułowania, iż „**Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 200 zł netto**”

*Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 200 zł koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.*

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 96.** Dotyczy Pakietu nr 25, poz. nr 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie nakłuwaczy jednorazowych automatycznych typu „Medlance” z pakietu nr 25 stworzenie na nie oddzielnego pakietu z uwagi na:

- na rynku polskim istnieje tylko jeden producent takich nakłuwaczy automatycznych,
- nakłuwacze należą do grupy 33141300-3 - Urządzenia do nakłuwania żył, pobierania krwi, a zatem „jako innego rodzaju produkty” powinny być osobno, niż pozostały przedmiot zamówienia określony w Pakiecie ..., szacowane do ustalenia wartości zamówienia na dostawy powtarzające się okresowo. Zasadne jest umieszczenie ich w osobnym pakiecie, a nawet w osobnym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego.
- włączanie nakłuwaczy do jednego pakietu z typowym sprzętem laboratoryjnym preferuje wszelkiego rodzaju hurtownie farmaceutyczne lub autoryzowanych bezpośrednich dostawców producenta, eliminując wysokiej klasy dostawców i producentów specjalizujących się w typowym sprzęcie laboratoryjnym.
- wyłączenie pozycji nr 8 z pakietu 25, spowoduje dostawy towarów bez marży pośredników oraz umożliwi szeroką konkurencję bezpośrednich dostawców, co w konsekwencji doprowadzi do obniżenia cen, co leży w interesie publicznym.

Jeśli Zamawiający nie wyrazi z gody na powyższe, to czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nakłuwaczy, które nie są nakłuwaczami „typu grzybkowego”. Opis przedmiotu zamówienia poprzez określenie nakłuwacza jako „typ grzybkowy” narusza zasady uczciwej konkurencji, ponieważ sugeruje produkt konkretnego producenta – firmy HTL-Strefa i eliminuje inne produkty równoważne, jak choćby nakłuwacze automatyczne, które posiadają inny kształt, oraz boczny mechanizm spustowy.

Nakłuwacz z bocznym przyciskiem zwalniającym igłę jest równie bezpieczny dla użytkownika i pacjenta jak nakłuwacz „grzybkowy”, a przy tym ergonomiczny i łatwy w użyciu. Dodatkową zaletą bocznego umieszczenia przycisku jest zniwelowanie siły nacisku osoby pobierającej krew, dzięki czemu penetracja skóry jest szybka, ale zarazem delikatna i co za tym idzie, zdecydowanie mniej bolesna dla pacjenta. W nakłuwaczach tego typu rzeczywista głębokość wkłucia jest jednoznaczna z głębokością gwarantowaną przez producenta dla danego typu nakłuwacza, ale jednocześnie mniejsza niż przy nakłuwaczach z naciskiem górnym (nakłuwacz w kształcie grzybka), gdzie zależy ona w dużej mierze od siły przyłożenia nakłuwacza przez osobę pobierającą oraz sam moment nacisku z góry, przy zwalnianiu igły.

Zatem dopuszczenie nakłuwaczy z bocznym przyciskiem leży w interesie Zamawiającego, bowiem doprowadzi do złożenia ofert na produkt o nowoczesnej konstrukcji, a przy tym w bardzo korzystnej cenie, co leży w interesie publicznym.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie nakłuwaczy z bocznym przyciskiem.**

**Pytanie nr 97.** Dotyczy Pakietu nr 25, poz. nr 13. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania płyt do oznaczania grup krwi z rowkiem usztywniającym, który zapobiega uginaniu się płyty i w rezultacie ułatwia przeprowadzanie badań?

