

**UNIWERSYTECKI DZIECIĘCY SZPITAL KLINICZNY**  
**im. L. Zamenhofs w Białymstoku**

15-274 Białystok, ul. Waszyngtona 17; tel. (85)7450595, fax (85) 7450595

Białystok, 14.10.2020 r.

**Wszyscy uczestnicy postępowania  
przetargowego**

**PN-5/20/5/3**

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego PN- 5/20/5 na dostawę sprzętu medycznego  
jednorazowego użytku.**

Informujemy, iż do Zamawiającego wpłynęły zapytania o przytoczonej poniżej treści: na mocy art. 38 ust. 1-2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843.) udzielamy **wyjaśnień do specyfikacji istotnych warunków zamówienia.**

**Treść pytań:**

**1. Pakiet 59 pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik histopatologiczny o pojemności 150 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**2. Pakiet 59 pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik histopatologiczny o pojemności 200 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**3. Pakiet 59 pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik histopatologiczny o pojemności 500 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**4. Pakiet 59 pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik histopatologiczny o pojemności 1000 ml?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**5. Pakiet 59**

Wnosimy do Zamawiającego prośbę o odstąpienie od próbek w pakiecie 59, gdyż ocena oferty opiera się jedynie na cenie i terminie dostawy.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**6. Pakiet 32 pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 25 ml? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**7. Pakiet 32 pozycja 4**

Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 25 ml, pakowane zbiorczo po minimum 100 szt. z datą ważności na opakowaniu zbiorczym? Pojemniki niejałowe, standardowo nie są pakowane pojedynczo.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **8. Pakiet 32**

Prośba o odstąpienie od wymogu próbek dla pakietu 32 gdyż kryteriami wyboru oferty są: cena oraz termin płatności natomiast badanie próbek nie ma wpływu na ocenę końcową. ( Czy coś w tym stylu ☺ )

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

#### **9. Pakiet 38 pozycja 1**

Prośba o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli nożyki do testów alergologicznych ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający miał na myśli nożyki do testów alergologicznych.

#### **10. Pakiet 38**

Prośba o odstąpienie od wymogu próbek dla pakietu 38 gdyż kryteriami wyboru oferty są: cena oraz termin płatności natomiast badanie próbek nie ma wpływu na ocenę końcową.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

#### **11. Pakiet 1 Poz. 1**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic lateksowych o grubości: na palcu min. 0,11 mm, na dłoni 0,09 mm oraz mankietcie 0,05 mm? Pozostałe parametry proponowanych rękawic zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

#### **12. Pakiet 3 Poz. 1**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie poniżej opisanych rękawic (do cytostatyków):

Rękawice jałowe, do przygotowywania cytostatyków, neoprenowe wolne od akceleratorów chemicznych wg EN 455-3, bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową, powierzchnia gładka, chwytana, polimeryzowana dodatkowo - obustronnie, mankiet rolowany z opaską przylepną przeciwko zsuwaniu się, kolor kontrastowy: zielony lub niebieski, powierzchnia zewnętrzna chwytana co najmniej mikroteksturowana, zgodne z normą EN-455-1,2,3 grubość na palcu min 0,20 mm, AQL max. 0,65, długość min. 280 mm, sterylizowane radiacyjnie, mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne, składane, hermetyczne foliowe z teksturowanym listkiem, siła zrywania min. 10 N przed starzeniem. Podwyższona ochrona przed przenikaniem cytostatyków, przebadane na co najmniej 20 leków wg ASTM D 6978, z czasem ochrony min 30 min. dla co najmniej Ifosfamidu, Mitomicynu, Thiotepa, Irinotecanu, Carmustynu, Oxaliplatinu. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ B, Certyfikat dla Wyrobu Medycznego Klasy IIa i Certyfikat ISO 14001 dla producenta, rozm. 5,5 – 9,0

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **13. Pakiet 5 Poz. 1**

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy miał na myśli rękawice pakowane po 50 szt.?

W razie potwierdzenia, prosimy o potwierdzenie wymaganych ilości.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

#### **14. Pakiet 6 Poz. 1**

Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki pisarskiej i zamawiający oczekuje rękawic obecnie używanych o poniższych parametrach:

Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową powierzchnia zewnętrzna chwytana co najmniej mikroteksturowana, grubość na palcu min. 0,21 mm, dłoń 0,20 mm +/- 0,01mm, mankiet min. 0,17mm +/- 0,01 mm, AQL max. 0,65 po zapakowaniu, sterylizowane radiacyjnie, poziom protein < 10 ug/g rękawicy, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe długość min. 290 mm, siła zrywania Siła zrywania przed/po starzeniu: min. 16,4N / 15 N. Mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **15. Pakiet 15 Poz. 1**

Ponieważ na rynku nie występują strzykawki o pojemności 2ml. Prosimy o dopuszczenie:

Strzykawki doustnej 3 ml przezroczystej, skalowana w łyżeczkach i ml, sterylna, pakowana pojedynczo pojedynczo razem z koreczkiem do zamknięcia na czas transportu. Tłok, cylinder i koreczek wykonane z polipropylenu. Płynnie przesuwany tłok nie zawierający lateksu. Końcówka nie pasująca do końcówki Luer, Luer-Lock, kaniul i igieł. Oznaczenie na cylindrze "for oral use only".

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **16. Pakiet 15 Poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki doustnej 5ml, przezroczystej z purpurowym tłokiem, skalowana w łyżeczkach i ml, sterylna, pakowana pojedynczo razem z koreczkiem do zamknięcia na czas transportu. Tłok, cylinder i koreczek wykonane z polipropylenu. Płynnie przesuwany tłok nie zawierający lateksu. Końcówka nie pasująca do końcówki Luer, Luer-Lock, kaniul i igieł. Oznaczenie na cylindrze "for oral use only".

