



Poznań, dnia 30.03.2022 r

**ODPOWIEDZI NA PYTANIA DO  
TREŚCI SWZ**

postępowania na: „Sukcesywna dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku”

**Znak sprawy: SR/XV-270-08-PH/22**

Szpital Miejski im. Franciszka Raszei w Poznaniu, działając zgodnie z art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019 roku - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z zm.), udziela odpowiedzi do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy w specyfikacji postępowania nr SR/XV-270-08-PH/22 nie doszło do omyłki, ponieważ w rozdziale V punkt dotyczący wyjaśnień treści SWZ ma brzmienie niezgodne z par. 135 ust. 2 ustawy pzp?

"5. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści specyfikacji warunków zamówienia. Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji warunków zamówienia wpłynął do Zamawiającego **nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert.**"

**Odpowiedź**

Zamawiający potwierdza że doszło do omyłki i dokonuje zmiany treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w Rozdziale V pkt 5

5. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści specyfikacji warunków zamówienia. Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji warunków zamówienia wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert.

Na treść w pełni zgodną z art. 135 ust. 2 nadaje jej następujące brzmienie:

- 5. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści specyfikacji warunków zamówienia. Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert**



---

albo nie później niż na 4 dni przed upływem terminu składania ofert w przypadku o którym mowa w art. 138 ust. 2 pkt 2, pod warunkiem że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do zamawiającego nie później niż odpowiednio 14 albo 7 dni przed upływem terminu składania ofert.

## Pytanie nr 1

### **Pakiet 1**

Ad. 1 Pakiet nr 1, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści resuscytator z workiem o pojemności 280ml, bez mediportu, z maską twarzą w rozmiarze 1?

### **Odpowiedz Ad. 1**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 2 Pakiet nr 1, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści resuscytator z workiem o pojemności 550ml, bez mediportu, z maską twarzą w rozmiarze 2?

### **Odpowiedz Ad. 2**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 3 – dotyczy pakietu 1 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie resuscytatora jednorazowego dla noworodków z workiem o pojemności 280 ml, z zaworem nadciśnieniowym 40 cm H<sub>2</sub>O i maską w rozmiarze 1?

### **Odpowiedz Ad. 3**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 4 – dotyczy pakietu 1 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie resuscytatora jednorazowego pediatrycznego z workiem o pojemności 550 ml, z zaworem nadciśnieniowym 40 cm H<sub>2</sub>O i maską w rozmiarze 1?

### **Odpowiedz Ad. 4**

**Zgodnie z SWZ**



Ad. 5 – dotyczy pakietu 1 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie masek do resuscytacji okrągłych, silikonowych, jednopacjentowych w rozmiarach 00 odpowiadające wymiarom : średnicazew. 35mm?

### **Odpowiedz Ad. 5**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 6 – dotyczy pakietu 1 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie masek do resuscytacji okrągłych, silikonowych, jednopacjentowych w rozmiarach 0 odpowiadające wymiarom : rozmiar 0 średnicazew. 52mm?

### **Odpowiedz Ad. 6**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 7 – dotyczy pakietu 1 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie masek do resuscytacji okrągłych, silikonowych, jednopacjentowych w rozmiarach 1 odpowiadające wymiarom : średnicazew. 70mm?

### **Odpowiedz Ad. 7**

**Zgodnie z SWZ**

## **Pytanie nr 2**

### **Pakiet 2**

Ad. 1 Zadanie 2 pozycja 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu ze względu na wycofanie produktu z oferty lub przeliczenie ilości do 92g z zaokrągleniem do pełnego opakowania handlowego?



## Odpowiedz Ad 1

**Nie wyrazi zgody**

Ad. 2 Zadanie 2 pozycja 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie folii z polietylenu o grubości 0,05mm, ze względu na wycofanie z oferty folii wymaganej. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

## Odpowiedz Ad. 2

**Brak pozycji 11 w Pakiecie nr 2**

Ad. 3 Pakiet 2, poz. 1-2

Proszę o dopuszczenie masek o gramaturze 25 g/m<sup>2</sup> +25 g/m<sup>2</sup> +25 g/m<sup>2</sup>

## Odpowiedz Ad. 3

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 4 Pakiet 2, poz. 1-2

Proszę o dopuszczenie maski o skuteczności filtracji bakterii: BFE >98% zgodnie z EN 14683 (TYPE II) i ciśnieniu różnicowym Pa/cm<sup>2</sup> < 40 Pa/cm<sup>2</sup>

## Odpowiedz Ad. 4

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 5 Pakiet 2, poz. 1-2

Proszę o dopuszczenie maski w kolorze niebieskim

## Odpowiedz Ad. 5

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 6 Pakiet 2, poz. 3-5

Proszę o dopuszczenie czepków w kolorze niebieskim

## Odpowiedz Ad. 6

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 7 Pakiet 2, poz. 3

---



Proszę o dopuszczenie Czepek typu furażerka wykonany z włókniny Spunlancej, z tyłu ściągany gumką z wstawką chłonną pot w okolicy czoła, gramatura 35 g/m<sup>2</sup>, rozmiar uniwersalny, opakowanie 100 szt. w kartonik, kolor niebieski (kratka)

## **Odpowiedz Ad. 7**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 8 Pakiet 2, poz. 5

Proszę o dopuszczenie Czepek typu furażerka w kolorze ciemnoniebieskim, z tyłu ściągany gumką z dodatkowymi trokami, włóknina SMS o gramaturze 40 g/m<sup>2</sup>

## **Odpowiedz Ad. 8**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 9 Pakiet 2, poz. 3-5

Proszę o dopuszczenie czepek pakowanego w folie po 100 sztuk

## **Odpowiedz Ad. 9**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 10 Pakiet 2, poz. 3-5

Proszę o dopuszczenie czepek w kolorze niebieskim

## **Odpowiedz Ad. 10**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 11 dotyczy Pakiet 2 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania maski w kolorze niebieskim?

**Reszta parametrów zgodna z SWZ”**

## **Odpowiedz Ad. 11**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 12 dotyczy Pakiet 2 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania maski w kolorze niebieskim?

**Reszta parametrów zgodna z SWZ”**

---



**Odpowiedz Ad. 12**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 13 dotyczy Pakiet 2 poz. 4

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania Czepek w kształcie beretu w kolorze niebieskim lub zielonym, pakowane po 150 sztuk?

**Reszta parametrów zgodna z SWZ”**

**Odpowiedz Ad. 13**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 14 dotyczy Pakiet 2 poz. 5

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania Czepek w formie furazerki z tyłu ściągany gumką., pakowany po 120 sztuk?

**Reszta parametrów zgodna z SWZ”**

**Odpowiedz Ad. 14**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 15 Pakiet 2, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści maski medyczne o poziomie filtracji bakteryjnej min. 98,2%?

**Odpowiedz Ad. 15**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 16 Pakiet 2, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści maski medyczne o ciśnieniu różnicowym 34,67 Pa/cm<sup>3</sup>?

**Odpowiedz Ad. 16**

**Zgodnie z SWZ**



Ad. 17 Pakiet 2, pozycja 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedz Ad. 17**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 18 Pakiet 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maski medyczne tylko w kolorze zielonym?

**Odpowiedz Ad. 18**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 19 Pakiet 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści maski medyczne tylko w kolorze niebieskim?

**Odpowiedz Ad. 19**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 20 Pakiet 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści maski medyczne z gumkami o długości 16,5cm?

**Odpowiedz Ad. 20**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 21 Pakiet 2, pozycja 3-5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedz Ad. 21**



## **Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 22 Pakiet 2, poz. 1-2

czy zamawiający dopuszcza produkt wyłącznie w kolorze niebieskim?

## **Odpowiedz Ad. 22**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 23 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

## **Odpowiedz Ad. 23**

## **Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 24

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m<sup>2</sup>, z warstwą pochłaniającą pot (45 g/m<sup>2</sup>) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny?

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

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.

## **Odpowiedz Ad. 24**

## **Zamawiający wyraża zgodę**





Ad. 25

pakiet 2, poz. 4

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

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 czepki typu beret, niesterylne, wykonane z włókny polipropylenowej, o gramaturze min. 16 g/m<sup>2</sup>, w kolorze niebieskim, o wymiarach : w stanie luźnym: średnica wewnętrzna 16 cm, średnica zewnętrzna 30 cm ± 1 cm ; długość gumki po rozciągnięciu czepka – 50-53 cm ?

**Odpowiedz Ad. 25**

**Zgodnie z SWZ**

**Pakiet 3**

**Pytanie nr 3**

Ad. 1

Zwracamy się z prośbą o odstąpienia wymogu ,zabezpieczenia antybakteryjnego opartego na działaniu jonów srebra .Taki wymóg stawia tylko jednego Wykonawcę do złożenia oferty. Oraz powoduje brak możliwości wyboru dla Zamawiającego ,zarówno cenowego ,jak i asortymentowego.

**Odpowiedz Ad. 1**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 2 Pytanie nr 1 pozycja nr 1 oraz 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyraźnie zgody na zaoferowanie kompatybilnego obwodów oddechowych jednorazowego użytku (mikrobiologicznie czystych) lub merytoryczne uzasadnienie dla wymogu dla zabezpieczenia przeciwdrobnoustrojowego opartego na działaniu jonów srebra. Z naszej wiedzy wynika, iż takie obwody oddechowe oferuje tylko jedna firma w Polsce i taki



---

zapis ma na celu wyłącznie ograniczenie konkurencji co w konsekwencji prowadzi do nieuzasadnionego wzrostu wydatków na akcesoria jednorazowe w sytuacji kiedy na rynku znajdują się również inne oferty z tożsamym produktem.

## **Odpowiedz Ad. 2**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 3 Pytanie nr 2 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy kompatybilny z aparatem CPAP Infant Flow w skład którego wchodzi:

Jednorazowy układ oddechowy do nCPAP, podgrzewany odcinek wdechowy 1 x 120 cm, średnica 10 mm, z wycięciem pozycjonującym oraz gniazdem podgrzewania węża w kształcie koniczynki (do MR850), linia łącząca aparat z komorą nawilżacza 60 cm (sucha), Odcinek wdechowy podgrzewany, pomiarowy dren ciśnieniowy. Gniazdo zasilania grzałki typu trójkątne, jednorazowa komora nawilżacza z automatyczną regulacją poziomu wody kompatybilna z nawilżaczem typ F&P MR 850. Generator / przyłącze pacjenta z zabudowaną w jednym przewodzie linią wdechową i wydechową, w komplecie końcówki donosowe w trzech rozmiarach. Wykonany z PCV bez lateksu.

## **Odpowiedz Ad. 3**

**Zgodnie z SWZ**

**Pakiet nr 4**

## **Pytanie nr 4**

Ad. 1 pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie czapeczek noworodkowych do mocowania układu pacjenta w rozmiarach:

rozmiar 000, 18-20 cm



rozmiar 00, 20-22 cm

rozmiar 0, 22-24 cm

rozmiar 1, 24-26 cm

rozmiar 2, 26-28 cm

rozmiar 3, 28-30 cm

rozmiar 4, 30-32 cm

rozmiar 5, 32-34 cm

rozmiar 6, 34-36 cm

rozmiar 7, 36-38 cm

rozmiar 8, 38-40 cm

rozmiar 9, 40-42 cm

( do wyboru w zależności od potrzeb Zamawiającego ). Czapeczka wykonana z bawełny, rozmiar oznaczony kolorem, wyposażona w zapięcia typu rzep do mocowania węży generatora.

## **Odpowiedz Ad. 1**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 2 dotyczy pakietu 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie komory nawilżacza z automatyczną regulacją poziomu wody ze zintegrowanym na stałe drenem o długości 1,2, z dwoma pływakami i osłonką przeciwoaparzeniową wokół kołnierzonej pokrywy płyty grzewczej?