*Rowek usztywniający podnosi komfort i bezpieczeństwa wykonującego test. Rowek usztywniający stabilizuje kształt jednorazowej płyty uniemożliwiając jej odkształcanie się w trakcie wykonywania na niej testów, co chroni użytkownika przed przypadkowym wydostaniem się próbek z poszczególnych cielek. W metodyce badania sztywność płyty ma bardzo duże znaczenie, bowiem w celu właściwego wymieszania zawiesiny i równomiernego jej rozprowadzenia na dnie celki, płytę lekko, kolistym ruchem w płaszczyźnie poziomej, obraca się. W przypadku płyty pozbawionej rowka, czynność tę jest bardzo trudno wykonać, z uwagi na giętkość płyty.*

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie.**

**Pytanie nr 98.** Dotyczy Pakietu nr 25, poz. nr 29, 30. Czy Zamawiający potwierdza wymaganie w obydwu pozycjach tego samego asortymentu?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dokonał modyfikacji zapisów SWZ w załączniku nr 1 (Opis Przedmiotu Zamówienia) w zakresie Pakietu nr 25 poprzez wykreślenie pozycji nr 30. Zmodyfikowana treść SWZ została zamieszczona na stronie internetowej prowadzonego postępowania <https://e-propublico.pl> w dniu 14/12/2021 r.

**Pytanie nr 99.** Dotyczy Pakietu nr 25, poz. nr 31.

- Czy Zamawiający dopuści stazy nieautoklawowane?
- Jeżeli nie, to czy wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji do osobnego pakietu?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie staz nieautoklawowalnych, pod warunkiem wskazania przez Wykonawcę sposobu ich dezynfekcji.

**Pytanie nr 100.** Dotyczy terminu składania ofert. Prosimy o przedłużenie terminu składania ofert o min. 3 dni robocze.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

**Pytanie nr 101.** Dotyczy Pakietu nr 27. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrody neutralne jednorazowe, hydrożelowe dzielone dla dzieci i dorosłych, powierzchnia aktywna 110 cm<sup>2</sup>, powierzchnia ogólna 170 cm<sup>2</sup>, wymiary 176 x 122 mm, dzielona na dwie części, z pasem okalającym każdą z dwóch części, pakowane po 5 szt., opakowanie handlowe 50 szt.?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 102.** Dotyczy Pakietu nr 9 i 10. Czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty przetargowej kart katalogowych potwierdzających parametry techniczne wyrobów medycznych?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie nr 103.** Dotyczy Pakietu nr 9 i 10, poz. nr 1, 2, 3. Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia sterylizacji w postaci załączonego protokołu walidacji procesu sterylizacji zawierającego odpowiednio numer katalogowy produktu i numer LOT?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie nr 104.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. nr 3. Czy Zamawiający wymaga obwodu z odłączalną rurą od trójnika Y celem podłączenia nebulizatora w ramieniu wdechowym pozwalające na przeprowadzenie efektywnej nebulizacji? Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy sterylny?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza obwód z odłączalną rurą od trójnika Y celem podłączenia nebulizatora.