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

#### **17. Pakiet 15 Poz. 1 i 2**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy korki do strzykawek doustnych w poz. 1 i 2 mają być pakowane oddzielnym „woreczku foliowym”, czy razem ze strzykawką w blistrze?

**Odpowiedź:** Korki do strzykawek doustnych w poz. 1 i 2 mają być pakowane razem ze strzykawką w blistrze.

#### **18. Pakiet 15 Poz. 1 i 2**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie oczekuje zaofiarowania strzykawek doustnych z purpurowym tłokiem, dla łatwej identyfikacji tego typu strzykawek, co dodatkowo zmniejsza ryzyko pomyłki i podaży dożylniej lub domięśniowej

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

#### **19. Pakiet 16**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje, testowanych strzykawek o parametrach : strzykawka doustna sterylna 1 ml, bursztynowa do leków światłoczułych, skalowana w kroplach, łyżeczkach i ml, sterylna, pakowana pojedynczo razem z koreczkiem do zamknięcia na czas transportu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

#### **20. Pakiet 16**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy korki do strzykawek doustnych w poz. 1 i 2 mają być pakowane oddzielnym „woreczku foliowym”, czy razem ze strzykawką w blistrze?

**Odpowiedź:** Korki do strzykawek doustnych w poz. 1 i 2 mają być pakowane razem ze strzykawką w blistrze.

#### **21. Pakiet 17**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje :

Igła tępa do bezpiecznego pobierania leków z fiolek i ze szklanych ampułek 18G, 1,2 x 50 mm, z filtrem 5  $\mu$ , dla efektywnej filtracji drobin szkła, metalu, gumy czy innych zanieczyszczeń, z ostrzem ściętym pod kątem 45°, z nasadką w kolorze purpurowym/fioletowym w celu łatwej identyfikacji tępej igły do pobrań z filtrem, sterylizacja tlenkiem etylenu?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

#### **22. Pakiet 18**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaofiarowania igieł wykonanych ze stali nierdzewnej zgodnej ze standardem SUS 304, równoważnym do AISI 304, co zapewnia ostrość igieł – wysoki współczynnik penetracji.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

#### **23. Pakiet 19 Poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie:

Igła tępa do bezpiecznego pobierania leków z fiolek i ze szklanych ampułek 18G, 1,2 x 40 mm, z filtrem 5  $\mu$ , dla efektywnej filtracji drobin szkła, metalu, gumy czy innych zanieczyszczeń, z ostrzem ściętym pod kątem 45°, z

nasadką w kolorze purpurowym/fioletowym w celu łatwej identyfikacji tępej igły do pobrań z filtrem, sterylizacja tlenkiem etylenu tak jak w poz. 2 .

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**24. Pakiet 22**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika wykonanego z poliwęglanu odpornego na podawanie leków zawierających lipidy, wytrzymałość na ciśnienie do 5,5 bara, z nieobrotową końcówką luer lock, z drenem 10 cm, średnica drenu 4,1 x 2,9 mm

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**25. Pakiet 23 Poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie:

Cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych, wykonany z miękkiego, przezroczystego PCV, z kontrolą siły ssania, dł. 46,5 cm - 535 cm, 2 otwory boczne do obarczenia cewnika o małej średnicy, 1 zaoblony duży otwór centralny do odsysania, zakończenia kodowane kolorami w zależności od rozmiaru, gładkie nie powodujące podrażnień zakończenie cewnika, sterylne, pakowany pojedynczo, opakowanie jednostkowe umożliwiające aseptyczne wyjęcie - listki do otwierania min. 5mm ?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**26. Pakiet 27 Poz.1**

Prosimy o dopuszczenie:

Koreczki dwustronne męsko-żeńskie (combi), , kompatybilne i szczelne z zakończeniami kraników i wkłuć obwodowych, centralnych, tętniczych, kompatybilne z zakończeniem typu Luer i Luer-Lock strzykawki i drenu do przetoczeń, jałowe, pojedynczo pakowane, pakowane pojedynczo (każda sztuka osobno niezłączona z innymi koreczkami) w sposób pozwalający na wyciąganie po jednej sztuce z opakowania zbiorczego zawierającego np. 50, 100 lub 200 szt., w kolorze czerwonym.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**27. Pakiet 27 Poz. 2**

Prosimy o wydzielenie tej pozycji do innego pakietu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**28. Pakiet 27 Poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie:

Koreczki dwustronne męsko-żeńskie (combi), kompatybilne i szczelne z zakończeniami kraników i wkłuć obwodowych, centralnych, tętniczych, kompatybilne z zakończeniem typu Luer i Luer-Lock strzykawki i drenu do przetoczeń, jałowe, pojedynczo pakowane, pakowane pojedynczo (każda sztuka osobno niezłączona z innymi koreczkami) w sposób pozwalający na wyciąganie po jednej sztuce z opakowania zbiorczego zawierającego np. 50, 100 lub 200szt, w kolorze czerwonym.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**29. Pakiet 53 Poz.1 -3**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy poprzez sformułowanie „oznakowanie kolorem takim samym jak nasadka” ma na myśli oznaczenie nasadki i osłony zabezpieczającej zgodnie z kodem kolorystycznym określonym w normie 6009 umożliwiającym łatwą identyfikację rozmiarów ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający poprzez sformułowanie „oznakowanie kolorem takim samym jak nasadka” ma na myśli oznaczenie nasadki i osłony zabezpieczającej zgodnie z kodem kolorystycznym określonym w normie 6009 umożliwiającym łatwą identyfikację rozmiarów.

**30. Pakiet 53 Poz.1 -3**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy osłona zabezpieczająca igły bezpiecznej ma być wyposażona w osłonę zabezpieczającą z ramieniem ruchomym w zakresie 180 stopni, która nie zasłania miejsca iniekcji.