## **Odpowiedz Ad. 2**

**Zgodnie z SWZ**

## **Pytanie nr 5**

### **Pakiet nr 6**

Ad. 1 Pakiet 6 poz. 1



Prosimy o dopuszczenie czujników mikrobiologicznie czystych, do pomiaru saturacji w technologii Nellcor Oximax, z kalibracją cyfrową, rozumianą jako dokładność pomiaru SpO2 w zakresie 70% do 100%  $\pm 2$  cyfry, kompatybilnych z urządzeniami pracującymi w technologii Nellcor / Nellcor Oximax, przeznaczonych dla pacjentów o wadze poniżej 3 kg i powyżej 30 kg. Prosimy o możliwość złożenia oświadczenia producenta czujników, o kompatybilności z technologią Oximax. Prosimy o odstąpienie od wymogu identyfikacji czujnika przez monitor (która sprowadza się do wyświetlania jego nazwy w wybranych modelach urządzeń), w przypadku zaoferowania czujników o współpracujących ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor Oximax dla pacjentów o przedziale wagowym zbieżnym z opisanym w SIWZ. Biorąc pod uwagę fakt, że do oferty i tak należy załączyć próbki, Zamawiający będzie miał możliwość zweryfikowania parametrów zaoferowanego czujnika.

## Odpowiedz Ad. 1

### Zgodnie z SWZ

#### Ad. 2 Pakiet 6 Pozycja 1

Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie konkurencyjnego czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, mikrobiologicznie czystego, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika jednopacjentowego do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, bez historii zdarzeń, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100%  $\pm 2$  i 60-69%  $\pm 3$ , bez funkcji identyfikacji, współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów o masie ciała zgodnej z opisanym w SIWZ, posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy plasterk do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu. Czujnik bez dodatkowych adapterów, przedłużaczy i złączek. Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowanych obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności, ?

## Odpowiedz Ad. 2

### Zgodnie z SWZ

#### Ad. 3 pakiet 6 Pozycja 2

Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie konkurencyjnego czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, mikrobiologicznie



czystego, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika jednopacjentowego do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, bez historii zdarzeń, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, bez funkcji identyfikacji, współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla wcześniaków poniżej 3 kg, posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy plasterk do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu. Czujnik bez dodatkowych adapterów, przedłużaczy i złączy. Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowanych obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności. ?

### **Odpowiedz Ad. 3**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 4 pakiet 6 Pozycja 2

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie czujnika jednorazowego, mikrobiologicznie czystego, nie zawierający lateksy, bezklejowy, hipoalergiczny dla szczególnie wrażliwej skóry, dla wcześniaków poniżej 3 kg. Zapinany za pomocą 2 pasków (pasek z czujnikiem + stabilizator na kostkę - sensor w technologii OxiMax, kalibrowany cyfrowo, czujnik prawidłowo identyfikowany przez pulsoksymetry pracujące w technologii Oximax. Wymagany oświadczenia/ certyfikatu oryginalnego producenta technologii Oximax potwierdzającego kompatybilność zaoferowanych czujników z Oximax. W celu potwierdzenia parametrów wymagane próbki w ilości 1 szt ?

### **Odpowiedz Ad. 4**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 5 Pakiet 6 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie jednorazowych, czujników, nie zawierających lateksu, bezklejowych, hipoalergicznych dla szczególnie wrażliwej skóry, dla pacjentów poniżej 3 kg, zapinanych za pomocą jednego paska na rzep, z kalibracją cyfrową, rozumianą jako dokładność pomiaru SpO2 w zakresie 70% do 100% ±3 cyfry, sensor kompatybilny z urządzeniami pracującymi w technologii Nellcor OxiMax Prosimy o możliwość złożenia oświadczenia producenta czujników, o kompatybilności z technologią Oximax Prosimy o odstąpienie od wymogu zaoferowania stabilizatora na kostkę. Prosimy o odstąpienie od wymogu identyfikacji czujnika przez monitor (która sprowadza się do wyświetlania jego nazwy w wybranych modelach urządzeń), w przypadku zaoferowania czujników o współpracujących ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor Oximax dla pacjentów o przedziale wagowym zbieżnym z opisanym w SIWZ. Biorąc pod uwagę fakt, że do oferty i tak należy załączyć próbki, Zamawiający będzie miał możliwość



zweryfikowania parametrów zaoferowanego czujnika.

## **Odpowiedz Ad. 5**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 6 Pakiet 6 Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie czujników mikrobiologicznie czystych, do pomiaru saturacji w technologii Nellcor Oximax, z kalibracją cyfrową, rozumianą jako dokładność pomiaru SpO<sub>2</sub> w zakresie 70% do 100%  $\pm 2$  cyfry, kompatybilnych z urządzeniami pracującymi w technologii Nellcor / Nellcor Oximax, przeznaczonych dla pacjentów o wadze poniżej 3 kg i powyżej 30 kg. Prosimy o możliwość złożenia oświadczenia producenta czujników, o kompatybilności z technologią Oximax. Prosimy o odstąpienie od wymogu identyfikacji czujnika przez monitor (która sprowadza się do wyświetlania jego nazwy w wybranych modelach urządzeń), w przypadku zaoferowania czujników o współpracujących ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor Oximax dla pacjentów o przedziale wagowym zbieżnym z opisanym w SIWZ. Biorąc pod uwagę fakt, że do oferty i tak należy załączyć próbki, Zamawiający będzie miał możliwość zweryfikowania parametrów zaoferowanego czujnika.

## **Odpowiedz Ad. 6**

**Zgodnie z SWZ**

## **Pytanie nr 6**

### **Pakiet 7**

Pakiet 7 Poz. 1, 5 Prosimy o wydzielenie pozycji 1 i 5 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

## **Odpowiedz na Pytanie 6**

**Zamawiający nie wyraża zgody**

## **Pytanie nr 7**

### **Pakiet 8**



Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 8 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Zamawiający określa w Pakiecie nr 8 systemy do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometrów będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy). Czy z uwagi na powyższe Zamawiający dopuści paski testowe innego producenta?
2. Podanie nazw własnych glukometrów oznacza dyktowanie cen ofert pasków testowych wyłącznie przez konkretnych producentów sprzętu wymienionego w SIWZ – niezależnie od tego, czy oferty składane są samodzielnie, czy poprzez podmioty pozostające z nimi w stałych stosunkach gospodarczych. Taka sytuacja w praktyce utrzymuje monopol określonych producentów. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych innego producenta, konkurencyjnych cenowo?
3. Glukometry określonych producentów nie są sprzętem zainstalowanym w siedzibie Zamawiającego na stałe i mogą być w każdej chwili zastąpione innymi glukometrami bez jakiegokolwiek szkody czy problemu dla Zamawiającego; w przypadku dopuszczenia pasków konkurencyjnych oferujemy zabezpieczenie niezbędnej liczby glukometrów w celu nieodpłatnego dostarczenia do siedziby Zamawiającego, zapewnienie nieodpłatnego szkolenia personelu Zamawiającego z obsługi glukometrów oraz wymianę i utylizację aktualnie używanych przez Zamawiającego glukometrów. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby zatem możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemu do pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami:
  - a) enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, możliwość wykonywania pomiaru we krwi osób dorosłych i noworodków, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, przydatność pasków do użycia w ciągu 12 miesięcy po otwarciu fiolki, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?
  - b) enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, opakowanie pasków zawierające 2 fiolki x 25 szt. co wydłuża okres możliwości



---

użycia otwartego opakowania pasków, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

4. W przypadku odpowiedzi negatywnej na pytanie nr 1 prosimy o merytoryczne uzasadnienie decyzji o niedopuszczeniu możliwości zaoferowania konkurencyjnych pasków testowych. Decyzja taka jest dla Zamawiającego niekorzystna pod względem ekonomicznym.

## Odpowiedz na Pytanie 7

**Zgodnie z SWZ**

## Pytanie nr 8

### **Pakiet 9**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 9 w przedmiotowym postępowaniu:

5. Zamawiający określa w Pakiecie nr 9 systemy do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometrów będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy), co w praktyce oznacza, że podanie nazw własnych glukometrów oznacza dyktowanie cen ofert pasków testowych wyłącznie przez konkretnych producentów sprzętu wymienionego w SIWZ – niezależnie od tego, czy oferty składane są samodzielnie, czy poprzez podmioty pozostające z nimi w stałych stosunkach gospodarczych. Taka sytuacja w praktyce utrzymuje monopol określonych producentów. Glukometry określonych producentów nie są sprzętem zainstalowanym w siedzibie Zamawiającego na stałe i mogą być w każdej chwili zastąpione innymi glukometrami bez jakiegokolwiek szkody czy problemu dla Zamawiającego; w przypadku dopuszczenia pasków konkurencyjnych oferujemy zabezpieczenie niezbędnej liczby glukometrów w celu nieodpłatnego dostarczenia do siedziby Zamawiającego, zapewnienie nieodpłatnego szkolenia personelu Zamawiającego z obsługi glukometrów oraz wymianę i utylizację aktualnie używanych przez Zamawiającego glukometrów. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby zatem możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemu do pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami:





- c) enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, możliwość wykonywania pomiaru we krwi osób dorosłych i noworodków, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, przydatność pasków do użycia w ciągu 12 miesięcy po otwarciu fiolki, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?
- d) enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, opakowanie pasków zawierające 2 fiolki x 25 szt. co wydłuża okres możliwości użycia otwartego opakowania pasków, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?
6. W przypadku odpowiedzi negatywnej na pytanie nr 5 prosimy o merytoryczne uzasadnienie decyzji o niedopuszczeniu możliwości zaoferowania konkurencyjnych pasków testowych. Decyzja taka jest dla Zamawiającego niekorzystna pod względem ekonomicznym.
7. Czy Zamawiający celem zwiększenia konkurencji asortymentowo-cenowej wyrazi zgodę na zaoferowanie w każdej pozycji w Pakiecie nr 9 pasków testowych jednego dystrybutora? Pozwoli to na ograniczenie wydatków budżetowych Zamawiającego przeznaczonych na zakup pasków testowych. Wykonawca jest w stanie w każdej pozycji zaoferować odpowiadający system do pomiaru glukozy wraz z nieodpłatnymi glukometrami oraz szkolenie.
8. Wykonawca pragnie zauważyć, że glukometry z enzymem GOD są systemami starszej generacji niż systemy z enzymem GDH-FAD, wrażliwymi na wahania zawartości tlenu w próbce krwi włośniczkowej, co w znaczący sposób wpływa na wynik stężenia glukozy we krwi. Czy Zamawiający korzystając z systemów opartych na działaniu enzymu GDH-FAD dopuści w Pakiecie 9 poz. 2 i 4 paski testowe o przewyższających parametrach, oparte na działaniu tego enzymu?

## Odpowiedz na Pytanie 8

**Zgodnie z SWZ**

## Pytanie nr 9

**Pakiet 10**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 10 w przedmiotowym postępowaniu:

Telefony: centrala 61-848-10-11; sekretariat 61-841-74-70; fax. 61-848-49-90

NIP 781-16-19-837 REGON 000313325

KONTO: PKO BP I O/Poznań nr 20 1020 4027 0000 1902 0049 2777



9. Zamawiający określa w Pakiecie nr 10 systemy do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometrów będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy), co w praktyce oznacza, że podanie nazw własnych glukometrów oznacza dyktowanie cen ofert pasków testowych wyłącznie przez konkretnych producentów sprzętu wymienionego w SIWZ – niezależnie od tego, czy oferty składane są samodzielnie, czy poprzez podmioty pozostające z nimi w stałych stosunkach gospodarczych. Taka sytuacja w praktyce utrzymuje monopol określonych producentów. Glukometry określonych producentów nie są sprzętem zainstalowanym w siedzibie Zamawiającego na stałe i mogą być w każdej chwili zastąpione innymi glukometrami bez jakiegokolwiek szkody czy problemu dla Zamawiającego; w przypadku dopuszczenia pasków konkurencyjnych oferujemy zabezpieczenie niezbędnej liczby glukometrów w celu nieodpłatnego dostarczenia do siedziby Zamawiającego, zapewnienie nieodpłatnego szkolenia personelu Zamawiającego z obsługi glukometrów oraz wymianę i utylizację aktualnie używanych przez Zamawiającego glukometrów. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby zatem możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemu do pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami:
- e) enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, możliwość wykonywania pomiaru we krwi osób dorosłych i noworodków, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, przydatność pasków do użycia w ciągu 12 miesięcy po otwarciu fiolki, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?
  - f) enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, opakowanie pasków zawierające 2 fiolki x 25 szt. co wydłuża okres możliwości użycia otwartego opakowania pasków, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?
10. W przypadku odpowiedzi negatywnej na pytanie nr 9 prosimy o merytoryczne uzasadnienie decyzji o niedopuszczeniu możliwości zaoferowania konkurencyjnych pasków testowych. Decyzja taka jest dla Zamawiającego niekorzystna pod względem ekonomicznym.



