



**SZPITAL POWIATOWY**  
w Limanowej  
**Imienia Miłosierdzia Bożego**  
ul. J. Piłsudskiego 61, 34-600 Limanowa  
www.szpitallimanowa.pl  
e-mail: szpitallimanowa@szpitallimanowa.pl

Sekcja Zamówień Publicznych

tel/fax: 18 3372 710

e-mail: zampub@szpitallimanowa.pl

Limanowa dnia: 2021-12-07

Pismo: NZ/62/D/P/LW/2021/182

## WYKONAWCY

ubiegający się o zamówienie publiczne

## WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie Tryb podstawowy bez negocjacji - art. 275 pkt. 1 ustawy Pzp na **"Dostawy artykułów medycznych ujęte w 18 zadaniach"** – znak sprawy **NZ/62/D/P/LW/2021**.

Zamawiający, **Szpital Powiatowy w Limanowej Imienia Miłosierdzia Bożego, Sekcja Zamówień Publicznych**, działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2021r. poz. 1129), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

### Zestaw 1

#### Pytanie 1

Zadanie 15, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych w rozmiarach CH6, CH8, CH10, CH12, CH14, CH16, CH18 o długości 50 cm z jednym otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi, z atraumatyczną końcówką?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

1/12

Centrala: 18 33 01 700  
Sekretariat: 18 33 01 780  
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935  
REGON: 000304378  
Konto: BS w Limanowej  
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



PRACOWNIA  
Bakteriologiczna

## **Pytanie 2**

Zadanie 11, poz. 1 (dot.1.1) : Prosimy Zamawiającego o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji 1.1 - maska noworodkowa.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

## **Zestaw 2:**

### **Pytanie 1**

Dotyczy wzoru umowy § 2 ust. 3 Ponieważ większość firm handlowych nie pracuje w systemie całodobowym, prosimy o odstąpienie od wymogu, aby telefon był wyznaczony całodobowo i o zmianę zapisu na następujący: „Numer telefonu / fax-u do kontaktu ze strony Wykonawcy wyznaczony całodobowo w przypadkach pilnych zamówień na „cito”....”

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

### **Pytanie 2**

Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 1 Zwracamy się z prośbą o dokonanie zmian w § 7 ust. 1 wzoru umowy w zakresie naliczania kar umownych za opóźnienie w dostawie na następujący: „Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w §2 ust. 1 umowy w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonej części zamówienia za każdy dzień zwłoki”.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

### **Pytanie 3**

Dotyczy wzoru umowy § 7 Ze względu na panującą sytuację epidemiczną i związane z nią ogólnokrajowe, i nie tylko obostrzenia oraz zasady prosimy o dodanie do umowy zapisu: „Zamawiający zobowiązuje się odstąpić od dochodzenia kar lub odszkodowań zawartych w/w umowie z tytułu opóźnienia w dostawie wyrobów objętych niniejszą umową o ile opóźnienie to wystąpi z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a spowodowanych epidemią Covid-19. Wykonawca zobowiązany jest do przedstawiania Zamawiającemu wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie umowy oraz wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19, na zasadność ustalenia i dochodzenia tych kar lub odszkodowań, lub ich wysokość, stosownie do art. 15r ust. 6 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.”

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i po dotychczasowej treści § 7 dodaje ust. 9 o treści proponowanej przez Wykonawcę**

### **Zestaw 3**

#### **Pytanie1:**

Zadanie 15, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych w rozmiarach CH6, CH8, CH10, CH12, CH14, CH16, CH18 o długości 50 cm z jednym otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi, z zaokrąglaną końcówką?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem posiadania konektora**

### **Zestaw 4**

#### **Pytanie 1**

Zadanie12,pozycja1

Czy Zamawiający dopuści wycenę kranika w opakowaniu a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

#### **Pytanie 2**

Zadanie12,pozycja2

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny z drenem o długości 100mm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