**Odpowiedź:** Tak, osłona zabezpieczająca igły bezpiecznej ma być wyposażona w osłonę zabezpieczającą z ramieniem ruchomym w zakresie 180 stopni, która nie zasłania miejsca iniekcji.

**31. Pakiet 80**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie korków do dezynfekcji pakowanych po 200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**32. Pakiet 80**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby koreczki z dezynfektantem zapewniały redukcję liczby bakterii  $> 4 \log(99,99\%)$  w czasie 30 sekund (czyli dwukrotnie szybciej niż wymagane przez Zamawiającego )

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**33. Pakiet 80**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy korki z dezynfektantem mają być w pełni sterylne, tzn. wyposażone w dodatkowy aplikator umożliwiający sterylne podłączenie bez możliwości kontaminacji obudowy koreczka przed podłączeniem

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**34. Dot. pakietu nr 8 poz. 1, 2**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie strzykawek bez nasadki zabezpieczającej, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**35. Dot. pakietu nr 9 poz. 1-4**

Czy Zamawiający wymaga strzykawek o skali rozszerzonej o minimum 20%, tj. strzykawek 2 ml ze skalą rozszerzoną do 3 ml, 5 ml ze skalą rozszerzoną do 6 ml, 10 ml ze skalą rozszerzoną do 12 ml, 20 ml ze skalą rozszerzoną do 24 ml. Strzykawki o większym rozszerzeniu mają szersze zastosowanie, gdyż pozwalają na pobór większej ilości wstrzykiwanego roztworu niż pojemność skali nominalnej, co przekłada się na szersze zastosowanie poszczególnych pojemności strzykawek, a co za tym idzie na oszczędności Szpitala.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**36. Dot. pakietu nr 9 poz. 1-4**

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki posiadały zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka w postaci podwójnej kryzy na korpusie?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**37. Dot. pakietu nr 9 poz. 1-4**

Czy w celu zapewnienia gładkości przesuwu tłoka, jego stabilności oraz zapewnienia pewnego chwytu Zamawiający wymaga tłoka prostego (nie zwężanego) na całej długości cylindra?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga tłoka prostego.

**38. Dot. pakietu nr 9 poz. 1-4**

Czy Zamawiający wymaga kolorystycznego oznakowania rozmiaru strzykawki na pojedynczym opakowaniu każdej sztuki oraz nadrukowanej informacji o braku zawartości ftalanów?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga kolorystycznego rozmiaru strzykawki na pojedynczym opakowaniu.

**39. Dot. pakietu nr 9 poz. 5**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie strzykawki z igłą 12 mm, spełniającej pozostałe wymagania SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**40. Dot. pakietu nr 9 poz. 1-5**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie podania ceny jednostkowej za op. 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**41. Dot. pakietu nr 10 poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie strzykawki 60 ml z końcówką typu ENFit. Prośbę swą motywujemy tym, iż producent wycofał się ze złączy typu ENLock.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**42. Dot. pakietu nr 11 poz. 1-6**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie potwierdzenia kompatybilności zaoferowanych strzykawek z wymaganymi pompami za pomocą oświadczenia producenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga oświadczenia producenta.

**43. Dot. pakietu nr 18 poz. 1-7**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie igieł ułożonych poziomo w listkach po 20 sztuk, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**44. Dot. pakietu nr 19 poz. 3**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie igieł w rozmiarze 1,2x38 mm, sterylizowanych tlenkiem etylenu, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**45. Dot. pakietu nr 20 poz. 1-3**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie cewników o długości 40 cm, pakowanych w kartonowe opakowania pośrednie do 60 szt., spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**46. Dot. pakietu nr 20 poz. 4-6**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie cewników pakowanych w kartonowe opakowania pośrednie po 60 szt., spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**47. Dot. pakietu nr 21 poz. 1-10**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie sondy żołądkowej o długości 800 mm i 1250 mm, z zamkniętym końcem i 4 otworami bocznymi, spełniającej pozostałe wymagania SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**48. Dot. pakietu nr 21 poz. 11-12**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie sondy żołądkowej o długości 800 mm i 1000 mm, z zamkniętym końcem i 2 otworami bocznymi, spełniającej pozostałe wymagania SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**49. Dot. pakietu nr 22 poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie kranika trójdrożnego do infuzji odpornego na wysokie ciśnienie 4,5 bara wykonane z poliamidu odpornego na podawanie leków zawierającego lipidy spełniającego resztę postawionych wymagań SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**50. Dot. pakietu nr 22 poz. 2-3**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie przedłużaczy do pomp infuzyjnych o wewnętrznej średnicy drenu 1,24 mm, spełniającego resztę postawionych wymagań SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**51. Dot. pakietu nr 23 poz. 2**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie cewników w rozmiarach CH6- CH10 o długości 40 cm, CH12-CH22 o długości 60 cm, pakowanych w kartonowe opakowania pośrednie do 60 szt., spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**52. Dot. pakietu nr 24 poz. 1-2**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie cewnika Nelaton pakowanego w karton do 60 szt., spełniającego pozostałe wymagania SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**53. Dot. pakietu nr 24 poz. 3-9**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie cewnika Nelaton pakowanego w karton do 100 szt., spełniającego pozostałe wymagania SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**54. Dot. pakietu nr 24 poz. 20**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie worka na mocz bez filtra i z dodatkowym uchwytem do montażu na ramię łóżka, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**55. Dot. pakietu nr 25 poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie cewnika Foley CH 8, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**56. Dot. pakietu nr 25 poz. 4-6**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie cewnika Foley z balonem 5-10 ml, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**57. Dot. pakietu nr 27 poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie wyceny za opakowanie A.100 szt. z odpowiednim przeliczeniem oferowanych ilości do pełnych opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**58. Dot. pakietu nr 31 poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa bez PVC o długości min. 50mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne, dren dł. 150 cm, komora kroplowa 20 kropli/min, filtr płynu 15 µm, zacisk rolkowy z dodatkowym miejscem na kołec.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**59. Dot. pakietu nr 31 poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych spełniającego poniższy opis:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych przeznaczony do prowadzenia wlewów metodą grawitacyjną z pojemników szklanych, twardych tworzywowych i miękkich worków - uniwersalny.