11. Dopuszczenie możliwości zaferowania w pakietach 8, 9, 10 konkurencyjnych pasków testowych będzie się wiązało z konkretną korzyścią finansową dla Zamawiającego, gdyż przełamie monopolizację cen przez konkretnych producentów pasków wymienionych w SIWZ. Średnie ceny pasków konkurencyjnych pasków testowych oferowanych w postępowaniach przetargowych są rażąco niższe od średnich cen pasków testowych wymienionych w SIWZ, w tym również od cen pasków zakupywanych obecnie przez Zamawiającego. Czy Zamawiający kierując się możliwością uzyskania korzyści finansowych rzędu 10000 zł dopuści w pakietach 8, 9 i 10 konkurencyjne paski testowe?

## Odpowiedz na Pytanie 9

Zgodnie z SWZ

## Pakiet 11

### Pytanie nr 10

Czy w zakresie **Pakietu nr 11** Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie sprzętu, który nie posiada deklaracji zgodności / zgłoszenia do rejestru wyrobów medycznych? Oferowany przez Wykonawcę sprzęt nie jest wyrobem medycznym, a częścią serwisową. Tym samym czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia deklaracji zgodności lub zgłoszenia do rejestru wyrobów medycznych?

## Odpowiedz na Pytanie nr 10

Zgodnie z SWZ

### Pytanie nr 11

## Pakiet 12

Poz. 1 Czy chodzi o model Drager Isolette C 2000 czy C200?

## Odpowiedz Ad. 1

Zgodnie z SWZ



**Pytanie nr 12**

**Pakiet 14**

Ad. 1 Poz. 1 Prosimy o podanie, czy czujnik ma być wpinany bezpośrednio do monitora, czy też do kabla przedłużającego? Jeśli do kabla przedłużającego to prosimy o podanie typu złącze - DB9 czy D-shape?

**Odpowiedz Ad. 1**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 2 Poz. 2 Prosimy o dopuszczenie mankietu jednorazowego, noworodkowego, jednowężykowego, niesterylnego bez lateksu, rozmiar #1 o wymiarach: 3-5,5 cm

**Odpowiedz Ad. 2**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 3 Poz. 3 Prosimy o dopuszczenie mankietu jednorazowego, noworodkowego, jednowężykowego, niesterylnego bez lateksu, rozmiar #2 o wymiarach: 4-8 cm

**Odpowiedz Ad. 3**

**Zgodnie z SWZ**

Ad 4 Poz. 4 Prosimy o dopuszczenie mankietu jednorazowego, noworodkowego, jednowężykowego, niesterylnego bez lateksu, rozmiar #3 o wymiarach: 6-11 cm Poz. 5 Prosimy o dopuszczenie mankietu jednorazowego, noworodkowego, jednowężykowego, niesterylnego bez lateksu, rozmiar #4 o wymiarach: 7-13 cm

**Odpowiedz Ad. 4**

**Zgodnie z SWZ**



Ad. 5 Pakiet 14 Pozycja 2

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów jednopacjentowych ,  
jednowężykowych, niesterylnych bez lateksu, łącznik typu "motylek" dla noworodków do  
mierzenia ciśnienia metodą nieinwazyjną w rozmiarach: nr 1 (**3,3-5,6 cm**) - kompatybilny z  
kardiomonitorem Philips ?

**Odpowiedz Ad. 5**

**Zgodnie z SWZ**

**Pytanie nr 13**

Ad. 1 Pakiet 14 Pozycja 3

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów jednopacjentowych ,  
jednowężykowych, niesterylnych bez lateksu, łącznik typu "motylek" dla noworodków do  
mierzenia ciśnienia metodą nieinwazyjną w rozmiarach: nr 2 (**4,2-7,1 cm**) - kompatybilny z  
kardiomonitorem Philips ?

**Odpowiedz Ad. 1**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 2 pakiet 14 Pozycja 4

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów jednopacjentowych ,  
jednowężykowych, niesterylnych bez lateksu, łącznik typu "motylek" dla noworodków do  
mierzenia ciśnienia metodą nieinwazyjną w rozmiarach: nr 3 (**5,0-10,5 cm**) -kompatybilny z  
kardiomonitorem Philips ?

**Odpowiedz Ad. 2**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 3 pakiet 14 Pozycja 5

---



Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów jednopacjentowych ,  
jednowężykowych, niesterylnych bez lateksu, łącznik typu "motylek" dla noworodków do  
mierzenia ciśnienia metodą nieinwazyjną w rozmiarach: nr 4 (**6,9-11,7 cm**) -kompatybilny z  
kardiomonitorem Philips ?

### **Odpowiedz Ad. 3**

**Zgodnie z SWZ**

### **Pytanie nr 14**

#### **Pakiet nr 14**

Ad. 1 Pakiet nr 15, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej z  
płynem do płukania z 0,1% roztworem nadtlenu wodoru?

### **Odpowiedz Ad. 1**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 2 Pakiet nr 15, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej z  
płynem do płukania z 0,12% roztworem chlorheksydyny?

### **Odpowiedz Ad. 2**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 3 Pakiet nr 15, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści czepek do bezwodnego mycia  
głowy zawierający 120g niewymagającego spłukiwania roztworu; z możliwością podgrzania  
w kuchenke mikrofalowej przez 20 sekund w 700W?

### **Odpowiedz Ad. 3**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 4 Pakiet 15 poz.2:



Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zestawu do toalety jamy ustnej zawierającego w jednym fabrycznym opakowaniu: 2 gąbki z poprzecznym pofałdowaniem pokryte dwuwęglanem sodu z odsysaniem, z 2 otworami ssącymi, z zagiętą końcówką oraz z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania. Płyn do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących, dezynfekujących i nawilżających (Corinz) w wyciskanej saszetce, 7ml. Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania.

## Odpowiedz Ad. 4

Zamawiający wyraża zgodę

## Pytanie nr 15

### Pakiet nr 16

Ad. 1 Pytanie nr 1 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści końcówki donosowe w czterech rozmiarach: S, M, L, XL?

## Odpowiedz Ad. 1

Zgodnie z SWZ

Ad. 2 Pytanie nr 2 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuść opaski zgodne z opisem w formularzu cenowy jednakże w rozmiarze 25 mm x 120 mm?

## Odpowiedz Ad. 2

Zgodnie z SWZ

Ad. 3 Pozycja 3

Czy Zamawiający wymaga maseczek w rozmiarach od XS do XL do wyboru Zamawiającego?

## Odpowiedz Ad. 3



## Zgodnie z SWZ

Ad. 4 Pozycja 4

Czy Zamawiający wymaga czapecek w rozmiarach od XXS do XXXL do wyboru Zamawiającego?

## Odpowiedz Ad. 4

### Zgodnie z SWZ

Ad. 5 Pozycja 9

Czy Zamawiający wymaga W PAKIECIE 16 POZ. 9 Układu oddechowego uniwersalnego

jednorazowego użytku do większości modeli respiratorów, posiadającego spiralną grzałkę w drenie

na linii wdechowej o dł. 110 cm wraz z dodatkowym odcinkiem niepodgrzewanym o dł. 30 cm i

pułapkę wodną na linii wydechowej: z dwoma kolorami rur odróżniającymi wdech i wydech; w kpl.

dren proksymalny o dł. 1,9 m; część Y obrotowa z możliwością odłączenia co pozwala na zastosowanie funkcji CPAP w respiratorze, oraz posiadającego wejście do podawania surfaktantu;

posiadający kpl. adapterów umożliwiających stosowanie układu do różnych typów respiratorów.

Przepływ gazów poniżej 4L/min. Przekrój linii wdechowej i wydechowej 10 mm.

Wejście w grzałce

zawierające trójkątne wcięcie, takie aby umożliwiło podłączenie czujnika temp.

stosowanego również

do modelu nawilzacza MR850 firmy Fisher&Paykel. Opakowanie foliowe musi także zawierać komorę

samo napełniającą się wodą, wyposażoną w dwa pływaki odpowiedzialne za prawidłowy poziom

---





wody w komorze oraz dren do nakłucia butelki z wodą z odpowietrznikiem. Komora wraz z układem pakowana w jednym opakowaniu foliowym.

## **Odpowiedz Ad. 1**

**Zgodnie z SWZ**

## **Pytanie nr 16**

### **Pakiet nr 18**

Ad. 1 Pakiet nr 18, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści wzierniki o średnicy 2,5mm?

## **Odpowiedz Ad. 1**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 2 Pakiet 18, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wziernik uszny niesterylny 5,2mm?

## **Odpowiedz Ad. 2**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 3 Pakiet 18, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wziernik uszny niesterylny 3,6mm?

## **Odpowiedz Ad. 3**

**Zgodnie z SWZ**



Ad. 4 Pakiet 18, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wziernik 4,25 mm?

**Odpowiedz Ad. 4**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 5 Pakiet 18, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wziernik 2,75mm?

**Odpowiedz Ad. 5**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 6 Pakiet 18, pozycja 2-3

Czy Zamawiający dopuści wycenę wzierników za opakowanie a'34 szt. z odpowiednim przeliczeniem

wymaganych ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedz Ad. 6**

**Zgodnie z SWZ**

**Pytanie nr 17**

**Pakiet nr 19**

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



**Odpowiedz Pytanie 17**

**Zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 18**

**Pakiet 22**

Pakiet 22 Poz. 2, 3 Prosimy o wydzielenie pozycji 2 i 3 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

**Odpowiedz na Pytanie 18**

**Zgodnie z SWZ**

**Pytanie nr 19**

**Pakiet 23**

Ad. 1 Pakiet nr 23, pozycja nr 2 – Prosimy o doprecyzowanie ile sztuk wzierników ma zawierać opakowanie?

**Odpowiedz Ad. 1**

**Zgodnie z SWZ ( 4 sztuki w opakowaniu)**

Ad. 2 Pakiet nr 23, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści opakowanie a'250 sztuk, z przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę?

**Odpowiedz Ad. 1**

**Zgodnie z SWZ**



## Pytanie nr 20

### Pakiet 24

#### Pakiet nr 24 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie elektrody typu T-60 tzn. elektrody na włókninie, o średnicy 50 mm, z żelazem stałym, op.=50 szt.

## Odpowiedz na Pytanie 20

**Zgodnie z SWZ**

## Pytanie nr 21

### Pakiet nr 27

Ad. 1 dotyczy pakietu 27, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków jednorazowego użytku plastikowe w opakowaniu a'75 sztuk z przeliczeniem na 1.292 pełne opakowania, co daje 96.900 sztuk? Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

## Odpowiedz Ad. 1

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 2 Pakiet 27, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane po 90 szt. oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości i zaokrągleniem do 1077 pełnych opakowań?

## Odpowiedz Ad. 2

**Zamawiający wyraża zgodę**



Ad. 3 Pakiet 27, pozycja 3

Czy Zamawiający oczekuje opakowania a'144szt.?

## **Odpowiedz Ad. 3**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 4 dotyczy pakietu 27, pozycja 3

Czy Zamawiający wymaga wycenę osłonek do USG pudrowanych w opakowaniu a'144 sztuk?

## **Odpowiedz Ad 4**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 5 dotyczy pakietu 27, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do moczu z pokrywką o pojemności 120 ml. Większa pojemność pojemnika jest korzystniejsza, ponieważ można zebrać większą ilość moczu do badania.

Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

## **Odpowiedz Ad. 5**

**Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SWZ**

Ad. 6 dotyczy pakietu 27, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków jednorazowego użytku plastikowe w opakowaniu a'75 sztuk z przeliczeniem na 1.292 pełne opakowania, co daje 96.900 sztuk? Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.



**Odpowiedz Ad. 6**

**Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SWZ**

**Pytanie nr 22**

**Pakiet 28**

Pakiet 28 Prosimy o dopuszczenie koców kompatybilnych z dmuchawą Bair Hugger 3M model 775 - system mocowania za pomocą zintegrowanej opaski zapinanej na velcro.