**Pytanie nr 105.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. nr 7. Czy Zamawiający wymaga dla sterylnego przedłużacza obwodu potwierdzenia sterylizacji w postaci załączonego protokołu walidacji procesu sterylizacji zawierającego odpowiednio numer katalogowy produktu i numer LOT?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie nr 106.** Dotyczy Pakietu nr 13, poz. nr 10. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk takich jak dotychczas stosowane przez Zamawiającego o pojemności 3 ml do przepłukiwania z izotonicznym roztworem 0,9% NaCl, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIb lub III. Okres ważności min. 24 m-ce. Oznaczenie o zgodności z USP na cylindrze.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 107.** Dotyczy Pakietu nr 13, poz. nr 11. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk takich jak dotychczas stosowane przez Zamawiającego o pojemności 5 ml do przepłukiwania z izotonicznym roztworem 0,9% NaCl, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIb lub III. Okres ważności min. 24 m-ce. Oznaczenie o zgodności z USP na cylindrze.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 108.** Dotyczy Pakietu nr 13, poz. nr 12. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek takich jak dotychczas stosowane przez Zamawiającego o pojemności 10 ml do przepłukiwania z izotonicznym roztworem 0,9% NaCl, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzielania, klasa IIb lub III. Okres ważności min. 24 m-ce. Oznaczenie o zgodności z USP na cylindrze.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 109.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 1. Czy Zamawiający dopuści gramaturę min. 30 g/m<sup>2</sup>?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 110.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 2. Czy Zamawiający dopuści opakowanie foliowe?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 111.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 3. Czy Zamawiający dopuści zapięcie w okolicy karku na rzep o długości 12 - 13 cm na jednej części fartucha i 6 - 7,5 cm na drugiej części fartucha?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 112.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 3. Czy Zamawiający dopuści oznaczenie rozmiaru tylko poprzez nadruk z rozmiarówką?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 113.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 3. Czy Zamawiający dopuści opakowanie typu folia- papier?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 114.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 3. Czy Zamawiający dopuści fartuch sterylny?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 115.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 4. Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli medycznej w rozmiarze: prześcieradło 160 cm x 210 cm, poszwa na kołdrę 160 x 210 cm, poszewka na poduszkę 70 cm x 80 cm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 116.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 5. Czy Zamawiający dopuści koszulę wkładaną przez głowę z rozcięciem z przodu wiązany na 2 pary troków?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 117.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 6. Czy Zamawiający dopuści majtki do kolonoskopii typu bokserki?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 118.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 6. Czy Zamawiający dopuści kolor zielony?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 119.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 7. Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty foliowe ściągane pojedynczą gumką obszytą ultradźwiękowo?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 120.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 8. Czy Zamawiający dopuści prześcieradło jednorazowego użytku 210 x 160 cm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 121.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 10, 11. Czy Zamawiający dopuści serwetę operacyjną z włókniny SMS gramatura 35 g/m<sup>2</sup>?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 122.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 12. Czy Zamawiający dopuści ubranie z włókniny typu SMS tj. SMMS?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 123.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 12. Czy Zamawiający dopuści kolor lamówki biały?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 124.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 12. Czy Zamawiający dopuści tylko kolor niebieski?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający **podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 125.** Dotyczy Pakietu nr 5, poz. nr 10. Czy Zamawiający dopuści rozmiar 160 x 60 cm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający **dopuszcza.**

**Pytanie nr 126.** Dotyczy SWZ, Rozdział 23, punkt 23.2. Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na przesłanie umowy drogą korespondencyjną.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiający **wyraża zgodę na przesłanie umowy drogą korespondencyjną.**

**Pytanie nr 127.** Dotyczy Pakietu nr 23. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, żeby zaoferowane materiały eksploatacyjne były w pełni kompatybilne z urządzeniem CT motion firmy ulrich, a ponadto aby nie spowodowały usterek w działu wstrzykiwacza, nie były powodem jego uszkodzenia oraz aby były zgodne z instrukcją używania wstrzykiwacza

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Tak. Zamawiający wymaga, żeby zaoferowane materiały eksploatacyjne były w pełni kompatybilne z urządzeniem CT Motion firmy Ulrich.

**Pytanie nr 128.** Dotyczy Pakietu nr 23. Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosowanie kombinacji lub systemów wężyków, które nie są dopuszczone przez firmę ulrich medical, zagraża bezpieczeństwu pacjenta i/lub użytkownika oraz nienagannemu działaniu wstrzykiwacza. (...) Imitacje i inne fabrykaty nie są zaprojektowane dla wstrzykiwacza ani nie są sprawdzone do stosowania ze wstrzykiwaczem”.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Tak. Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego CT Motion firmy Ulrich będącego własnością Zamawiającego.

**Pytanie nr 129.** Dotyczy Pakietu nr 23, poz. nr 2. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby pojemność sterylnego wężyka pacjenta o długości 250 cm wynosiła dokładnie 12,5ml i była potwierdzona przez producenta wyrobu medycznego w oryginalnej instrukcji obsługi wężyka. Mniejsza średnica niż zalecana przez producenta wstrzykiwacza może powodować większe ciśnienie w systemie podczas podawania środków kontrastowych. Skutkuje to niezamierzonym wystąpieniem nadciśnienia w systemie wężyków co oznacza regulację przepływu przez wstrzykiwacz. Wstrzykiwacz zmniejsza prędkość przepływu, aby utrzymać ciśnienie w wartościach granicznych. Może to prowadzić do obniżenia jakości badania, a w szczególności badań angio, gdzie występują duże prędkości podawania kontrastu. Inna pojemność wężyka niż 12,5ml może prowadzić do niepełnego napełnienia wężyka i pozostawienia w nim nieznanego objętości powietrza. W efekcie może prowadzić to do niezamierzonej iniekcji powietrza do pacjenta podczas badania.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Tak. Zamawiający wymaga, aby pojemność sterylnego wężyka pacjenta o długości 250 cm wynosiła dokładnie 12,5 ml i była potwierdzona przez producenta wyrobu medycznego.