Skład aparatu:

- osłonka igły biorczej
- igła biorcza dwukanałowa
- hydrofobowy filtr powietrza

- zatyczka filtra hydrofobowego
- komora kroplowa
- filtr płynu o wielkości oczek 15 µm
- zaciskacz rolkowy
- rolka zaciskacza
- dren medyczny o długości 150 cm
- łącznik stożkowy luer lock
- osłonka łącznika luer lock

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych:

- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów (oznaczenie na opakowaniu jednostkowym)
- sterylizowany EO

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**60. Dot. pakietu nr 31 poz. 2**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi, transfuzji, komora kroplowa wolna od PVC o długości min. 80mm w części przezroczystej, całość bez zawartości ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne, dren dł. 150 cm, komora kroplowa 20 kropli= 1ml+ 0,1ml; filtr krwi o wielkości oczek 200 µm, zacisk rolkowy z dodatkowym miejscem na kolec.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**61. Dot. pakietu nr 31 poz. 3**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie przyrządu spełniającego poniższy opis:

Bezpieczny przyrząd infuzyjny do infuzji grawitacyjnej płynów/leków.

Właściwości:

- wyposażony w filtr auto Air Stop, który zapobiega przedostawaniu się powietrza do drenu, gdy butelka/worek jest pusta oraz zapobiega wstęcznemu przepływowi krwi po zakończeniu infuzji,
- filtr hydrofobowy umieszczony w koreczku zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania,
- miejsce na kolec na zaciskaczu rolkowym po użyciu,
- kolec dwupłaszczyznowo ścięty
- komora kroplowa dwu częściowa (twarda/miękka) wyposażona w pierścień ułatwiający aplikację przyrządu
- długość drenu 180 cm
- odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym
- kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +- 0,1 ml
- nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów
- niepirogenny
- jednorazowy, sterylizowany EO
- opakowanie typu blister papier/folia

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**62. Dot. pakietu nr 31 poz. 3**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie: Aparat do infuzji grawitacyjnych oraz ciśnieniowych: długość komory kroplowej wraz z kolcem nie krótsza niż 120mm, kolec ze zintegrowanym filtrem przeciwbakteryjnym samozamykającym się, dolna część komory kroplowej elastyczna w celu łatwego ustawienia poziomu płynu, 15 µm filtr płynu, precyzyjny zacisk rolkowy, z miejscem na unieruchomienie i zabezpieczenie kolca komory kroplowej po użyciu oraz miejsce do podwieszenia drenu, odporny na ciśnienie 4,5bara sterylizowany promieniami gamma długość



drenu 140-180cm zakończona końcówką lock, sterylne pakowany pojedynczo, całość wolna od chorobotwórczych związków chemicznych

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**63. Dot. pakietu nr 33 poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie szpatulek jałowych.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**64. Dot. pakietu nr 34 poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści woreczki jałowe do pobierania moczu od niemowląt z powierzchnia klejącą 4,5 x 6,5 cm spełniające resztę postawionych wymagań SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**65. Dot. pakietu nr 35 poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie kieliszków w opakowaniach A.80 szt., z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**66. Dot. zadania nr 39 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik wykonany z polipropylenu o pojemności 0,7 l, w kształcie walca o średnicy górnej 109mm i średnicy dolnej 80mm z zachowaniem pozostałych wymogów ?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**67. Dot. zadania nr 39 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik wykonany z polipropylenu o pojemności 1 l, w kształcie walca o średnicy górnej 140 mm i średnicy dolnej 113 mm z zachowaniem pozostałych wymogów ?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**68. Dot. zadania nr 39 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik wykonany z polipropylenu o pojemności 1 l, w kształcie walca o średnicy górnej 140 mm i średnicy dolnej 113 mm z zachowaniem pozostałych wymogów ?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**69. Dot. zadania nr 39 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik wykonany z polipropylenu o pojemności 2 l, w kształcie walca o średnicy górnej 178 mm i średnicy dolnej 167 mm z zachowaniem pozostałych wymogów ?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**70. Dot. zadania nr 39 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik wykonany z polipropylenu o pojemności 2 l, w kształcie walca o średnicy górnej 178 mm i średnicy dolnej 167 mm z zachowaniem pozostałych wymogów ?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**71. Dot. pakietu nr 53 poz. 1-3**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie igieł w opakowaniach A.50 szt., z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**72. Dot. pakietu nr 8, 9, 18, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 30**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie listków od otwierania opakowania jednostkowego poniżej 5 mm umożliwiających aseptyczne wyjęcie tego produktu.

Prośbę swą motywujemy tym, że w mniejszych opakowaniach jednostkowych może być to listek o długości 4 – 4,5mm, co w niczym nie utrudni personelowi szpitalnemu szybkiego otwarcia tego opakowania i spowoduje, że złożona oferta będzie zgodna z zapisami SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**73. Pakiet nr 9 poz.1-4**

Czy Zamawiający wymaga strzykawki ze skalą rozszerzoną o 20 %.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**74. Pakiet nr 9 poz. 1-4**

Czy Zamawiający wymaga strzykawek z tłokiem kontrastującym innym niż biały/mleczny w celu lepszej wizualizacji podawanego płynu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga strzykawek z tłokiem kontrastującym innym niż biały/mleczny w celu lepszej wizualizacji podawanego płynu.