**Odpowiedz na Pytanie 22**

**Zgodnie z SWZ**

**Pytanie nr 23**

**Pakiet 29**

Pakiet 29 Poz. 2 Prosimy o wydzielenie pozycji 2 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

**Odpowiedz na Pytanie 23**

**Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pytanie nr 24**

**Pakiet 30**

Ad. 1

Pakiet 30 poz. 4 prosimy o dopuszczenie dł. 18,7 i szer. 3,2 cm poz. 5 prosimy o dopuszczenie dł. 23 i szer. 5,2 cm poz. 6 prosimy o dopuszczenie rozmiaru 9-14,5 cm, dł. 25 i szer. 6 cm

**Odpowiedz Ad. 1**

**Zgodnie z SWZ**



Ad. 2 pakiet 30 Pozycja 1,2,3

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów bez kodowania kolorystycznego w rozmiarach :

Rozmiar # 2

Zakres średnic 4,2 – 7,1 cm; długość 12,0 cm; szer. 3,0 cm

Rozmiar # 3

Zakres średnic 5 – 10,5 cm; długość 15,0 cm; szer. 4,0 cm

Rozmiar # 4

Zakres średnic 6,9 – 11,7 cm; długość 18,5 cm; szer. 4,7 cm

Rozmiar # 5

Zakres średnic 8,9 – 15 cm; długość 19,3 cm; szer. 5,5 cm

Reszta bez zmian.

**Odpowiedz Ad. 2**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 3 pakiet 30 Pozycja 4

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów rozmiar 5-10,5 ? Reszta bez zmian.

**Odpowiedz Ad. 3**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 4 pakiet 30 Pozycja 5

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów rozmiar 6,9-11,7 ? Reszta bez zmian.

Ad. 5 pakiet 30 Pozycja 6



Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów rozmiar 8,9-15 ? Reszta bez zmian.

**Odpowiedz Ad. 4**

**Zgodnie z SWZ**

**Pytanie nr 25**

**Pakiet 31**

Ad. 1 Pakiet 31 Poz. 1 prosimy o dopuszczenie rozmiaru 21-27cm Poz. 2 prosimy o dopuszczenie rozmiaru 26-35.5cm Poz. 3 prosimy o dopuszczenie rozmiaru 35-45cm Poz. 1-5 Prosimy o doprecyzowanie czy mankiety mają być w kpl. z konektorami - jeśli tak to prosimy o podania typu złącza dla wszystkich pozycji

**Odpowiedz na Ad 1**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 2 31 Pozycja 1

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów rozmiar 18-26 ? Reszta bez zmian.

**Odpowiedz Ad. 2**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 3 pakiet 31 Pozycja 3

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów rozmiar 34-43 ? Reszta bez zmian.

**Odpowiedz Ad. 3**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 4 pakiet 31





---

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów rozmiar 18-26, 25-35, 34-43 ?  
Reszta bez zmian.

**Odpowiedz Ad. 4**

**Zgodnie z SWZ**

**Pytanie nr 26**

**Pakiet 32**

Ad. 1 Pakiet 32, poz. 1

Proszę o dopuszczenie fartucha o gramaturze 33GM/2 SSMMS + 22G/M2  
POLIETYLEN

**Odpowiedz Ad. 1**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 2 Pakiet 32, poz. 1

Proszę o dopuszczenie fartucha o parametrach:

MATERIAŁ: WŁÓKNINA SSMMS PP+PE ( 33GM/2 SSMMS +  
22G/M2 POLIETYLEN) Łączna gramatura fartucha to 55 G/M<sup>2</sup>,  
wzmocniony na całości  
RĘKAWY ZAKOŃCZONE MANKIETEM  
FARTUCH WIĄZANY PRZY SZYJI I W PASIE NA TROKI  
ODPORNY NA ROZBRYZGI  
PRZYJAZNY DLA SKÓRY-WCHŁANIA POT  
NIEJAŁOWY, WOLNY OD LATEKSU  
JEDNORAZOWEGO UŻYTKU  
ZGODNOŚĆ Z NORMĄ: EN 13795  
Przebadany zgodnie EN 14126,  
ROZMIAR: M-XXL

**Odpowiedz Ad. 2**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 3 Pakiet 32, poz. 1-2

Proszę o dopuszczenie fartuchów w kolorze niebieskim



## Odpowiedz Ad. 3

### Zgodnie z SWZ

Ad. 4 Zadanie 32 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisany fartuch

Niejałowy fartuch chirurgiczny jednorazowego użytku, wykonany z włókniny typu SMMMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>. Fartuch wyposażony w 2 troki zewnętrzne i 2 wewnętrzne, rękaw typu reglan zakończony elastycznym mankietem z dzianiny. Rozmiar L (125x145cm), XL (130x150 cm)

Wyrób medyczny klasy I reguła I, zgodnie z dyrektywą 93/42/EWG, spełniający wymagania normy EN 13795-1:2019

## Odpowiedz Ad. 4

### Zamawiający wyraża zgodę

Ad. 5 Zadanie 32 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego fartucha?

Fartuch wizytacyjny wykonany z włókniny polipropylenowej, stanowiącej barierę dla mikroorganizmów, o dobrej przepuszczalności powietrza, wiązany na troki, rękawy wykończone elastycznymi, nieuciskającymi gumkami, posiadający przedłużone poły do zakładania na plecach, nie toksyczny, nie pyłący, rozmiar uniwersalny dł.120x szer.140cm, kolor niebieski. Włóknina polipropylenowa o gramaturze 25 g/m<sup>2</sup>. Produkt niejałowy – wyrób medyczny klasy I zgodnie z wymaganiami dyrektywy medycznej 93/42/EWG  
Opakowanie handlowe: 10szt w worku foliowym - 100szt w kartonie transportowym.

## Odpowiedz Ad. 5

### Zamawiający wyraża zgodę

Ad. 6 Pytanie nr 3 – Zadanie 32 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha foliowego ochronnego (na szyję), wiązanego z tyłu, wykonanego z bezbarwnej folii polietylenowe LDPE o grubości 0,025mm, **o szerokości 80cm i długości 150cm**. Zarejestrowanego jako PPE kategorii I zgodnie z Rozporządzeniem UE 2016/425. Pakowanego po 50 szt. w opakowania służące jako dispenser.



**Odpowiedz Ad. 6**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 7 Pakiet 32, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuchy w kolorze niebieskim?

**Odpowiedz Ad. 7**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 8 Pakiet 32, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuchy tylko w rozmiarze L i XL?

**Odpowiedz Ad. 8**

**Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SWZ**

Ad. 9 Pakiet 32, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuchy bez kartonika do umiejscowienia troków zewnętrznych?

**Odpowiedz Ad. 9**

**Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SWZ**

Ad 10 Pakiet 32, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuchy z zapięciem typu rzep w okolicy karku (lewy:

1,5cmx5cm, prawy:

1,5cmx3cm)?

**Odpowiedz Ad. 10**

**Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SWZ**



Ad 11 Pakiet 32, pozycja 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedz Ad. 11**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 12 Pakiet 32, pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedz Ad. 12**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 13 pakiet 32, poz. 4

- *Czy zamawiający dopuści rękaw zakończony elastycznym bawełnianym mankietem?*
- *Czy zamawiający dopuści kolor niebieski?*
- *Czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?*
- *Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny, o wymiarach:*
  - *Mankiet 5 cm*
  - *Długość całkowita 110 cm (+/- 2 cm)*
  - *Szerokość w pasie ok. 70 cm x 2 mierzone na płasko*
  - *Długość troków – w pasie 2 x po ok. 100 cm, przy szyi 2 x po ok. 35-38 cm*

**Odpowiedz Ad. 13**

**Zamawiający wyraża zgodę**



Ad. 14 Czy zamawiający wydzielił poz.2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

## **Odpowiedz Ad. 14**

**Zamawiający nie wyraża zgody**

## **Pytanie nr 27**

### **Pakiet 33**

Ad. 1 Pakiet 33. Czy Zamawiający wymaga przewodnicy wzmocnionej na całej długości, wykonanej z plecionki włókien pokrytych medycznym tworzywem? Taka przewodnica jest bardziej elastyczna od przewodnicy wykonanej z całości z polietylenu, nie ma możliwości jej złamania.

## **Odpowiedz Ad. 1**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 2 Pytanie do pakietu 33

Czy Zamawiający dopuści przewodnicę do intubacji 10Fr o długości ok 510mm do rurek intubacyjnych o roz. śred. wew. 5,0-10,0 Prowadnica zachowuje sztywności utrzymuj żądane wygięcie podczas intubacji przez usta, niebieski kolor ułatwiający wizualizację, wykonana z materiału redukującego tarcie przewodnicy o rurkę, gładko wyprofilowana końcówka dystalna, sterylna, jednorazowego użytku?

## **Odpowiedz Ad. 2**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 3 dotyczy pakietu 33 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnej przewodnicy do trudnych intubacji j. uż. Bougie, prostej uniesioną końcówką typu Coude, w rozmiarze 15FR o długości 700mm?



**Odpowiedz Ad. 3**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 4 Prosimy o dopuszczenie w pakiecie33 przewodnicy do trudnych intubacji typu Bougie, sterylnej, jednorazowego użytku, widocznej w rtg, z oznaczeniem centymetrowym, z tępym zakrzywionym końcem, z otworem na całej długości umożliwiającym wentylację oraz dodatkowo dwoma portami bocznymi, w rozmiarze 14Fr, śr. wewnętrzna 3mm, długość 70cm

**Odpowiedz Ad. 4**

**Zgodnie z SWZ**

**Pytanie nr 28**

**Pakiet 34**

Ad.1 Pakiet 34, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a' 100szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

**Odpowiedz Ad. 1**

**Zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 29**

**Pakiet 35**

Ad. 1 Pakiet 35, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści miski o wymiarach 315 x 255 x 110mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedz Ad. 1**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 2 Pakiet 35, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści nerki o wymiarach 245x115x50mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.



**Odpowiedz Ad. 2**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 3 Pakiet 35, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę nerek za opakowanie a'300szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości oraz zaokrągleniem w górę do 119 pełnych opakowań?

**Odpowiedz Ad. 3**

**Zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 30**

**Pakiet 36**

Ad. 1 Pakiet nr 36, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny okularki do fototerapii (zdjęcie poglądowe poniżej) o następujących parametrach:

- jednocześnie
  - 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 / rozstaw ok. 4cm, M- obwód max. 35 cm / rozstaw ok. 5,5cm, L- obwód max. 40 cm / rozstaw ok. 7,5cm?

**Odpowiedz Ad. 1**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 2 Pytanie nr 1 do pakietu nr 36 – Okulary ochronne

Czy Zamawiający dopuści okularki w następujących rozmiarach;

Micro - poniżej 28 cm, Small – 28- 34 cm oraz Large – powyżej 34 cm ?



## **Odpowiedz Ad. 2**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 3 Pytanie nr 2 do Pakietu nr 36 - Okulary ochronne

Czy Zamawiający wymaga aby okularki posiadały badania dotyczące nie przenikania fal świetlnych w

zakresie min. 99.9 %?. Przenikanie fal świetlnych powoduje uszkodzenie siatkówki oka.

Okularki

należy zdejmować co 4 godziny celem oceny stanu oczu pod kątem obrzęków, wydzieliny lub cech

infekcji. Dlatego tak ważne jest aby okularki do fototerapii posiadały odpowiednie badania w zakresie

nie przenikania fal świetlnych celem zminimalizowania skutków ubocznych działania UV.

## **Odpowiedz Ad. 3**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 4 Pytanie nr 3 do Pakietu nr 36 – Okulary ochronne

Czy w związku, z coraz częstszym występowaniem na oddziałach zapalenia spojówek u noworodków,

Zamawiający wymaga, aby okularki posiadały wkłknięcia od strony oczodołów, co umożliwia

fizjologiczne nawilżenie oka poprzez naturalny ruch powieką?

## **Odpowiedz Ad. 4**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 5 Pytanie nr 4 do Pakietu nr 36 – Okulary ochronne

Czy Zamawiający wymaga aby okularki składały się z dwóch niezależnych części oraz posiadały dwa rzepy o długości 24

mm, do regulacji w okolicy skroniowej celem idealnego dopasowania do główki dziecka

## **Odpowiedz Ad. 5**

**Zgodnie z SWZ**





## Pytanie nr 31

### Pakiet 37

Ad. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie, jako równoważnych, w pakiecie 37 opasek identyfikacyjnych na rękę dla noworodka wykonanych z PCV (polichloroku winylu) o długości 17 cm; szerokość 18 mm, zapięcie uniemożliwia zdjęcie opaski; opaska posiada pole do opisu danych pacjenta zgodnie z nadrukowanym wzorem lub z możliwością umieszczenia dowolnych informacji z drugiej strony (niezadrukowanej); opaska bez nadruku w kolorach: różowym, niebieskim i przezroczystym.