**Pytanie nr 130.** Dotyczy Pakietu nr 23. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga, aby informacja o braku ftalanów (DEHP) była potwierdzona w oryginalnej instrukcji obsługi materiałów eksploatacyjnych.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Tak. Zamawiający wymaga aby informacja o braku ftalanów (DEHP) była potwierdzona w oryginalnej instrukcji obsługi materiałów eksploatacyjnych.

**Pytanie nr 131.** Dotyczy Pakietu nr 23, poz. nr 1. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby wężyk pompy mógł pozostać zainstalowany w strzykawce przez 24 godziny niezależnie od ilości przebytych iniekcji i było to potwierdzone przez producenta w oryginalnej instrukcji obsługi wężyków.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Tak, Zamawiający wymaga, aby wężyk pompy mógł pozostać zainstalowany w strzykawce przez 24 godziny niezależnie od ilości przebytych iniekcji i było to potwierdzone przez producenta w oryginalnej instrukcji obsługi wężyków.

**Pytanie nr 132.** Dotyczy Załącznika nr 7, Projektowe postanowienia umowy, kapitał zakładowy. W związku z tym, że w spółce komandytowej nie występuje pojęcie kapitału zakładowego prosimy Zamawiającego o zgodę na nie uzupełnianie tego zapisu w przypadku podpisania umowy przez spółkę komandytową.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** Zamawiającego wyraża zgodę na nie uzupełnianie w umowie zapisu dotyczącego kapitału zakładowego, w przypadku podpisania umowy przez spółkę komandytową.

**Pytanie nr 133.** Dotyczy Załącznika nr 7, Projektowe postanowienia umowy, §4, ust. 4. „Reklamacje ilościowe (zgodności dostawy z zamówieniem i deklarowanymi ilościami wyszczególnionymi w specyfikacji ilościowo-asortymentowej dołączonej przez Sprzedającego do dostawy) Kupujący zgłaszać będzie Sprzedającemu pisemnie, mailowo lub faksem w terminie 2 dni od daty dostawy”. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że uzna fakturę dołączoną do dostawy jako specyfikację ilościowo-asortymentową. Na fakturze Zamawiający znajdzie następujące informacje: nazwa produktu, numer partii (LOT), data ważności, ilość, numer umowy oraz numer zamówienia.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający potwierdza, że uzna fakturę dołączoną do dostawy jako specyfikację ilościowo-asortymentową.**

**Pytanie nr 134.** Dotyczy Załącznika nr 7, Projektowe postanowienia umowy, §5, ust. 4. Prosimy o modyfikację zapisów §5 ust. 4 w taki sposób, aby wysokość **kary umownej** naliczana była od **wartości netto a nie brutto**. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 135.** Dotyczy Pakietu nr 9, poz. nr 2. Czy Zamawiający wymaga filtr elektrostatyczny anestetyczny, antybakteryjny, antywirusowy z portem kapno zabezpieczonym kapturkiem na lince, skuteczność filtracji bakteryjnej i wirusowej >99,999%, potwierdzona protokołami z niezależnych laboratoriów badana na cząstce *Bacillus subtilis* (wymiary 1,0 mikrona x 0,7 mikrona), skuteczność filtracji wobec HCV i TB, ochrona przed zakażeniem koronawirusem Covid-19 potwierdzona przez producenta, system rozprowadzania gazu po całej powierzchni filtra, antyokluzyjny mechanizm zabezpieczający, opór przepływu przy @30L/min – 0,8 cm H<sub>2</sub>O, opór przepływu @60L/min – 2,0 cm H<sub>2</sub>O, przestrzeń martwa 42 ml, waga 23 g, objętość oddechowa min. 150 ml, łącznie proste 22F/15M – 22M/15F z portem luer, o czasie stosowania 24 h, pakowany pojedynczo, sterylne?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga zaoferowania opisanego filtra.**