**75. Pakiet nr 9 poz. 1-4**

Czy Zamawiający wymaga strzykawek jako wyrób medyczny w klasie II a.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga strzykawek jako wyrób medyczny w klasie II a.

**76. Pakiet nr 9 poz. 1-4**

Czy Zamawiający wymaga strzykawek z nazwą producenta na cylindrze, w celu łatwiejszej identyfikacji produktu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga strzykawek z nazwą producenta na cylindrze, w celu łatwiejszej identyfikacji produktu.

**77. Pakiet nr 9 poz. 1-3**

Prosimy o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 100 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**78. Pakiet nr 9 poz. 4**

Prosimy o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**79. Pakiet nr 18 poz. 1-7**

Prosimy o dopuszczenie kolorystycznego oznakowania zgodnie z kolorem nasadki igły opakowania typu karton 100 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**80. Pakiet nr 19 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie igły tępej do pobierania leków z filtrem 5 mikronów sterylizowanym EO jak w pozycji 2.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**81. Pakiet nr 22 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie kranika z przedłużaczem z optycznym identyfikatorem pozycji o/z.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**82. Pakiet nr 22 poz. 2-3**

Prosimy o dopuszczenie przedłużaczy o średnicy wew. drenu 1,2 mm.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**83. Pakiet nr 27 poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie zabezpieczenia pakowanego pojedynczo w kartoniku 100 szt.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**84. Pakiet nr 29 poz. 1-4**

Prosimy o dopuszczenie kaniuli z nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**85. Pakiet nr 29**

Prosimy o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze poz. 2 20 G dł. 32 mm poz. 3 18 G dł. 38 mm, poz. 4 16 G dł.45 mm

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**86. Pakiet nr 31 poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie zestawu do transfuzji krwi z odpowietrznikiem o długości drenu 150 cm z igłą ściętą trójkątnie.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**87. Pakiet nr 31 poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie zestawu infuzyjnego grawitacyjnego z technologią zapobiegania się dostawianiu powietrza z komora kroplową której część z kolcem wykonana jest ze sztywnego, w pełni przezrystego materiału, oddzielona pierścieniem od części elastycznej (dodrenowej)

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**88. Dot. zapisów SIWZ § 6 pkt. 3.3 Pakiet 18, 53**

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek z 1 opakowania handlowego do opakowania jednostkowego danego rozmiaru. Proponujemy 3 sztuki do każdego rozmiaru.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**89. Dot. zapisów umowy § 1 ust. 3**

Prosimy Zamawiającego o wprowadzenie zapisu, który dopuści zmianę cen jednostkowych brutto ustalonych w ofercie w przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług, na podstawie odpowiedniego aktu prawnego, przy zachowaniu stałej ceny netto przez cały okres trwania umowy.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**90. Dot. zapisów umowy § 2 ust. 1**

Prosimy Zamawiającego o liczenie terminu dostawy w dniach roboczych.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający dokonał zmiany w § 2 ust. 1 „Wykonawca zobowiązuje się dostarczać towar w ilości i asortymencie zgodnym z zamówieniami pisemnymi przesyłanymi przez Zamawiającego faksem, w terminie 10 dni roboczych od złożenia zamówienia.”

**91. Dot. zapisów umowy § 2 ust. 7**

Prosimy Zamawiającego o liczenie terminu dostawy niewłaściwej pod względem ilościowym w 3 dniach roboczych.

**Odpowiedź:** Zamawiający dokonał zmiany w § 2 ust. 7. Poprawne brzmienie § 2 ust. 7 brzmi: „Dostawa zostanie skontrolowana pod względem zgodności ze złożonym zamówieniem z chwilą jej otrzymania. Gdy dostawa jest niewłaściwa pod względem ilościowym, brakujący towar dostarcza się w terminie 3 dni roboczych od daty zgłoszenia”

**92. Dot. zapisów umowy § 4 ust. 1 pkt. a**

Prosimy Zamawiającego o naliczanie kar umownych w wysokości 5% wartości niezrealizowanej umowy brutto.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**93. Dot. zapisów umowy § 4 ust. 1 pkt. b**

Prosimy Zamawiającego o naliczanie kar w wysokości 2% wartości niezrealizowanej dostawy brutto w przypadku okoliczności występujących we wzorze umowy § 4 ust. 1 pkt. b.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**94. Dot. Formularza asortymentowo – cenowego, opisu przedmiotu zamówienia**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**95. Dot. pakiet 11 pozycja 1**

Prosimy o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej o poj. 50 ml (skalowanej do 60 ml co 1 ml), bursztynowej (do leków światłoczułych) Luer-Lock, kompatybilnej z pompami infuzyjnymi typu: ASCOR- AP12, AP14, SEP21 i SEP11,

AITEC 2016 oraz ALARIS GH-Plus dopuszczone przez producentów tych pomp do stosowania w tych urządzeniach, (wymienionych w instrukcji obsługi) w opakowaniu 60 szt., pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**96. Dot. pakiet 11 pozycja 2**

Prosimy o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej o poj. 3 ml, ze stożkiem Luer-Lock, kompatybilnej z pompami infuzyjnymi typu: ASCOR- AP12, AP14, SEP21 i SEP11, AITEC 2016 oraz ALARIS GH-Plus, w opakowaniu 200szt., pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**97. Dot. pakiet 11 pozycja 3**