#### **Pytanie 3**

Zadanie12,pozycja2

Czy Zamawiający dopuści wycenę kranika o objętości wypełnienia 1ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

#### **Pytanie 4**

Zadania13,pozycja1

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne odporne na cytostatyki zgodnie z normą EN 374-3 potwierdzone raportem z badań wykonanych w niezależnym laboratorium?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

#### **Pytanie 5**

Zadani14,pozycja1

Czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe w rozmiarze 6,5 i długości min.280mm z grubością:

-palec 0,17+/-0,02mm  
-dłóń 0,15+/-0,02mm  
- mankiet 0,13+/-0,02 mm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie 6**

Zadanie 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych wyposażony dwa boczne otwory końcowe naprzeciwległe?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie 7**

Zadanie 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści końcówkę do odsysania pola operacyjnego o średnicy wewnętrznej 3,9mm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie 8**

Zadanie 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści końcówkę do odsysania pola operacyjnego podwójnie zgiętą z uchwytem?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie 9**

Zadanie 16, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści dren balonowy pakowany od 20-100mb

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 10**

Zadanie 17, pozycja 1.2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 24G o przepływie 23ml/min?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie 11**

Zadanie 17, pozycja 1.3

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 26G o przepływie 17ml/min?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

## **Zestaw 5**

### **Pytanie 1**

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35°C, igieł, cewników, zgłębników 5-37°C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40°C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

**Odpowiedź: Zgodnie z warunkami postępowania za transport odpowiada Wykonawca i to Wykonawcę obciążają obowiązki w tym zakresie**

### **Pytanie 2**

Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

**Odpowiedź: Każdy podmiot działający na rynku jest zobowiązany przestrzegać właściwych przepisów prawa. Zamawiający, jako strona umowy cywilnoprawnych, nie posiada kompetencji aby rozstrzygać czy dany akt prawny winien być stosowany czy nie.**

### **Pytanie 3**

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

**Odpowiedź: Zgodnie z warunkami postępowania za transport odpowiada Wykonawca i to Wykonawcę obciążają obowiązki w tym zakresie**

### **Pytanie 4**

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

**Odpowiedź: Zgodnie z warunkami postępowania za transport odpowiada Wykonawca i to Wykonawcę obciążają obowiązki w tym zakresie. Organizacja transportu i jego warunków jest kompetencją Wykonawcy.**

### **Pytanie 5**

1. Czy zamawiający dopuści w zadaniu 12 poz. **1.1. i 2** kranik jak poniżej

**kranik trójdrożny z przedłużaczem**



**Krótki opis wyrobu:**

- kranik trójdrożny z optycznym identyfikatorem otwarty/zamknięty
- wszystkie wyjścia kranika zabezpieczone korkami
- wewnętrzna średnica drenu 3mm
- kranik wykonany z poliwęglanu
- łącznik drenu wykonany z polietylenu
- zatyczki wykonane z ABS
- odporne na ciśnienie 4,00 bar
- sterylne

Opakowanie zbiorcze: 50 szt.

- z zawartością ftalanów w drenie

**Rozmiary:**

- z przedłużaczem 10 cm

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Zestaw 6**

**Pytanie 1**

**dotyczy Zadania nr 13 poz. 1 (tj. pkt 1.1, 1.2, 1.3):**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych lateksowych, teksturowanych na całej powierzchni, posiadających lepszy poziom AQL = 1,0. Grubość na dłoni wynosi 0,35 mm. Rękawice odporne na przenikanie substancji chemicznych, cytostatyków, 37% formaldehydu. Ponadto rękawice przebadane na przenikanie: 70% Izopropanolu na poziomie 1 oraz Etanolu na poziomie 0 (brak przebadania na inne alkohole stosowane w dezynfekcji). Jednocześnie prosimy o odstąpienie od wymogu odporności na alkohole stosowane w dezynfekcji. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 oraz EN 16523-1 – poniżej lista substancji chemicznych oraz poziom odporności:

Badana substancja chemiczna	Poziom odporności wg. EN ISO 374-1:2016	Czas przebicia [min]	Degradacja [%]
40% Wodorotlenek sodu (K)	Poziom 6	> 480	-40.0
Dietyloamina (G)	Poziom 0	< 1	53.8
Etanol	Poziom 0	4	-17.6
50% Aldehyd glutarowy	Poziom 6	> 480	-36.4
99% Kwas octowy (N)	Poziom 1	< 1	-17.8
37% Formaldehyd (T)	Poziom 6	> 480	-97.8
70% Izopropanol	Poziom 1	13	-10.7
65% Kwas azotowy (M)	Poziom 4	212	-0.9
96% Kwas siarkowy (L)	Poziom 2	36	27.8
Nasycony chlorek benzalkoniowy	Poziom 6	> 480	25.6
4% Diglukonian chlorheksydyny	Poziom 6	> 480	7.0
50% Kwas octowy	Poziom 2	33	-78.8
30% Nadtlenek wodoru (P)	Poziom 5	361	22.8
Metanol (A)	Poziom 0	2	14.3
25% Wodorotlenek amonu (O)	Poziom 1	11	-215.7
Eter dietylowy	Poziom 0	< 1	3.1

Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 2**

**dotyczy Zadania nr 13 poz. 2 (tj. pkt 2.1, 2.2, 2.3):**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych nitrylowych, mikroteksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców, wewnątrz chlorowanych oraz dodatkowo polimeryzowanych, posiadających lepszy poziom AQL = 1,0. Jednocześnie prosimy o odstąpienie od wymogu odporności na alkohole stosowane w dezynfekcji, środki dezynfekcyjne. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 oraz EN 16523-1 – poniżej lista substancji chemicznych oraz poziom odporności:

Badana substancja chemiczna	Poziom odporności wg. EN ISO 374-1:2016	Czas przebicia [min]	Degradacja [%]
40% Wodorotlenek sodu (K)	Poziom 6	> 480	2.8
10-13% Podchloryn sodu	Poziom 6	> 480	23.9
50% Kwas siarkowy	Poziom 6	> 480	-50.8
5% Bromek etyldyny	Poziom 6	> 480	-12.0
37% Formaldehyd (T)	Poziom 3	61	24.5
50% Aldehyd glutarowy	Poziom 6	> 480	4.5
0.1% Fenol	Poziom 6	> 480	9.4
1.5% Metanol w wodzie	Poziom 6	> 480	-12.3
30% Nadtlenek wodoru (P)	Poziom 1	11	32.1

Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

### Pytanie 3

**dotyczy Zadania nr 14 poz. 1 (tj. pkt 1.1):**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic mikrochirurgicznych, posiadających długość min. 285 mm. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,18-0,19 mm, na dłoni 0,16-0,17 mm, na mankiecie 0,14-0,15 mm. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

### Pytanie 4

**dotyczy Zadania nr 14 poz. 1 (tj. pkt 1.1):**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic mikrochirurgicznych, posiadających mankiety rolowane z opaską samoprzylepną. Powierzchnia wewnętrzna pokryta polimerem i silikonowana. Zgodność z EN 455 Wykonawca potwierdzi folderem (z wyszczególnionymi parametrami rękawicy). **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

### Pytanie 5

**Pytania do wzoru umowy:**

Wnosimy o modyfikację postanowienia §5 ust. 4 w zakresie wysokości zmiany kursu waluty obcej uprawniającej do zmiany ceny do różnicy w wysokości 5% względem średniego kursu z chwili zawarcia umowy. **UZASADNIENIE:** Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W ocenie Zamawiającego limit 10% różnic walutowych należy równoważyć interesy stron umowy**

### Pytanie 6

Wnosimy o modyfikację postanowienia §5 ust. 5 poprzez dodanie zastrzeżenia, iż zmiana ceny brutto w wyniku zmiany stawki podatku VAT nie wymaga zachowania formy pisemnej w postaci aneksu. **UZASADNIENIE:** Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi.