Opisane opaski są powszechnie stosowane w placówkach ochrony zdrowia, a nieznaczne różnice w rozmiarach pozostają bez jakiegokolwiek wpływu na przeprowadzane procedury medyczne i ich efektywność, dlatego precyzyjne konkretyzowanie poszczególnych wymiarów, jest niczym nie uzasadnione i stanowi naruszenie zasad opisu przedmiotu zamówienia.

Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

## Odpowiedz Ad. 1

### Zgodnie z SWZ

Ad. 2 Pakiet 37, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla noworodków:

- trwała opaska na nadgarstek charakteryzująca się dużą odpornością na wilgoć, działanie mydeł, środków do dezynfekcji rąk i innych cieczy stosowanych w szpitalach
- wykonana z miękkiego i delikatnego winylu
- elastyczna, delikatna, lekka i łatwa w użyciu
- zaokrąglone brzegi zapobiegają przed zranieniem
- wysoka wytrzymałość na rozciąganie
- oznaczenie kolorystyczne w zależności od przeznaczenia



- jednorazowe, zatraskowe zapięcie zabezpieczające przed przypadkowym otwarciem
- dostępna w wersji z polem do opisu bezpośrednio na opasce oraz z wkładaną karteczką
- długość całkowita 17cm, szerokość części do zapięcia 10mm, szerokość części do opisu 20mm
- niealergizująca
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- jednorazowego użytku
- niesterylna
- okres trwałości: 5 lat?

## **Odpowiedz Ad. 2**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 3 Pakiet 37, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek za opakowanie a' 100szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

## **Odpowiedz Ad. 3**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 4 Czy zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dzieci o długości 170 mm , pole opisu 1,5 cm x 5,5 cm, , długość części regulacyjnej 9 cm, 13 zakresów regulacji, opaska zaopatrzona w kartonik do opisu danych pacjenta, pakowane po 100 szt, dostępne w kolorze białym, różowym, niebieskim, w części opisowej szerokość opaski 1,8 (+/- 1 mm), szerokość opaski w części służącej do zapięcia 1,2(+/-1 mm)?

## **Odpowiedz Ad. 4**

**Zgodnie z SWZ**



*Ad. 5 Czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?*

**Odpowiedz Ad. 5**

**Zgodnie z SWZ**

**Pytanie nr 32**

**Pakiet 38**

Ad. 1 Pakiet 38 Poz. 2 Prosimy o dopuszczenie strzygarki chirurgicznej, akumulatorowej, z funkcjonalnością obracania głowicy o 45° w lewo i w prawo, przystosowanej do współpracy z typami ostrzy j.u. , w kpl. z ładowarką W przypadku dopuszczenia ww. prosimy o modyfikację opisu w poz. 1 Ostrza jednopacjentowe (jednorazowe) kompatybilne ze strzygarką z poz. 2.

**Odpowiedz Ad. 1**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 2 Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy asortymentu o cechach:  
Ostrza uniwersalne jednorazowego użytku, do strzygarki chirurgicznej z nieruchomym ostrzem, uniwersalne. Ostrza mikrobiologicznie czyste jednokrotnego użytku, uniwersalne, szerokość ostrza tnącego 31,3mm, konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry – ostrze tnące znajduje się na górze i nie ma kontaktu ze skórą pacjenta, wolne od lateksu ; pakowane: 1szt / blister; 50 blistrów/ pudełko

**Odpowiedz Ad. 2**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 3 Pakiet 38 poz.2



Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy asortymentu o cechach:

Strzygarka chirurgiczna, bezprzewodowa, wodoodporna, z nieruchomą głowicą, z możliwością dezynfekcji poprzez pełne zanurzenie w środku dezynfekcyjnym (klasa szczelności IPX7). Strzygarka dostępna z co najmniej 4 różnymi typami kompatybilnych ostrzy jednorazowych. Strzygarka wyposażona w indukcyjną ładowarkę.

## **Odpowiedz Ad. 3**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 4 Pakiet 38 poz.2

Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach:

Strzygarka służąca do usuwania owłosienia przed zabiegami operacyjnymi lekka, ergonomiczna, wyposażona w obrotową głowicę niezależnie od typu ostrza. Czas ładowania strzygarki do pełna: maksimum 60 minut. Strzygarka wyposażona diodę sygnalizującą m.in. rozładowywanie się baterii litowo-jonowej. W komplecie ładowarka z możliwością postawienia na biurku lub przymocowania do powierzchni pionowych. Strzygarka powinna być wodoszczelna w celu przeprowadzenia dezynfekcji zanurzeniowej (klasa szczelności min. IPX7). Strzygarka kompatybilna z min. 2 rodzajami ostrzy, zdejmowanymi za pomocą przycisku: uniwersalnymi przeznaczonymi do usuwania owłosienia z całego ciała i z ostrzami typu neuro do usuwania gęstego owłosienia (np. z głowy).

## **Odpowiedz Ad. 4**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 5 Pakiet 38 poz.1

Prosimy o dopuszczenie asortymentu o cechach:

Uniwersalne ostrza jednorazowe, szerokość cięcia co najmniej 36 mm, wysokość strzyżenia 0,3-0,5mm. Konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry – ostrze tnące znajduje się na górze i nie ma kontaktu ze skórą pacjenta. Pakowane pojedynczo, biologicznie czyste. Na każdym ostrzu numer LOT. Pakowane po 50 szt. Kompatybilne z zestawem w pozycji nr 2.

## **Odpowiedz Ad. 5**

**Zgodnie z SWZ**



## Pytanie nr 33

### **Pakiet 39**

Ad. 1 Pakiet nr 39 zapis pod tabelą

Prosimy o doprecyzowanie, które papiery mają być oryginalne. W kolumnie L.p. jest brak jednej cyfry w numeracji i w związku z tym trudno stwierdzić ,które papiery mają być oryginalne

### **Odpowiedz Ad. 1**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 2 Pakiet 39, pozycja między 3 a 4

Czy Zamawiający dopuści papier do KTG 152x90x150?

### **Odpowiedz Ad. 2**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 3 Pakiet 39, pozycja 5

Czy Zamawiający wymaga papierów oryginalnych?

### **Odpowiedz Ad. 3**

**Zgodnie z SWZ, nie wymaga ale dopuszcza**

Ad. 4 Pakiet 39, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści papier K-65 w rozmiarze 110x20?

### **Odpowiedz Ad. 4**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 5 Pakiet 39, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 108mm x 23m lub 107mm x 23m?

### **Odpowiedz Ad. 5**

**Zgodnie z SWZ**



Ad. 6 Pakiet 39, pozycja 7

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu papierów oryginalnych i dopuści kompatybilne odpowiedniki?

**Odpowiedz Ad. 26**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 7 Pakiet 39, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 50x30?

**Odpowiedz Ad. 7**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 8 Pakiet nr 39 poz. 3

Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego producenta Sony też dopuszcza papier kompatybilny?

**Odpowiedz Ad. 8**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 9 Pakiet nr 39 poz. 5

Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego producenta Mitsubishi też dopuszcza papier kompatybilny?

**Odpowiedz Ad. 9**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 10 Pakiet nr 39 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 110 mm x 20 m, ponieważ jest to właściwy rozmiar oryginalnego papieru do videoprintera Mitsubishi K65HM.

**Odpowiedz Ad. 10**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 11 Pakiet nr 39 poz. 7

---



Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 107 mm x 23 m.

**Odpowiedz Ad. 11**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 12 Pakiet nr 39 poz. 7

Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego producenta Physio-Control czy też dopuszcza papier kompatybilny?

**Odpowiedz Ad. 12**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 13 Pakiet nr 39 poz. 8

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 50 mm x 30 m.

**Odpowiedz Ad. 13**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 14 Pakiet nr 39 poz. 8 i 9

Prosimy o podanie czy powyższe papiery mają być gładkie czy w kratkę?

**Odpowiedz Ad. 14**

**Zgodnie z SWZ, brak wymagań**

**Pytanie 34**

**Pakiet 41**

**Ad. 1 Pakiet 41 poz. 1:** czy Zamawiający dopuści pieluszki w opakowaniu a'46 z przeliczeniem liczby zamawianych opakowań i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

**Pakiet 41 poz. 2:** czy Zamawiający dopuści pieluszki w opakowaniu a'38 z przeliczeniem liczby zamawianych opakowań i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

**Pakiet 41 poz. 1-2:** Czy Zamawiający wymaga aby pieluchomajtki dla noworodków rozmiar  $\leq$  2kg oraz rozmiar 2-5 kg posiadały wycięcie na kikut pępowiny co znacząco wpływa na komfort noszenia pieluszki przez dziecko?



## Odpowiedz Ad. 1

**Zgodnie z SWZ**

**Ad. 2 Pakiet 41 poz. 1-3:** Czy Zamawiający wymaga aby oferowane pieluchomajtki dla noworodków posiadały świadectwo jakości PZH, które potwierdza i dokumentuje, iż wyrób nie stanowi zagrożenia dla zdrowia człowieka oraz jest przeznaczony dla dzieci? Czy Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu do oferty?

## Odpowiedz Ad. 2

**Zgodnie z SWZ**

**Ad. 3 Pakiet 41 poz. 4-5:** Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek dla dorosłych oddychających na całej powierzchni produktu, posiadających ściągacz taliowy z przodu i z tyłu? Należy podkreślić, że powyższe rozwiązanie technologiczne charakteryzuje produkty o najwyższych standardach jakościowych i zapewniają pacjentom maksymalną ochronę. Dodatkowo korzystnie wpływają na finanse Zamawiającego, gdyż ograniczają zużycie produktów chłonnych jak również ilość prania pościeli. Ustanowienie powyższych wymogów oraz niedopuszczenie produktów niespełniających Państwa oczekiwań jest zgodne z prawem PZP, ponieważ różni producenci jak i dystrybutorzy (Gespar, TZMO, Abena, Cito Poznań) posiadają w swojej ofercie pieluchomajtki z takim rozwiązaniem technologicznym.

## Odpowiedz Ad. 3

**Nie wymaga ale dopuszcza**

## Pytanie nr 35

### **Pakiet 42**

Ad. 1 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, których pozycji dotyczy opis zamieszczony pod tabelą: 1-4 czy 5-7?

## **Opisy dokładne w Specyfikacji technicznej PO ZMIANACH**

Ad. 2 Pakiet 42

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach (w miejsce rękawic





opisanych pod tabelą):

Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, z warstwą pielęgnacyjną z zawartością witaminy E, oleju migdałowego i gliceryny, o działaniu nawilżającym potwierdzonym badaniami w niezależnym laboratorium, chlorowane od wewnątrz, kolor chabrowy, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,10mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, na mankiecie 0,06+/- 0,01 mm, AQL 1.0, siła zrywu min 6N wg EN 455. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie min. 15 substancji chemicznych na min. 6 poziomie wg. EN 16523-1, przebadany na min. 2 alkohole, w tym odporny na min. 1 o stężeniu co najmniej 90% na min. 1 poziomie, min. 4 kwasy (organiczne i nieorganiczne), 3 aldehydy, jodopowidon i chlorheksydyna – poziom 6, 10% fenol na min. 1 poziomie oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 szt.?

## Odpowiedz Ad. 2

**Zgodnie z SWZ**

## Pytanie nr 36

### **Pakiet 43**

Ad. 1 Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny podfoliowany o rozmiarze 60 x 90 cm; wkład chłonny wyposażony w superabsorbent, umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, redukuje zapach. Chłonność 1600 ml wg EN ISO 11948-1, zapewniający trwałe zatrzymanie bakterii, w tym MRSA, E.coli w chłonnym rdzeniu; powierzchnia pokryta włókniną polipropylenową o gramaturze 15g/m<sup>2</sup>, część spodnia z folii o gramaturze 25g/m<sup>2</sup>, wkład chłonny z superabsorbentem o gramaturze 125g /m<sup>2</sup>?



## Odpowiedz Ad. 1

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 2 Pakiet 43, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści oddychający podkład w rozmiarze 60 x 90 cm z powierzchnią pokrytą włókniną polipropylenową o gramaturze 15g/m<sup>2</sup>, częścią spodnią z włókniny polipropylenowej o gramaturze 37g/m<sup>2</sup>, z wkładem chłonnym z superabsorbentem o gramaturze 125g /m<sup>2</sup>?

## Odpowiedz Ad. 2

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 3 Pakiet 43, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podkład o chłonności 1600 ml wg EN ISO 11948-1?

## Odpowiedz Ad. 3

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 4 Pakiet 43, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podkład o paroprzepuszczalności min. 3500 g/m<sup>2</sup>/24h?