Prosimy o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej o poj. 5 ml, ze stożkiem Luer-Lock, kompatybilnej z pompami infuzyjnymi typu: ASCOR- AP12, AP14, SEP21 i SEP11, oraz wpisanej fabrycznie w instrukcję obsługi pompy AITEC 2016, ALARIS GH-Plus, w opakowaniu 125 szt., pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**98. Dot. pakiet 11 pozycja 5**

Prosimy o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej o poj. 20 ml, ze stożkiem Luer-Lock, kompatybilnej z pompami infuzyjnymi typu: ASCOR- AP12, AP14, SEP21 i SEP11 oraz wpisanej fabrycznie w instrukcję obsługi pompy, AITEC 2016, ALARIS GH-Plus, w opakowaniu 120 szt., pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**99. Dot. pakiet 11 pozycja 6**

Prosimy o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej o poj. 50 ml (skalowanej do 60 ml co 1 ml) Luer-Lock, kompatybilnej z pompami infuzyjnymi typu: ASCOR- AP12, AP14, SEP21 i SEP11, AITEC 2016 oraz ALARIS GH-Plus dopuszczone przez producentów tych pomp do stosowania w tych urządzeniach, (wymienionych w instrukcji obsługi) w opakowaniu 60 szt., pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**100. Dot. pakiet 11 pozycja 1 - 6**

Czy oferowane strzykawki do wszystkich typów pomp mają pochodzić od jednego producenta dla uniknięcia omyłek do jakiej pompy dedykowana jest która strzykawka?

**Odpowiedź:** Strzykawki nie muszą pochodzić od jednego producenta.

**101. Dot. pakiet 15 pozycja 1**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie strzykawki o pojemności 3ml, pozostałe zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**102. Dot. pakiet 22 pozycja 1**

Prosimy o dopuszczenie kranika odcinającego do terapii dożylnych, wykonanego z poliwęglanu - tworzywa opornego na działanie lipidów, wytrzymałość kranika 3 bary, całkowita objętość wypełnienia max 0,8 ml, kranik trójdrożny z przedłużaczem 7 cm z dodatkowym dostępem do iniekcji z koreczkiem, z PCV bez DEHP, pojemność drenu ok. 0.5 ml, z wyczuwalnym co 45 stopni i optycznym indykátorem położenia otwarty/ zamknięty, 3 ramiona jednakowej długości, jałowy, jednorazowego użytku, Sterylny (sterylizowany promieniami beta). Opakowanie medyczne typu blister.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**103. Dot. pakiet 22 pozycja 3**

Prosimy o dopuszczenie drenu o średnicy wewnętrznej, 1 mm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**104. Dot. pakiet 27 pozycja 1**

Prosimy o dopuszczenie korka Luer-Lock Combi z trzpieniem na równi krawędzi korka lub lekko powyżej, sposób ułożenia korka w opakowaniu umożliwiający aseptyczne wyjęcie go z opakowania.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**105. Dot. pakiet 27 pozycja 1 – 2**

Czy oferowane korki, zabezpieczenie strzykawki mają pochodzić od tego samego producenta?

**Odpowiedź:** Oferowane korki, zabezpieczenie strzykawki nie muszą pochodzić od tego samego producenta.

**106. Dot. pakiet 28**

Czy Zamawiający oczekuje dostarczenia badań klinicznych potwierdzających biokompatybilność materiału z jakiego wykonana jest kaniula, redukcję zakrzepowego zapalenia żył w stosunku do innych materiałów?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

**107. Dot. pakiet 36 pozycja 1**

Prosimy o dopuszczenie bezpiecznej kaniuli dożylniej w rozmiarze 22G x 25 mm, (niebieskiej) wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu. Kaniula posiadająca dodatkowy, samodomykający się port do wstrzyknięć, min. 5 pasków kontrastujących w promieniach RTG. Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. Posiadająca zawór zapobiegający wypływowi krwi. Posiadająca zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, chroniącej personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem, z systemem kapilar zapobiegających zachłapaniu krwią. Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**108. Dot. pakiet 36 pozycja 1**

Czy Zamawiający oczekuje kaniuli posiadającej otwór przy ostrzu igły umożliwiający szybkie potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**109. Dot. pakiet 36 pozycja 2**

Prosimy o dopuszczenie bezpiecznej kaniuli dożylniej w rozmiarze 20G x 32 mm, wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu. Kaniula posiadająca dodatkowy, samodomykający się port do wstrzyknięć, min. 5 pasków kontrastujących w promieniach RTG. Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. Posiadająca zawór zapobiegający wypływowi krwi. Posiadająca zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, chroniącej personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem, z systemem kapilar zapobiegających zachłapaniu krwią. Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**110. Dot. pakiet 36 pozycja 3**

Prosimy o dopuszczenie bezpiecznej kaniuli dożylniej w rozmiarze 18G x 32 mm, wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu. Kaniula posiadająca dodatkowy, samodomykający się port do wstrzyknięć, min. 5 pasków kontrastujących w promieniach RTG. Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. Posiadająca zawór zapobiegający wypływowi krwi. Posiadająca zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, chroniącej personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem, z systemem kapilar zapobiegających zachłapaniu krwią. Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**111. Dot. pakiet 53**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zamawiający ma na myśli igły bezpieczne ze zintegrowaną osłoną zabezpieczającą, ostrzem zintegrowanym w kierunku osłony zabezpieczającej aby umożliwić iniekcje pod małym kątem, aktywacja osłony jedną ręką, słyszalne i wyczuwalne kliknięcie potwierdzające zamocowanie igły : dwukrotne kliknięcie : 1X nasadce igły i 2 x igły w osłonie zabezpieczającej ?.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**112. Dot. pakiet 54**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły dla 21G w rozmiarze 0,8x16mm lub 0,8x25mm

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza igły dla 21G w rozmiarze 0,8x16mm.