**Pytanie nr 136.** Dotyczy Pakietu nr 9, poz. nr 3. Czy Zamawiający wymaga filtr elektrostatyczny anestetyczny, antybakteryjny, antywirusowy z portem kapno zabezpieczonym kapturkiem na lince, z wymiennikiem ciepła i wilgoci. Skuteczność filtracji bakteryjnej i wirusowej >99,999%, potwierdzona protokołami z niezależnych laboratoriów badana na cząstce *Bacillus subtilis* (wymiary 1,0 mikrona x 0,7 mikrona), skuteczność filtracji wobec HCV i TB, ochrona przed zakażeniem koronawirusem Covid-19 potwierdzona przez producenta, system rozprowadzania gazu po całej powierzchni filtra, antyokluzyjny mechanizm zabezpieczający, utrata wilgoci 6 mg H<sub>2</sub>O/L, zwrot wilgoci przy VT 500ml – 32,3 mg H<sub>2</sub>O/L, opór przepływu przy @30L/min – 1,6 cm H<sub>2</sub>O, opór przepływu przy @60L/min – 2,7 cm H<sub>2</sub>O, przestrzeń martwa max. 57 ml, waga 31 g, objętość oddechowa min. 150 ml, łącznie proste 22F/15M – 22M/15F z portem luer, o czasie stosowania 24 h, pakowany pojedynczo, sterylne?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga zaoferowania opisanego filtra.**

**Pytanie nr 137.** Dotyczy Pakietu nr 9, poz. nr 4. Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci przeznaczony do stosowania u pacjentów z tracheostomią, z przezroczystą obudową i dwoma wkładami nawilżającymi z pianki medycznej, z dwumembranowym antyokluzyjnym mechanizmem zabezpieczającym, zatraskowym portem do odsysania, wbudowanym obrotowym łącznikiem do podłączenia drenu tlenowego, utrata wilgoci 13,2 mg H<sub>2</sub>O/L, zwrot wilgoci 26 mg H<sub>2</sub>O/L, opór przepływu przy @30L/min 0,3 cm H<sub>2</sub>O, opór przepływu przy @60L/min 0,6 H<sub>2</sub>O, przestrzeń martwa 19 ml, waga 8 g, minimalna objętość oddechowa >60 ml, wejście 15F, mikrobiologicznie czyste?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 138.** Dotyczy Pakietu nr 9, poz. nr 4. Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci przeznaczony do stosowania u pacjentów z tracheostomią, z przezroczystą obudową i dwoma wkładami nawilżającymi z pianki medycznej, z dwumembranowym antyokluzyjnym mechanizmem zabezpieczającym, zatraskowym portem do odsysania, wbudowanym obrotowym łącznikiem do podłączenia drenu tlenowego, utrata wilgoci 13,2 mg H<sub>2</sub>O/L, zwrot wilgoci 26 mg H<sub>2</sub>O/L, opór przepływu przy @30L/min 0,3 cm H<sub>2</sub>O, opór przepływu