## Odpowiedz Ad. 4

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 5 Pakiet 43, pozycja 1

Czy Zamawiający będzie wymagał podkłady wyposażone w superabsorbent, zapewniający trwałe zatrzymanie bakterii, w tym MRSA, E.coli w chłonnym rdzeniu, redukujący zapach?

## Odpowiedz Ad. 5

**Zamawiający wyraża zgodę**



Ad. 6 Pakiet 43: Czy Zamawiający dopuści podkłady w rozmiarze 90x60 cm do stosowania jako dodatkowe zabezpieczenie dla osób dotkniętych inkontynencją oraz podczas zabiegów pielęgnacyjnych. Pozwalają utrzymać w czystości pościel, łóżko, wózek inwalidzki, fotel, itp. Warstwę spodnią stanowi biała folia antypoślizgowa, wkład chłonny – rozdrobniona pulpa celulozowa dodatkowo pokryta bibułą, a warstwę wierzchnią – włóknina. Minimalna ilość warstw 4, chłonność 2000g?

## **Odpowiedz Ad. 6**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 7 Pakiet 43: Czy Zamawiający dopuści podkłady w rozmiarze 90x60 cm do stosowania jako dodatkowe zabezpieczenie dla osób dotkniętych inkontynencją oraz podczas zabiegów pielęgnacyjnych. Pozwalają utrzymać w czystości pościel, łóżko, wózek inwalidzki, fotel, itp. Warstwę spodnią stanowi biała folia antypoślizgowa, wkład chłonny – rozdrobniona pulpa celulozowa, a warstwę wierzchnią – włóknina, chłonność 1600 g?

## **Odpowiedz Ad. 7**

**Zamawiający wyraża zgodę**

## **Pytanie nr 37**

### **Pakiet 44**

Ad. 1 dotyczy pakietu 44, pozycja 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 30L i 60L bez „otworu wrzutowego” w pokrywie. W pojemnikach na odpady medyczne o dużych pojemnościach – 30L i 60L – nie stosuje się otworów wrzutowych, ponieważ służą one do gromadzenia większych gabarytowo odpadów medycznych. Do gromadzenia odpadów małych wykorzystywane są pojemniki, o pojemnościach między 0,2L, a maksymalnie 20 litrów, stąd standardowo producenci nie wykonują dla pojemników dużych, pokrywy z otworami wrzutowymi, a używające je placówki medyczne, w tym referencyjne, nie mają jakichkolwiek zastrzeżeń do ich funkcjonalności/komfortu użytkowania i bezpieczeństwa.

Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.



W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

## Odpowiedz Ad. 1

### Zamawiający wyraża zgodę

Ad. 2 dotyczy pakietu 44, pozycja 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty opinii PZH, która potwierdza, że oferowane pojemniki mogą być stosowane w zakładach udzielających świadczenia zdrowotne, do zbierania niebezpiecznych odpadów medycznych?

## Odpowiedz Ad. 2

Zgodnie z SWZ

## Pytanie nr 38

### **Pakiet 45**

Ad. 1 Zadanie 45 Poz. 2

Czy Zamawiający w tej pozycji dopuści pojemnik wielokrotnego użytku do wkładów workowych 1000ml, 2000ml, 3000ml, przezroczysty, wyskalowany w mililitrach, wyposażony w zintegrowany zaczep, do mocowania na standardowych wieszakach do szyn MODURA. Wykonane z przezroczystego tworzywa, autoklawowalne.

## Odpowiedz Ad. 1

Zgodnie z SWZ

Ad. 2 Zadanie 45 Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wkłady workowe jednorazowego użytku do ssania o pojemności 1000ml 2000ml 3000ml na wydzielinę, z trwale dołączoną pokrywą, wyposażone w uchwyt do wygodnego demontażu w kształcie pętli o szerokości min. 5,5cm uszczelniane



automatycznie po włączeniu ssania bez konieczności wciskania wkładu na kanister, z pokrywą wyposażoną w wewnętrzny kanał ssący dla współpracy z kanistrami ze zintegrowanym króćcem ssącym z zastawką zapobiegającą wypływowi wydzieliny do źródła próżni, posiadające w pokrywie tylko jeden obrotowy króciec przyłączeniowy typu schodkowego śr. wew. 7mm z funkcją ortopedyczną (śr. wew. 12mm) z możliwością jego zamknięcia po napełnieniu wkładu, otwór do pobierania próbek o średnicy min. 25mm wykonane z elastycznego tworzywa (wysoce rozprężany)

## **Odpowiedz Ad. 2**

### **Zgodnie z SWZ**

Ad. 3 Zadanie 45 Poz. 3

Czy zamawiający dopuści proszek żelujący w saszetkach 25 gram.

## **Odpowiedz Ad. 3**

### **Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 4 Zadanie 45 Poz. 1 i 3

Czy Zamawiający zamiast pozycji 2(wkłady) i 3 (proszek żelujący) dopuści nowocześniejsze rozwiązanie a mianowicie -wkłady workowe preżelowane z fabrycznie napyłaną substancją żelującą (brak kontaktu z materiałem skażonym –dosypywanie proszku) w ilości 3300 szt. O następujących parametrach wkłady workowe jednorazowego użytku do ssania o pojemności 1000 2000 3000ml na wydzielinę,-preżelowane z fabrycznie napyłaną substancją żelującą z trwale dołączoną pokrywą, wyposażony w uchwyt do wygodnego demontażu w kształcie pętli o szerokości min. 5,5cm uszczelniane automatycznie po włączeniu ssania bez konieczności wciskania wkładu na kanister, z pokrywą wyposażoną w wewnętrzny kanał ssący dla współpracy z kanistrami ze zintegrowanym króćcem ssącym z zastawką zapobiegającą wypływowi wydzieliny do źródła próżni, posiadające w pokrywie tylko jeden obrotowy króciec przyłączeniowy typu schodkowego kąt 90 stopni śr. wew. 7mm z funkcją ortopedyczną (śr. wew. 12mm) z możliwością jego zamknięcia po napełnieniu wkładu, otwór do pobierania próbek o średnicy min. 25mm wykonane z elastycznego tworzywa (wysoce rozprężany)

## **Odpowiedz Ad. 4**

### **Zgodnie z SWZ**



Ad. 5 Zadanie 45 Poz. 2

Czy Zamawiający w zadaniu 45 poz.2 będzie wymagał pojemników wielorazowych oznaczonych znakiem CE które są certyfikowane jako wyrób medyczny klasy I z funkcją miarową w celu prowadzenie dokładnego bilansu płynów bez zastosowania dodatkowych urządzeń?

**Odpowiedz Ad. 5**

**Zgodnie z SWZ**

**Pytanie nr 39**

**Pakiet 46**

Ad. 1 dotyczy pakietu 46, pozycja 1 i 2

Zgodnie z umową europejską ADR, której Polska jest stroną, dotyczącą międzynarodowego przewozu drogowego towarów niebezpiecznych, odpady medyczne powinny być należycie oznaczone, składowane i przewożone do miejsca utylizacji. Do spedycji tego typu odpadów dedykowane są pojemniki z certyfikatem UN. Należy pamiętać, że **obowiązkiem** nadawcy (wytwórcy) odpadów jest m.in używanie opakowań, odpowiednich dla danego rodzaju odpadów, jak również certyfikowanych – w przypadku odpadów niebezpiecznych oraz ich prawidłowe oznakowanie kodami UN. Mając na uwadze bezpieczny transport oraz utylizację odpadów medycznych, zwracamy się o potwierdzenie, czy Zamawiający **wymaga**, aby dostarczane pojemniki na odpady medyczne posiadały aktualne europejskie certyfikaty UN?

Nadmieniamy, iż kody UN stanowią zupełnie inne oznakowanie, niż 6-cyfrowe kody odpadów medycznych, zawarte w katalogu odpadów (załącznik do Rozporządzenia Ministra Klimatu z dnia 2.01.2020 r. w sprawie katalogu odpadów, przywołane również w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5.10.2017 r. w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznymi).

**Odpowiedz Ad. 1**

**Zgodnie z SWZ**



Ad. 2 dotyczy pakietu 46, pozycja 1 i 2

Z uwagi na wymaganie Zamawiającego dotyczące grubości ścianek pojemnika na ostrza i igły oraz w trosce o bezpieczeństwo personelu medycznego i pomocniczego, zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający **wymaga** pojemników na odpady medyczne ze **ściankami o grubości powyżej 0,8 mm i odpornością na przebicie igłą medyczną z siłą powyżej 20N, potwierdzonymi badaniami niezależnego instytutu?** Pytanie podyktowane jest faktem, iż ostatnio na rynku pojawiły się małe pojemniki (o pojemnościach 0,7L – 2,0L) na ostre odpady medyczne, o ściankach zbyt cienkich, by spełniać wymogi bezpieczeństwa użytkowników, absolutnie nie zapewniających sztywności ani odporności na jakiegokolwiek uszkodzenia.

Należy dodać, że Zgodnie z dyspozycją § 3 ust. 5 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5.10.2017 r. w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznymi (Dz.U. z 2017 r. poz. 1975), odpady medyczne o ostrych końcach i krawędziach zbiera się w miejscu ich powstawania do pojemników j. u. sztywnych (...) mechanicznie odpornych na przekłucie lub przecięcie.

## Odpowiedz Ad. 2

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 3 dotyczy pakietu 46, pozycja 1 i 2

Z uwagi, na fakt że małe pojemności pojemników na zużyty sprzęt medyczny są przeznaczone do gromadzenia przede wszystkim ostrych odpadów (tj. igły, nożyki, skalpele) oraz w trosce o bezpieczeństwo personelu czy Zamawiający wymaga, aby w pojemniki o pojemności 0,7L oraz 2L posiadały oprócz wycięć ułatwiających odłączenie igły od strzykawki specjalny otwór dedykowany do bezpiecznego ściągania skalpeli i nożyków?

## Odpowiedz Ad. 3

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 4 dotyczy pakietu 46, pozycja 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga pojemników na odpady medyczne **wykonanych w technologii wtrysku pod wysokim ciśnieniem?**

Obecnie na rynku są dostępne również pojemniki na odpady medyczne produkowane w technologii rozdmuchu, co sprawia, że powstałe pojemniki mogą posiadać zniekształcenia i



zmienną, nie jednolitą grubość ścianki. Rozdmuch jest metodą dedykowaną do opakowań średniej wielkości, o stosunkowo małej grubości ścianki i niewygórowanych wymaganiach technicznych (np. butelka PET). Tylko i wyłącznie metoda wtrysku pod ciśnieniem gwarantuje odpowiednią strukturę i twardość pojemników oraz jednakową grubość ścianek na całej powierzchni pojemnika, co zapewnia zgodną z obowiązującą normą odporność na przebicie, a w rezultacie zapewnia odpowiednie bezpieczeństwo personelu medycznego, podczas użytkowania.

## **Odpowiedz Ad. 4**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 5 dotyczy pakietu 46, pozycja 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty opinii PZH, która potwierdza, że oferowane pojemniki mogą być stosowane w zakładach udzielających świadczenia zdrowotne, do zbierania niebezpiecznych odpadów medycznych?

## **Odpowiedz Ad. 5**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 6 Pakiet 46, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 1l?

## **Odpowiedz Ad. 6**

**Zamawiający wyraża zgodę**

## **Pytanie nr 40**

**Pakiet nr 47**

Pakiet 47





Ad. 1 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania pojemniki na wycinki o pojemności 500 ml. Opis przedmiotu zamówienia wskazuje na konkretnego dostawcę jakim jest firma Elektro - Med. W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie użytkowe właściwości wskazanej pojemności względem konkurencyjnej.

## **Odpowiedz Ad. 1**

### **Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 2 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania pojemniki na wycinki o pojemności 1000 ml. Opis przedmiotu zamówienia wskazuje na konkretnego dostawcę jakim jest firma Elektro - Med. W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie użytkowe właściwości wskazanej pojemności względem konkurencyjnej.

## **Odpowiedz Ad. 2**

### **Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 3 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania pojemniki na wycinki o pojemności 5000 ml. Opis przedmiotu zamówienia wskazuje na konkretnego dostawcę jakim jest firma Elektro - Med. W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie użytkowe właściwości wskazanej pojemności względem konkurencyjnej.

## **Odpowiedz Ad. 3**

### **Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 4 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania pojemniki na wycinki o pojemności 10 l. Opis przedmiotu zamówienia wskazuje na konkretnego dostawcę jakim jest firma Elektro - Med. W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie użytkowe właściwości wskazanej pojemności względem konkurencyjnej.