**113. Dot. pakiet 77**

Prosimy o dopuszczenie bezigłowego portu wielokrotnego wkłucia bez mechanicznych części wewnętrznych, kompatybilny z końcówką Luer i Luer-Lock, z silikonową podzielną membraną, osadzoną w postaci wywiniętego kołnierza na przezroczystym poliwęglanowym konektorze (typu Split Septum), co pozwala na skuteczną dezynfekcję, przepłukiwanie i jego wizualną kontrolę, o przepływie minimalnym 533ml/godz., do połączenia do 100 aktywacji lub 7dni. O przestrzeni martwej 0,16 bez neutralnego ciśnienia.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**114. Dot. pakiet 79 poz. 1-5**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający ma na myśli bezpieczne kaniule w systemie zamkniętym wykonane z biokompatybilnego poliuretanu z min. 5 paskami RTG, przeznaczona do wlewów pod wysokim ciśnieniem, umożliwiające współpracę ze wstrzykiwaczami kontrastu przy ustawieniu 325 psi i szybką podaż kontrastu, cewnik kaniuli posiadający trzy wycięte laserowo otwory w kształcie łyż redukujące:

\* natężenie przepływu podawanego płynu i tym samym podrażnienie naczynia oraz

\* ryzyko wynaczynienia środka kontrastowego do tkanek, posiadające otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji.

Posiadające drenik przedłużający odporny na wysokie ciśnienie podaży płynu.

Rozmiary zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**115. Dot. zadania nr 50**

Czy Zamawiający z Zadaniu nr 50 dopuści w obu pozycjach nakłuwacze Accu-Chek Safe-T\_Pro Uno o średnicy ostrza 28G i głębokości nakłucia 1,5 mm?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**116. Pakiet 2, poz. 1 i 2, Pakiet 3, poz. 1**

Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga dostarczenia jednej pary rękawic na wezwanie w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa a art. 25 ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga dostarczenia jednej pary rękawic na wezwanie.

**117. Pakiet 2, poz. 1 i Pakiet 3, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie możliwości przesłania próbek rękawic w rozmiarze 7,5, zamiast w rozmiarze: 7,0.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**118. Pakiet 3, poz. 2**

Prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczenia próbek do Pakietu 3, poz. 2. W razie odpowiedzi negatywnej prosimy o możliwość dostarczenia opakowania innego rozmiaru z zakresu od S do XL.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga dostarczenia 1 pary w dowolnym rozmiarze.

**119. Pakiet 2, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie: czy Zamawiający wymaga wyceny za 6775 opakowań zawierających po 50 par rękawic?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga wyceny za 6775 par.

**120. Pakiet 2, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic z prostym mankietem z technologią Surefit (eliminacja zwijania mankieta/ dawniej nazywana taśmą adhezyjną)? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**121. Pakiet 3, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic z prostym mankietem z technologią Surefit (eliminacja zwijania mankieta/ dawniej nazywana taśmą adhezyjną)? Rękawice na zewnątrz chlorowane i silikonowane, wewnątrz polimer i powłoka, która pomaga zatrzymać wilgoć i nawodnić suchą skórę w celu poprawy stanu skóry użytkowników. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**122. Pakiet 3, poz. 2**

Prosimy o wyłączenie poz. 2 z Pakietu 3 co pozwoli Wykonawcom na złożenie bardziej konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**123. Pakiet 3, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic w rozmiarach: S-XL? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**124.** Prosimy Zamawiającego o obniżenie kar umownych przewidzianych w projekcie umowy Zamawiający wykorzystuje pozycję dominującą organizatora przetargu i uprzywilejowaną pozycję Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegającą na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę. Relacja wysokości przewidzianych kar umownych do uchybień, na wypadek których zostały przewidziane, powoduje zachwianie relacji pomiędzy wysokością zastrzeżonej kary umownej do wysokości wynagrodzenia za wykonanie zobowiązania oraz zachwianie stosunku wysokości zastrzeżonej kary umownej do wysokości doznawanej szkody (zob. wyrok Sądu Najwyższego z dnia 21 września 2007 r., V CSK 139/07 oraz uchwałę składu 7 sędziów Sądu Najwyższego z dnia 6 listopada 2003 r., III CZP 61/03). Kara umowna jest, bowiem surogatem odszkodowania, zastrzeżonym w określonej wysokości i nie może prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia wierzyciela (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10). Kary umowne zastrzeżone przez Zamawiającego pozwolą mu nie tylko na pokrycie ewentualnej szkody, ale przede wszystkim na sfinansowanie znacznej części zamówienia przez Wykonawcę, a tym samym na wzbogacenie Zamawiającego. Pozbawienie Wykonawcy znacznej części miesięcznego wynagrodzenia z powodu jednorazowych uchybień, doprowadzi do zachwiania zasady ekwiwalentności świadczeń w umowie o charakterze wzajemnym. Fakt, że kara umowna pełni funkcję dyscyplinującą, nie może prowadzić do nadmiernego wzbogacenia Zamawiającego. Kara umowna pełni w pierwszej kolejności funkcję odszkodowawczą (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Szczecinie z dnia 4 grudnia 2014 r., I ACa 793/14 oraz wyrok Sądu Apelacyjnego w Szczecinie z dnia 23 września 2014 r., I ACa 343/14). Przewidziane przez Zamawiającego kary umowne są nie do zaakceptowania, ponieważ prowadzą do rażącego pokrzywdzenia jednej ze stron, w sposób nieadekwatny do celu ochrony, którą zamierzała uzyskać strona przez jej wprowadzenie (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Gdańsku z dnia 14 maja 2013 roku, I ACa 173/13). W związku z powyższym wnosimy jak na wstępie. Dodatkowo zapłaty kary umownej nie pozbawia Zamawiającego prawa dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego wysokość kary umownej.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**125. Zwracamy się z prośbą o dopisanie do wzoru umowy następującego paragrafu:**