przy @60L/min 0,6 H<sub>2</sub>O, przestrzeń martwa 19 ml, waga 8g, minimalna objętość oddechowa >60 ml, wejście 15F, sterylne?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 139.** Dotyczy Pakietu nr 9, poz. nr 4. Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci przeznaczony do stosowania u pacjentów z tracheostomią, z przezroczystą obudową i dwoma wkładami nawilżającymi z celulozy, z dwumembranowym antyokluzyjnym mechanizmem zabezpieczającym, zatraskowym portem do odsysania, wbudowanym obrotowym łącznikiem do podłączenia drenu tlenowego, utrata wilgoci 13,1 mg H<sub>2</sub>O/L, zwrot wilgoci 26,1 mg H<sub>2</sub>O/L, opór przepływu przy @30L/min 0,4 cm H<sub>2</sub>O, opór przepływu przy @60L/min 1,1 H<sub>2</sub>O, przestrzeń martwa 19 ml, waga 9g, minimalna objętość oddechowa >60ml, wejście 15F, mikrobiologicznie czysty?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 140.** Dotyczy Pakietu nr 9, poz. nr 4. Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci przeznaczony do stosowania u pacjentów z tracheostomią, z przezroczystą obudową i dwoma wkładami nawilżającymi z celulozy, z dwumembranowym antyokluzyjnym mechanizmem zabezpieczającym, zatraskowym portem do odsysania, wbudowanym obrotowym łącznikiem do podłączenia drenu tlenowego, utrata wilgoci 13,1 mg H<sub>2</sub>O/L, zwrot wilgoci 26,1 mg H<sub>2</sub>O/L, opór przepływu przy @30L/min 0,4 cm H<sub>2</sub>O, opór przepływu przy @60L/min 1,1 H<sub>2</sub>O, przestrzeń martwa 19 ml, waga 9g, minimalna objętość oddechowa >60ml, wejście 15F, sterylne?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 141.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. nr 1. Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową w rozmiarze 1-5, pozostałe parametry techniczne zachowane?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 142.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. nr 2. Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową bezftalanową, bezlateksową, z możliwością stosowania w środowisku MRI, w rozmiarze 1-5, pozostałe parametry techniczne zachowane?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 143.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. nr 3. Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy dla dorosłych, do respiratora, jednorazowy, nierozciągliwy, wewnętrznie gładki, dł. 1,6 m, średnica rur 22 mm, elastyczne złącza wdech/wydech 22F, trójnik w kształcie Y ze złączem 22M/15F z kapturkiem zabezpieczającym, dodatkowo dołączone w opakowaniu akcesorium w postaci łącznika 22M/22M, pakowany pojedynczo, mikrobiologicznie czysty?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 144.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. nr 3. Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy dla dorosłych, do respiratora, jednorazowy, nierozciągliwy, wewnętrznie gładki, dł. 2 m, średnica rur 22 mm, elastyczne złącza wdech/wydech 22F, trójnik w kształcie Y ze złączem 22M/15F z kapturkiem zabezpieczającym, dodatkowo dołączone w opakowaniu akcesorium w postaci łącznika 22M/22M, pakowany pojedynczo, mikrobiologicznie czysty?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 145.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. nr 3. Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy do respiratora dla dorosłych, wykonany z polietylenu z dodatkiem antybakteryjnym opartym na jonach srebra, nierozciągliwy, karbowany wewnątrz i zewnątrz, śr. rur 22 mm, dł. 1,6 m, wejścia do respiratora 22F, łącznik Y z dwoma portami 7,6 mm, dodatkowo w zestawie łącznik 22M/22M, produkt jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 146.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. nr 4. Czy Zamawiający dopuści obwód anestezyjologiczny wykonany z rury karbowanej 22 mm, rozciągliwej, dla dorosłych. Rozciągalny w zakresie 42 - 200 cm, ze złączem respiratora 22F-22F, równoległoramienny trójnik kątowy, z portem kapno, ze złączami pacjenta 22M/15F, dodatkowo łącznik prosty 22M-22M/19F, 2l worek bezlateksowy z koszykiem zapobiegającym sklejanemu worka pod wpływem wilgoci, ramię dodatkowe 90-150 cm, układ mikrobiologicznie czysty (oświadczenie producenta potwierdzające możliwość używania układu przez różnych pacjentów przy każdorazowej zmianie filtra pomiędzy pacjentami przez 48h)?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**