## **Odpowiedz Ad. 4**

### **Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 5 poz. 6 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania pojemniki na wycinki o pojemności 100 ml. Opis przedmiotu zamówienia wskazuje na konkretnego dostawcę jakim jest firma Elektro - Med. W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie użytkowe właściwości wskazanej pojemności względem konkurencyjnej.



**Odpowiedz Ad. 5**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 6 poz. 7 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania pojemniki na wycinki o pojemności 50 ml. Opis przedmiotu zamówienia wskazuje na konkretnego dostawcę jakim jest firma Elektro - Med. W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie użytkowe właściwości wskazanej pojemności względem konkurencyjnej

**Odpowiedz Ad. 6**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 7 poz. 6-7 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu etykiet?

**Odpowiedz Ad. 7**

**Zgodnie z SWZ**

**Pytanie nr 41**

**Pakiet 51**

**Ad. 1 Pakiet nr 51, pozycja nr 1** – Prosimy o doprecyzowanie czy zamawiające oczekuje 2300 rolek podkładów czy 2300 sztuk (tj. listków) podkładu?

**Odpowiedz Ad. 1**

**Zgodnie z SWZ, ilości w rolkach**

**Pytanie nr 42**

**Pakiet 52**

**Ad. 1 Pakiet 52, poz. nr 1**

---



---

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło chłonne (min. 4500 ml) o wymiarach 100 x 220 cm?

## **Odpowiedz Ad. 1**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 2 Pakiet 52, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a' 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

## **Odpowiedz Ad. 2**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 3 Pakiet 52 poz.1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu zachowania bezpieczeństwa pracy personelu medycznego oraz ochrony stołu operacyjnego, oczekuje podkładu chłonnego z pełnobarierową warstwą spodnią, matową (niebłyszczącą), wykonanej z teksturowanej folii polietylenowej, zabezpieczającej przed przesuwaniem się i ślizganiem podkładu po powierzchni.

## **Odpowiedz Ad. 3**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 4 Pakiet 52 poz.1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu zachowania komfortu i bezpieczeństwa pacjenta podczas zabiegów operacyjnych, jednocześnie chroniąc skórę pacjenta i stół operacyjny przed wyciekaniem płynów oczekuje aby rdzeń chłonny posiadał wyraźny pikowany wzór otoczony z każdej strony dodatkowymi marginesami z nieprzeziernego laminatu na całej szerokości podkładu, zapobiegający gromadzeniu się płynów w jednym miejscu, pomagający rozprzodaczać je po dużej powierzchni zapobiegając wyciekaniu płynów ?

## **Odpowiedz Ad. 4**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 5 Pakiet 52 poz.1



---

Prosimy o doprecyzowanie czy wymagany rozmiar okrycia na stół operacyjny jest rozmiarem minimalnym

## Odpowiedz Ad. 5

**Zgodnie z SWZ**

## Pytanie nr 43

### Pakiet 54

Ad. 1 Pakiet 54 poz. 1-8: Czy Zamawiający wymaga rękawów papierowo-foliowych gramatura papieru min. 60 g/m<sup>2</sup>?

## Odpowiedz Ad. 1

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 2 Pakiet 54 poz. 9-14: Czy Zamawiający dopuści rękawy Tyvek-folia do sterylizacji plazmowej ze wskaźnikiem kontroli – zmiana koloru z czerwonego na żółty, o długości 100 m z przeliczeniem liczby zamawianych opakowań z zaokrągleniem w górę?

## Odpowiedz Ad. 2

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 3 Pakiet 54 poz. 14: Czy Zamawiający dopuści rękaw o szerokości 42 cm?

## Odpowiedz Ad. 3

**Zgodnie z SWZ**

## Pytanie nr 44

### **Pakiet 55**

Ad. 1 Pakiet 55, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe ręczniki do osuszania ciała, wykonane z wysokiej jakości celulozy,

o lekko tłoczonyj powierzchni przyspieszającej absorbcję wody, o wysokiej gramaturze materiału - 50g/m<sup>2</sup>

zapewniającej dokładne osuszenie skóry, miękkie i wytrzymałe, w rozmiarze 40 cm x 70 cm.



w opakowaniu  
foliowym a'50 sztuk?

## **Odpowiedz Ad. 1**

**Zgodnie z SWZ**

Pakiet 55, pozycja 1

Ad. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

## **Odpowiedz Ad. 2**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Pakiet 55, pozycja 2

Ad. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

## **Odpowiedz Ad. 3**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Pakiet 55, poz. nr 1

Ad. 4 Czy Zamawiający dopuści ręczniki do wycierania pacjentów wykonane z miękkiej i bardzo chłonnej celulozy typu Airlaid, o wymiarach 60 x 80 cm?

## **Odpowiedz Ad. 4**

**Zgodnie z SWZ**

## **Pytanie 45**

**Pakiet 56**

Ad. 1 Prosimy o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.



**Odpowiedz Ad. 1**

**Zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 46**

**Pakiet 57**

Ad. 1 Pakiet 57, poz. nr 1

Czy Zamawiający dopuści prześcieradła z włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 20 g/m kw. i o wymiarach 140 x 210 cm?

**Odpowiedz Ad. 1**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 2 Pakiet 57, poz. nr 2

Czy Zamawiający dopuści prześcieradła wzmacniane w kolorze białym, 48 nitek wzmacniających w kolorze niebieskim?

**Odpowiedz Ad. 2**

**Zamawiający nie wyraża zgody**

Ad. 3 Pakiet 57, poz. nr 3

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 20 g/m kw.?

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli złożony z następujących elementów: poszwa – 160 x 200 cm, poszewka – 70 x 80 cm, prześcieradło – 160 x 210 cm?

**Odpowiedz Ad. 3**

**Zamawiający wyraża zgodę**



Ad. 4 Pakiet 57, poz. nr 4

Czy Zamawiający dopuści koszule w kolorze niebieskim, nieprześwitujące?

**Odpowiedz Ad. 4**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 5 Pakiet 57, poz. nr 5 i 6

Czy Zamawiający dopuści ubrania, w których bluza ma dekolt obszyty białą lamówką?

**Odpowiedz Ad. 5**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 6 Pakiet 57, poz. nr 7

Czy Zamawiający ma na myśli majtki dla pacjentów, nieprześwitujące, jednorazowego użytku, z włókniny?

Czy Zamawiający dopuści majtki w rozmiarach M/L oraz XL/XXL?

**Odpowiedz Ad. 6**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 7 Pakiet nr 57, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w kolorze niebieskim? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

**Odpowiedz Ad. 7**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 8 Pakiet nr 57, poz. 2

---



Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w kolorze białym? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

## **Odpowiedz Ad. 8**

**Zamawiający nie wyraża zgody**

Ad. 9 Pakiet nr 57, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło jednorazowe nieprzemakalne, podfoliowane 80 cm x 210 cm w kolorze zielonym, bez nitek?

## **Odpowiedz Ad. 9**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 10 Dotyczy Pakiet nr 57, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści pościel w kolorze niebieskim? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

## **Odpowiedz Ad. 10**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 11 Dotyczy Pakiet nr 57, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści koszulę w kolorze niebieskim? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

## **Odpowiedz Ad. 11**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 12 Dotyczy Pakiet nr 57, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści koszulę w kolorze granatowym? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

## **Odpowiedz Ad. 12**





## **Zamawiający nie wyraża zgody**

Ad. 13 Dotyczy Pakiet nr 57, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści ubranie tylko w kolorze niebieskim? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

## **Odpowiedz Ad. 13**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 14 Dotyczy Pakiet nr 57, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści ubranie, w którym bluza posiada wycięcie V pod szyją zakończone białą lamówką ? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

## **Odpowiedz Ad. 14**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 15 Dotyczy Pakiet nr 57, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści ubranie tylko w kolorze niebieskim? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

## **Odpowiedz Ad. 15**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 16 Dotyczy Pakiet nr 57, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści ubranie, w którym bluza posiada wycięcie V pod szyją zakończone białą lamówką ? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

## **Odpowiedz Ad. 16**

**Zamawiający wyraża zgodę**



Ad. 17 Pakiet 57, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 160x210cm?

**Odpowiedz Ad. 17**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 18 Pakiet 57, pozycja 1, 4, 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedz Ad. 18**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 19 Pakiet 57, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w kolorze białym?

**Odpowiedz Ad. 19**

**Zamawiający nie wyraża zgody**

Ad. 20 Pakiet 57, pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedz Ad. 20**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 21 Pakiet 57, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści koszulę w kolorze granatowym?



**Odpowiedz Ad. 21**

**Zamawiający nie wyraża zgody**

Ad. 22 Pakiet 57 pozycja 5-6

Czy Zamawiający dopuści ubrania tylko w kolorze niebieskim?

**Odpowiedz Ad. 22**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 23 Pakiet 57 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii wykonane z włókniny polipropylenowej 40 g/m<sup>2</sup>, w kolorze granatowe, niejałowe, w rozmiarze uniwersalnym?

**Odpowiedz Ad.23**

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 24 Pakiet 57 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii wykonane z włókniny SMS 35 g/m<sup>2</sup>, w kolorze niebieskim, niejałowe, w rozmiarze L i XL?

**Odpowiedz Ad.24**

**Zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 47**

**Pakiet 60**

Ad. 1 Pakiet nr 60, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści pokrowiec o wymiarach 210x90cm?



Pakiet 60, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec w rozmiarze 210cm x 90cm?

**Odpowiedz Ad. 1**

**Zamawiający wyraża zgodę**

**Pytanie nr 48**

**Pakiet 62**

Pakiet 62 poz.1

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania szczoteczek pakowanych po 40 szt w kartony służące jako dozownik szczoteczek?

**Pytanie 49**

**Pakiet 63**

**dotyczy pakietu 63**

Prosimy o uściślenie wymaganej długości aluminiowej szyny palcowej

**Odpowiedz**

**Minimalna długość 20 cm**

**Pytanie nr 50**

**Pakiet 64**

PAKIET 64. CZY ZAMAWIAJĄCY WYMAGA, ABY PRODUKT BYŁ ZAPAKOWANY W OPAKOWANIA PRZEZNACZONE DO KONTAKTU Z LEKAMI/ŻYWNOŚCIĄ, ABY UNIKNĄĆ ZABRUDZEŃ PAPIEROPODOBNYCH NA KLEJĄCEJ CZĘŚCI TESTU? 2.

PAKIET 64. CZY ZAMAWIAJĄCY WYMAGA, ABY TEST UREAZOWY POSIADAŁ DATĘ WAŻNOŚCI POWYŻEJ 2 LAT?

**Odpowiedz Pytanie 49**

**Zamawiający wymaga aby produkt był zapakowany, a także aby test ureazowy posiadał datę ważności powyżej 2 lat**

---



## Pytanie nr 51

### Pakiet 69

Ad. 1 dotyczy pakietu 69, pozycja 1

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji nr 1, tj. worka do moczu z odprowadzeniem o pojemności 2000 ml, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

### Odpowiedz Ad. 1

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 2 Pakiet 69, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę worków za opakowanie handlowe a'10szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

### Odpowiedz Ad. 1

**Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 3 Pakiet 69, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worek o poniższych właściwościach:

- Wyrób przeznaczony do godzinowej zbiórki moczu monitorowania diurezy w systemie zamkniętym
- Komora pomiarowa 500 ml, umożliwiająca bardzo dokładny pomiar diurezy (co 1 ml do 40 ml, co 5 ml do 100 ml, co 10 ml do 500 ml)
- Wyposażona w obrotowy zawór przelewowy, filtr hydrofobowy oraz podwójny system podwieszania
- Worek do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml skalowany co 100 ml
- Wyposażony w zastawkę bezwrotną, filtr hydrofobowy, kranik spustowy typu „T”
- Dwuświatłowy dren o długości 120 cm, wzmocniony spiralą antyzałamaniową na wejściu do komory
- Wyposażony w klamrę zatraskową, bezpieczny łącznik do cewnika z bezigłowym portem do pobierania próbek moczu oraz zastawkę jednokierunkową zabezpieczającą przed cofaniem się zalegającego moczu do cewnika Foley
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Jednorazowego użytku



- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka / papier-foolia

## **Odpowiedz Ad. 3**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 4 Czy Zamawiający w zad. 69, poz. 2, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem:

## **Odpowiedz Ad. 4**

### **Zamawiający wyraża zgodę**

Ad. 5 Zestaw do godzinowej zbiórki moczu z podwójną, obrotową komorą pomiarową o poj. 400ml z komorą pomiarową 50ml do małych objętości oraz dodatkowym portem do pobierania próbek świeżego moczu i nieodłączanym workiem zbiorczym o poj. 2000ml, komora kropłowa z odpowietrznikiem oraz zastawką antyrefluksyjną, uniwersalny łącznik schodkowy z nasadką ochronną, bezigłowy port do pobierania próbek moczu, dodatkowy nieprzepuszczalny dla bakterii i wodoszczelny odpowietrznik na komorze pomiarowej i na worku, czytelna podziałka w ml, elastyczny, odporny na zagięcie dren łączący, z zaciskiem i klamrą o dł 120 lub 150cm, optymalne zamocowanie systemu dzięki taśmie zapinanej na rzepy z pierścieniem typu D-ring, dolny kranik spustowy z systemem zapobiegającym kapaniu, mocowany ku górze, do obsługi jedną ręką, schówek na dren spustowy?