*„1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.*

*2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.*

*3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca*

*okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.*

*4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.*

*5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej."*

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**126.** Zwracamy się z prośbą o wprowadzenie we wzorzec umowy zapisu umożliwiającego stronom rozwiązanie umowy z 3 miesięcznym okresem wypowiedzenia. Proponujemy wprowadzenie następującego zapisu: *„Każda ze stron może wypowiedzieć umowę z zachowaniem 3 miesięcznego okresu wypowiedzenia.”*

Należy zauważyć, że w przypadku umów długoterminowych zawieranych na okres 1 - 2 lat w momencie zawierania umowy strony nie są w stanie przewidzieć wszystkich okoliczności oraz czynników mogących mieć negatywny wpływ na wykonywanie zobowiązań umownych dla każdej ze stron, jak również w sposób kompleksowy i wyczerpujący uregulować procedury postępowania w takich wypadkach. Wprowadzenie możliwości rozwiązania umowy za wypowiedzeniem ma na celu stworzenie podstaw prawnych do zakończenia stosunku prawnego pomiędzy stronami, jeżeli z określonych powodów nie są one zainteresowane dalszym kontynuowaniem współpracy na dotychczasowych warunkach. Mając na względzie dynamikę życia gospodarczego, czyli pojawianie się nowych technologii wykonywania zamówień, czy też nowych środków, może po kilku latach dojść do sytuacji, gdy jedna ze stron w tym również zamawiający będzie chciał skorzystać z jednostronnego uprawnienia do zakończenia umowy przed upływem jej obowiązywania. Obowiązujące przepisy ustawy prawo zamówień publicznych nie zawierają w tym zakresie żadnych zakazów.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**127. Pakiet 10**

Czy Zamawiający w pakiecie 10 dopuści strzykawkę 60 ml z końcówką ENfit?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**128. Pakiet 10**

Czy Zamawiający w pakiecie 10 wymaga, aby razem w zestawie były sterylne koreczki zabezpieczające strzykawkę?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**129. Pakiet 29**

Czy Zamawiający w pakiecie 29 pozycji 1 dopuści kaniule wykonana z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE (podwójnie oczyszczony teflon) 22G dł.25 mm?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**130. Pakiet 29**

Czy Zamawiający w pakiecie 29 pozycji 2 dopuści kaniule wykonana z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE (podwójnie oczyszczony teflon) 20G dł.32 mm?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**131. Pakiet 29**

Czy Zamawiający w pakiecie 29 pozycji 3 dopuści kaniule wykonana z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE (podwójnie oczyszczony teflon) 18G dł.45 mm?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**132. Pakiet 29**

Czy Zamawiający w pakiecie 29 pozycji 4 dopuści kaniule wykonana z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE (podwójnie oczyszczony teflon) 16G dł.45 mm?



**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**133. Pakiet 35**

Czy Zamawiający w pakiecie 35 pozycji 1 dopuści kaniule dożylną bezpieczną wykonaną z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE. Zabezpieczenie przed zakłuciem zakrywające szczelnie całe światło igły, nie pozostawiające żadnych szczelin w celu ochrony przed zachlapaniem krwią. Kaniula wyposażona w zastawkę antyzwrotną hamującą wypływ krwi, paski RTG inkorporowane w materiał cewnika, port boczny kodowany kolorystycznie, wyposażony w teflonowa zastawkę do wstrzyknięć, samo domykający się korek portu bocznego typu "click", ścięcie igły typu "Back Cut" w rozmiarze 22G dł. 25 mm?

**Odpowiedź:** W pakiecie nr 35 brak kaniul.

**134. Pakiet 35**

Czy Zamawiający w pakiecie 35 pozycji 2 dopuści kaniule dożylną bezpieczną wykonaną z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE. Zabezpieczenie przed zakłuciem zakrywające szczelnie całe światło igły, nie pozostawiające żadnych szczelin w celu ochrony przed zachlapaniem krwią. Kaniula wyposażona w zastawkę antyzwrotną hamującą wypływ krwi, paski RTG inkorporowane w materiał cewnika, port boczny kodowany kolorystycznie, wyposażony w teflonowa zastawkę do wstrzyknięć, samo domykający się korek portu bocznego typu "click", ścięcie igły typu "Back Cut" w rozmiarze 20G dł. 32 mm?

**Odpowiedź:** W pakiecie nr 35 brak kaniul.

**135. Pakiet 35**

Czy Zamawiający w pakiecie 35 dopuści kaniule dożylną bezpieczną wykonaną z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE. Zabezpieczenie przed zakłuciem zakrywające szczelnie całe światło igły, nie pozostawiające żadnych szczelin w celu ochrony przed zachlapaniem krwią. Kaniula wyposażona w zastawkę antyzwrotną hamującą wypływ krwi, paski RTG inkorporowane w materiał cewnika, port boczny kodowany kolorystycznie, wyposażony w teflonowa zastawkę do wstrzyknięć, samo domykający się korek portu bocznego typu "click", ścięcie igły typu "Back Cut" w rozmiarze 18G dł. 33 mm?

**Odpowiedź:** W pakiecie nr 35 brak kaniul.

**136. Zadanie 80**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy nie zaszła oczywista omyłka pisarska i Zamawiający w kolumnie jednostka miał na myśli 200 opakowań koreczków dezynfekcyjnych po 300szt. ?

**Odpowiedź:** W kolumnie: opis przedmiotu zamówienia jest opakowanie 300 szt. a w jednostce miary powinno być op. 200.

**KIEROWNIK**  
Szekcji Zamówień Publicznych

*[Podpis]*  
mgr Iwona Kisiel