**Odpowiedź: Kwestię tą reguluje §5 ust. 3 umowy, z którego wynika, że zmiana stawki VAT obowiązuje od dnia wejścia w życie przepisów wprowadzających tego rodzaju zmianę.**

### Pytanie 7

Wnosimy o wykreślenie zapisu §5 ust. 10 projektu umowy wprowadzającego wymóg uzyskania zgody Zamawiającego na cesję wierzytelności. **UZASADNIENIE:** Kwestia cesji wierzytelności względem samodzielnego powszechnego zakładu opieki zdrowotnej została już uregulowana treścią powszechnie obowiązującego prawa, tj. w treści art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej



(Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.), w brzmieniu: „Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej wydania, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji finansowej i wynik finansowy samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.”

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Postanowienia umowy uzupełniają regulację ustawy – nie ma sprzeczności między zapisami ustawy a postanowieniami umowy.**

#### **Pytanie 8**

Wnosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień roboczy zwłoki - w §7 ust 1 projektu umowy oraz do wysokości 0,2% wartości brutto dostawy za każdy dzień roboczy zwłoki w dostawie towaru wolnego od wad - w § 7 ust. 2 projektu umowy, a także do 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy w przypadku odstąpienia lub rozwiązania umowy przez Zamawiającego na podstawie § 4 ust. 1, 2 lub 3 umowy – w §7 ust. 5 **UZASADNIENIE:** Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10). Ponadto, zamawiający powinien pamiętać ustalając maksymalną wysokość kar umownych, że określanie restrykcyjnych lub nieproporcjonalnych do wartości przedmiotu zamówienia kar umownych może powodować, że w postępowaniu złożona zostanie mała liczba ofert lub wykonawcy uwzględnią w cenie ofert wysokość kar umownych, o spowoduje wzrost cen albo nieuzasadnioną rozbieżność między cenami w sytuacji gdy wykonawcy będą odmiennie wyceniać samo ryzyko i jego podstawy (tak w opracowaniu Urzędu Zamówień Publicznych „Zagadnienie partnerstwa i wyrównania pozycji stron umowy”).

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie kary umownej, stosownie do propozycji Wykonawcy, co do §7 ust. 1 i 2 umowy. Zamawiający nie wyraża zgody na propozycję zmiany §7 ust. 5**

#### **Pytanie 9**

Wnosimy o nadanie nowego brzmienia §10 ust.1: „Zmiana umowy wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności, z zastrzeżeniem wyjątków w umowie przewidzianych”

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody**

#### **Zestaw 7**

##### **Pytanie 1**

Zadanie 11 poz. 1, 2

Czy Zamawiający wymaga aby asortyment był bez DEHP ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

##### **Pytanie 2**

Zadanie 15 poz. 1,1-1,8

Czy Zamawiający wymaga aby cewniki posiadały numeryczne oznaczenie i skróconą nazwę producenta na cewniku, powierzchnie zmrożoną , pakowane na prosto oraz były sterylne ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

## **Zestaw 8**

### **Pytanie 1**

Zadanie 1 Czy Zamawiający dopuści równoważne nakłuwacze, różniące się jedynie kształtem, posiadające ergonomiczny kształt, aktywacja przez docięnięcie do opuszka palca.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów**

### **Pytanie 2.**

Kary umowne Zwracamy się z prośbą o obniżenie kary umownej do poziomu 1% / dzień w przypadku zwłoki w dostawie towaru.

**Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikował zapis par. 7 ust 1 i 2 umowy**

## **Zestaw 9**

### **Pytanie 1**

#### **Pakiet 15 pozycja 1-8**

Zwracamy się z zapytaniem czy cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych, mają posiadać barwne i numeryczne oznaczenia rozmiaru na cewniku oraz fabrycznie nadrukowane oznaczenia rozmiaru na opakowaniu ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

### **Pytanie 2**

#### **Zadanie 11 Pozycja 2**

Prosimy o dopuszczenie biologicznie czystych cewników do podawania tlenu przez nos, pozostałe parametry jak w siwz.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

### **Pytanie 3**

#### **Pakiet 17 Pozycja 2**

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli z zatyczką odpowietrzającą z zgodną z normą PN-EN ISO 10555-5 , 20G 0,9 x 2 mm o przepływie 36 ml/min. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania kaniul z samodomykającym się korkiem portu bocznego, u ułatwia obsługę wkłucia jedną ręką oraz nie podrażnia naczyń

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

### **Pytanie 4**

#### **Pakiet 14**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, półsyntetycznych: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpyłowe, wewnątrz silikonowe, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, przeznaczone do zabiegów wymagających precyzji, mikrochirurgii, jasnobrązowe. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 µg/g rękawicy, średnia grubość: na palcu 0,17 mm, na dłoni ≥ 0,14 mm, na mankiecie ≥ 0,14 mm, długość min. 280-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 17 N. Zgodność z EN 455, potwierdzona kartą techniczną producenta. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na

poziomie co najmniej 4 zgodnie z EN 16523-1:2015, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 (dokument z wynikami badań wydany przez jednostkę notyfikowaną). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

### **Zestaw 10**

Zadanie nr 14: Rękawice mikrochirurgiczne \*

Czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe, bezpudrowe, mikrochirurgiczne o dł. min. 285mm? pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

### **Zestaw 11**

#### **Pytanie 1**

**Zadanie nr 4 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści wytrzymałość na ciśnienia 3,5bar/15s?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

#### **Pytanie 2**

**Zadanie nr 15 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym oraz 2 otworami bocznymi naprzeciwległymi?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

#### **Pytanie 3**

**Zadanie nr 15 poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga, aby cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych posiadały „zmrożoną” powierzchnię zewnętrzną, która zapobiega przywieraniu do ścian rurki intubacyjnej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

#### **Pytanie 4**

**Zadanie nr 16 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści końcówkę do odsysania pola operacyjnego typu Yankauer o średnicy wewnętrznej 5 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

#### **Pytanie 5**

**Zadanie nr 16 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści dren do odsysania pola operacyjnego z dwoma elastycznymi końcówkami typu „lejek”?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

### **Zestaw 12**

#### **Pytanie 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 17 poz . 1 kaniuli dożylniej przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadająca wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczyń. Bez

dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył (potwierdzone badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty) Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu. Rozmiary w poz. 1.2 oraz 1.3 zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

### **Zestaw 13**

#### **Pytanie 1**

Umowa:

Par. 5 pkt 9 - Czy Zamawiający zmieni projekt umowy o zapis , że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawienie i przesłanie faktur , duplikatów faktur oraz ich korekt , a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail.

Czy Zamawiający odstąpi od zapisu o dostarczeniu faktury do każdej dostawy?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę**

#### **Pytanie 2**

Par 7 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar za niezrealizowane zamówienie, nie za wartość brutto umowy?

**Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikował zapisy par 7 ust 1 i 2 w odpowiedzi na wnioski wykonawców**

#### **Pytanie 3**

Par. 7 – prosimy o zmniejszenie kar w par 7, pkt 1 z 2 % do 0,5 %.

**Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikował zapisy par 7 ust 1 i 2 w odpowiedzi na wnioski wykonawców**

#### **Pytanie 4**

Par 7 – prosimy o zmniejszenie kar w par 7, pkt 2 z 1% do 0,5%.

**Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikował zapisy par 7 ust 1 i 2 w odpowiedzi na wnioski wykonawców**

**Zamawiający**