**Pytanie nr 147.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. nr 5. Czy Zamawiający dopuści układ współosiowy (typu rura w rurze 30 mm i 18 mm), dł. 1,6 m, z gałęzią rozciągliwą do 50 cm i ze złączami 22F, z kolankiem obrotowym 22M/15F na wydechu i kapturkiem zabezpieczającym, wejście wdechowe 22F z portem Luer Lock, produkt mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo, opakowanie zawiera akcesoria: tester szczelności i adapter 22M/22M?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 148.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. nr 6. Czy Zamawiający dopuści układ współosiowy (typu rura w rurze 30 mm), dł. 1,6 m, z gałęzią rozciągliwą 0,5 m 22F, z kolankiem obrotowym 22M/15F, portem Luer Lock i kapturkiem zabezpieczającym, wejście wdechowe 22F, bezlateksowy worek 2 L, linia kapno, produkt mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo, opakowanie zawiera akcesoria: tester szczelności i adapter 22M/22M oraz filtr o skuteczności filtracji bakteryjno-wirusowej 99,999% jako komplet?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 149.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. nr 7. Czy Zamawiający dopuści łącznik karbowany prosty z wbudowanym kolankiem podwójnie obrotowym, jednorazowego użytku, dł. rozciągalna 7 - 15 cm, z podwójnym portem: do odsysania 7,6 mm i bronchoskopii 9,5 mm, z podwójnym gumowym kapturkiem zatrzaskowym z uszczelnieniem, przestrzeń martwa 26 - 50 ml, pakowany pojedynczo, mikrobiologicznie czysty?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 150.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. nr 7. Czy Zamawiający dopuści łącznik karbowany prosty z wbudowanym kolankiem podwójnie obrotowym, jednorazowego użytku, dł. rozciągalna 7 - 15 cm, z podwójnym portem: do odsysania 7,6 mm i bronchoskopii 9,5 mm, z podwójnym gumowym kapturkiem zatrzaskowym z uszczelnieniem, przestrzeń martwa 26-50 ml, pakowany pojedynczo, sterylny?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 151.** Dotyczy Pakietu nr 11, poz. nr 4 - 7. Czy Zamawiający dopuści maseczki nosowe do użytku z układami Infant Flow, wykonane z miękkiego silikonu, występujące w rozmiarach i kodowane kolorystycznie: S (czerwona), M (niebieska), L (fioletowa) i XL (biała), mikrobiologicznie czyste, pakowane pojedynczo, jednorazowego użytku?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 152.** Dotyczy Pakietu nr 11, poz. nr 9. Czy Zamawiający dopuści układ pacjenta z generatorem do CPAP o dł. 1,6 m, bez jonów srebra, z podgrzewanym odcinkiem wdechowym? Nadmieniamy, iż Zamawiający do tej pory z powodzeniem korzystał z takiego rozwiązania, co zapewniało prawidłową terapię pacjenta przy zachowaniu optymalnego kosztu zakupu.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 153.** Dotyczy Pakietu nr 2, poz. nr 1. Czy Zamawiający dopuści kranik tylko z optycznym indykatorem pozycji otwarty-zamknięty?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 154.** Dotyczy Pakietu nr 2, poz. nr 3. Czy Zamawiający dopuści przedłużacz bursztynowy o długości 150 cm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 155.** Dotyczy Pakietu nr 2, poz. nr 8. Czy Zamawiający dopuści worek pakowany osobno?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 156.** Dotyczy Pakietu nr 2, poz. nr 4 ,5, 7. Prosimy Zamawiającego dopuszczenie przyrządów, których komora kroplowa jest wykonana z medycznego PCV.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 157.** Dotyczy Pakietu nr 2, poz. nr 4 ,5. Prosimy Zamawiającego dopuszczenie przyrządów z logo identyfikującym przyrząd.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 158.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. nr 3, 4, 6, 7. Czy Zamawiający dopuści przyrząd, którego komora kroplowa wykonana jest z medycznego PCV?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 159.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. nr 2. Czy Zamawiający dopuści przedłużacz bursztynowy o długości 150 cm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 160.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. nr 3, 4. Czy Zamawiający dopuści przyrząd z logo identyfikującym przyrząd.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 161.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. nr 6, 7. Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez nazwy producenta.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 162.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. nr 4, 6, 7. Czy Zamawiający dopuści przyrząd który posiada komorę kropłową o długości 62 mm igłę ściętą trójpłaszczyznową wzmocnioną włóknem szklanym.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza przyrząd który posiada igłę wykonaną z ABS ściętą trójpłaszczyznową wzmocnioną włóknem szklanym.**

**Pytanie nr 163.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. nr 7. Czy Zamawiający dopuści worek pakowany osobno? Z możliwością wyceny w osobnej pozycji.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 164.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. nr 7. Czy Zamawiający dopuści worek w kolorze żółtym?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 165.** Dotyczy Pakietu nr 3, poz. nr 7. Czy Zamawiający dopuści worek o wymiarach 210 mm x 300 mm?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 166.** Dotyczy Pakietu nr 4, poz. nr 1, 2. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z jednostronną skalą pomiarową?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.**

**Pytanie nr 167.** Dotyczy Pakietu nr 4, poz. nr 1, 2. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z uszczelnieniem tłoka z gumy syntetycznej.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ**

**Pytanie nr 168.** Dotyczy Pakietu nr 4, poz. nr 6, 9, 10, 11. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 2-częściową z niebieskim tłokiem?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 169.** Dotyczy Pakietu nr 4, poz. nr 6, 9-11. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę bez nazwy producenta na korpusie?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 170.** Dotyczy Pakietu nr 4, poz. nr 7. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę bez nazwy producenta na cylindrze?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 171.** Dotyczy Pakietu nr 4, poz. nr 6, 9-11. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzoną skalą: 2-3 ml, 5-6 ml, 10-12 ml, 20-24 ml?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 172.** Dotyczy Pakietu nr 4, poz. nr 10. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę w opakowaniu 80 szt. możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 173.** Dotyczy Pakietu nr 9, poz. nr 3. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 9, poz. 3 dopuści jako równoważny filtr o niższej wadze 28g, pozostałe parametry zgodnie z swz?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 174.** Dotyczy Pakietu nr 9, poz. nr 4. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 9, poz. 4 dopuści jako równoważny wymiennik ciepła i wilgoci o wyższej o 0,1g, tj. ważący 8,5g, pozostałe parametry zgodnie z swz?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 175.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. nr 1. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10, poz. 1 dopuści Maskę krtaniową jednorazowego wykonania z materiałów nie zawierających szkodliwych ftalanów (w tym DEHP), nie zawierającą lateksu, z możliwością bezwarunkowego stosowania w środowisku MR (brak metalowych elementów), rurka maski wygięta anatomicznie, delikatny pozbawiony nierówności i ostrych krawędzi mankiet, koniuszek mankieta niepodwijający się podczas zakładania, dren luźny niewtopiony. Informacje dotyczące rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełniającej mankieta umieszczone na rurce maski, znaczniki prawidłowego usytuowania maski oraz informacja o średnicy rurki intubacyjnej. 7 rozmiarów 1; 1,5; 2; 2,5; 3; 4; 5 ?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 175.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. nr 2. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10, poz. 2 dopuści Maskę krtaniową jednorazowego wykonania z materiałów nie zawierających szkodliwych ftalanów (w tym DEHP), nie zawierającą lateksu, z możliwością bezwarunkowego stosowania w środowisku MR (brak metalowych elementów), rurka maski wygięta anatomicznie, delikatny pozbawiony nierówności i ostrych krawędzi mankieta, koniuszek mankieta niepodwijający się podczas zakładania, dren luźny niewtopiony. Informacje dotyczące rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełniającej mankieta umieszczone na rurce maski, znaczniki prawidłowego usytuowania maski oraz informacja o średnicy rurki intubacyjnej. 7 rozmiarów odpowiednio?

1# < 5kg; 1.5# 5-10 kg; 2# 10-20 kg; 2.5# - 30-30 kg; 3# 20-30 kg; 4# 50-70 kg; 5# >70 kg.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 176.** Dotyczy Pakietu nr 10, poz. nr 1. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10, poz. 1 dopuści:

**Maska krtaniowa jednorazowego użytku z możliwością intubacji,** rurka maski wygięta zgodnie z budową anatomiczną gardła, delikatny pozbawiony nierówności i ostrych krawędzi mankieta, koniuszek mankieta niepodwijający podczas zakładania, wzmocnienie rurki przed zagryzieniem zębami, możliwość wykonania intubacji poprzez maskę. Informacje dotyczące rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełniającej mankieta umieszczone na rurce maski, znaczniki prawidłowego usytuowania maski oraz informacja o średnicy rurki intubacyjnej, 7 rozmiarów 1; 1,5; 2; 2,5; 3; 4; 5?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Dyrektor  
SPZZOZ w Nisku**

**Paweł Tofil**

*/podpisano elektronicznie/*