## **Odpowiedz Ad. 5**

**Zgodnie z SWZ**

Pakiet 69 poz.2:

Ad. 6 Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zestawu do godzinowej zbiórki moczu o całkowitej pojemności 2500ml, pojemność worka 2000ml z białą tylną ścianką, komora pomiarowa pojemności 500ml wyposażona w zabudowany, niemożliwy do przekłucia filtr hydrofobowy, cylindryczna komora precyzyjnego pomiaru wyskalowana linearnie od 1 do 40 ml co 1 ml, z cyfrowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 40 do 90 ml co 5 ml i od 90 do 500 ml co 10 ml, opróżnianie komory poprzez przekręcenie zaworu o 90 st. bez konieczności manewrowania komorą, Dwuświatłowy dren łączący 150 cm, łącznik do cewnika foley wyposażony w płaski, łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek oraz w uchylną zastawkę antyzwrotną, na wejściu do komory dren zabezpieczony



spiralą antyzagięciową na odcinku min. 5 cm, niewymienny worek na mocz 2000 ml połączony fabrycznie, z kłami stabilizującymi i zabezpieczającymi przed przypadkowym wypięciem z haczyków mocujących, posiadający filtr hydrofobowy, zastawkę antyzwrotną oraz kranik typu T podwieszany ku górze w otwartej zakładce. Worek skalowany co 100 ml od 25 ml. Możliwość podwieszania zestawu na minimum 3 niezależne sposoby.

2. Prosimy o sprecyzowanie czy beziłłowy port do pobierania próbek ma być wyposażony w przezroczyste okienko podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki?

## Odpowiedz Ad. 6

**Zamawiający wyraża zgodę**

## Pytanie nr 52

### **Pakiet 73**

Ad. 1 Pakiet nr 73, pozycja nr 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego systemu do zbiórki stolca o następujących parametrach i składzie:

- rękaw silikonowy o długości 160cm ze znacznikami głębokości zakończony balonikiem retencyjnym w innym kolorze niż rękaw
- 2 porty na rękawie - jeden port do przepłukiwania oznaczony symbolem "IRRIG", drugi port do napełniania balonika uszczelniającego oznaczony symbolem "45ml", obydwa z zastawką jednokierunkową
- 3 worki wymienne o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml) z filtrem węglowym neutralizującym zapach wyposażone w zastawkę zabezpieczającą przed wylaniem zawartości
- 2 regulowane paski rzepowe umożliwiające zamocowanie do ramy łóżka
- zestaw wprowadzający
- Podkład 80cm x 60cm, para rękawic, strzykawka 60ml?

## Odpowiedz Ad. 1

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 2 Pakiet nr 73, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści worki o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml, numerycznie co 500ml), posiadające jedną ściankę nieprzezroczystą



(białą), a drugą przezroczystą umożliwiającą podgląd, worki wyposażone w filtr węglowy oraz zastawkę zabezpieczającą przed wylaniem zawartości mikrobiologicznie czyste, kompatybilne z systemem z pozycji 1?

## **Odpowiedz Ad. 2**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 3 Pakiet 73, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. Czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy

## **Odpowiedz Ad. 3**

**Zgodnie z SWZ**

Ad. 4 Pakiet 73, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem ci

## **Odpowiedz Ad. 4**

**Zgodnie z SWZ**





## Pytanie nr 53

### Dotyczące umowy:

Ad. 1 Jaki procent ilości wyrobów określonej w umowie zostanie przez Zamawiającego na pewno zamówiony?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”. Ponadto zgodnie z art. 433 pkt 4 ustawy pzp projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron, dlatego wnosimy o modyfikację § 1 ust. 4 wzoru umowy.

Ad. 2

Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie kary umownej w § 6 ust. 1 pkt a) do 0,5%?

Ad. 3

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 pkt d) wzoru umowy wyrażenie „20% wartości umowy określonej w § 3 ust. 1” zostało zastąpione wyrażeniem „20% niezrealizowanej wartości umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, zwłaszcza w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby znacznie przewyższać wartość



niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności.

Ad 4

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 pkt d) wzoru umowy kara umowna została zmniejszona do 10 % wartości niezrealizowanej umowy? Obecnie postanowienia § 6 ust. 1 pkt d) wzoru umowy stoją w sprzeczności z postanowieniami 6 ust. 1 pkt b) wzoru umowy.

Ad. 5 Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy na podstawie § 7 ust. 2 pkt b Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

#### **Ad. 6 Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na: „Wykonawca gwarantuje stałość ceny netto na oferowane produkty przez cały okres obowiązywania niniejszej umowy”.

#### **Ad. 7 Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 1**

- a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do: 0,5% wartości zamówienia za każdy dzień zwłoki w dostawie towaru?
- d) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej za odstąpienie od umowy przez wykonawcę z tytułu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca na 10% wartości umowy określonej w par. 2 ust. 1?

#### **Ad. 8 Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 6**



Zwracamy uwagę, że określenie górnego limitu kar w wysokości 100% całkowitej wartości umowy stanowi karę rażąco wygórowaną. Jakkolwiek zasadne jest zabezpieczenie interesów Zamawiającego oraz należytego wykonania zamówienia to uregulowania dotyczące kar umownych nie mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia po stronie Zamawiającego oraz naruszenia zasady proporcjonalności. W związku z tym proponujemy określenie limitu kar umownych w wysokości 10% wartości umowy, co umożliwi również wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należyłą wycenę oferty (zgodne z wyrok KIO z 4.09.2018, KIO 1601/18).

## **Ad. 9 Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 2**

Odstąpienie od umowy jest rozwiązaniem radykalnym i niekorzystnym dla obu stron umowy, w tym również Zamawiającego. Wobec tego Wykonawca proponuje dodanie obowiązku pisemnego wezwania Wykonawcy do realizacji obowiązków w wyznaczonym terminie, nadając mu następujące brzmienie:

*Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem rozwiązania umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni termin”.*

Taka konstrukcja chroni słuszny interes Zamawiającego.

## **Ad. 10 Dotyczy wzoru umowy §7 ust. 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do ust. 7 następującego zastrzeżenia:

„Zamawiający wezwie uprzednio Wykonawcę do usunięcia naruszenia wyznaczając mu dodatkowy termin”.

## **Ad. 11 Dotyczy wzoru umowy:**

W związku z dynamicznie rozwijającą się sytuacją w kraju oraz na świecie proponujemy dodatkowo Paragrafu o treści:

1. *Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy, spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, lub też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany zagrożenia epidemicznego, stany epidemii, stany nadzwyczajne, w tym stany klęski żywiołowej, decyzje, zarządzenia organów państwa itp.*



2. Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.
3. W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe oraz będzie poszukiwać wszelkich sensownych alternatywnych środków działania, możliwych mimo zaistnienia okoliczności siły wyższej.

#### **Ad. 12 Dotyczy wzoru umowy §4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu 4 następującego ustępu:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności / wymagalności wskazanego na fakturze, bądź będzie je realizował w formie „przedpłata”?

Ad. 13 Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt. a), d):

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

- a) za niedostarczenie towaru w terminie, o którym mowa w § 2 ust. 3 w wysokości **0,5 %** wartości **brutto niedostarczonej w terminie części** zamówienia, liczoną za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części zamówienia;**
- d) za odstąpienie od umowy przez Wykonawcę z tytułu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca, w wysokości **10%** wartości **brutto niezrealizowanej części** umowy określonej w § 3 ust. 1.

Ad. 14 W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 8 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji ora zmianę słów „... od daty jej zgłoszenia” na „...od dnia uznania reklamacji”.



Ad. 15 Czy Zamawiający uzupełni 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 wystawianie i przysyłanie 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, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Ad. 16 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 2 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Ad. 17 Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Ad. 18 Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. **Zapewnieniem przestrzegania zasady uczciwej konkurencji będzie określenie przez Zamawiającego gwarantowanego poziomu zamówienia publicznego, który zostanie na pewno zrealizowany. Jak wskazano w Wyroku KIO z dnia 27 grudnia 2011 roku (KIO 2649/11): „Zamawiający powinien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jakie usługi, dostawy, roboty budowlane należy wykonać i jaki będzie ich zakres, tak aby spełniały oczekiwania Zamawiającego, a z drugiej strony aby wykonawcy mogli w sposób prawidłowy dokonać wyceny złożonych ofert (...)**

Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów **oraz w wyroku z dnia 3.10.2014 r., KIO 1944/14: „Dla zapewnienia uczciwej konkurencji przy kalkulowaniu ceny oferty konieczne jest**



*określenie w sposób precyzyjny zakresu, jakiego prawo opcji dotyczy, oraz wskazanie tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno, oraz tej części, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji”.*

W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

## **Ad. 19**

Prosimy o modyfikację zapisów § 6 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.

## **Ad. 20**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż

***„Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 300 zł. netto”?***

Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 300 zł.

## **Ad. 21**

Zamawiający w projekcie umowy pisze w § 6: Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne w przypadku:



---

*d) za odstąpienie od umowy przez Wykonawcę z tytułu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca, w wysokości 20% wartości umowy określonej w § 3 ust. 1.*

Wykonawca zwraca uwagę, iż kary umowne w umowach o zamówienie publiczne powinny zmierzać do zabezpieczenia prawidłowego wykonania umowy. Natomiast wykorzystywanie przez Zamawiającego, będącego silniejszą stroną stosunku prawnego powstającego w wyniku udzielenia zamówienia publicznego, jego pozycji do zastrzegania na swoją rzecz kar umownych, które byłyby należne niezależnie od sposobu wykonania przedmiotu zamówienia, jest sprzeczne z zasadami współżycia społecznego, a tym samym winno być uznane za wykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 3531 k.c. granice swobody umów. **Wysokość kar umownych winna pozostawać w korelacji ze szkodą, co zgodne jest z naturą odpowiedzialności odszkodowawczej (art. 353<sup>1</sup> w zw. Z art. 361 § 1 i 2 w zw. Z art. 483 § 1 KC), a nie prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia się jednej strony umowy.**

Ad. 22 Czy wobec powyższego, Zamawiający dopuszcza możliwość rewizji swojego stanowiska w zakresie kar umownych i stosownego ograniczenia ich wysokości, zakresu stosowania itp., tak by wprowadzić zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą i pozbawienia kar umownych charakteru rażąco wygórowanych dokonując złagodzenia ich rangi do 10%?

Ad. 23 Zgodnie ze wzorem umowy § 6 może dochodzić do sytuacji podwójnego ukarania wykonawcy:

*b) za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego **lub** Wykonawcę z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca w wysokości 10 % wartości niezrealizowanej umowy,*

*d) za odstąpienie od umowy przez Wykonawcę z tytułu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca, w wysokości 20% wartości umowy określonej w § 3 ust. 1.*

Wskazane regulacje stanowią o nieuprawnionej kumulacji kar umownych na etapie zapisów umownych za wystąpienie tych samych okoliczności, natomiast zgodnie z przepisami prawa i orzecznictwem, w którym przyjmuje się, że sytuacja taka jest niedopuszczalna (uchwała SN z



dnia 16 stycznia 1984 roku, III CZP 70/83 oraz Wyrok SN z dnia 28 stycznia 2011 r., I CSK 315/10) obciążenie dwukrotną karą umowną za tę samą okoliczność przejawiającą się w nienależyтым wykonaniu zobowiązania uznać należy za sprzeczne z naturą odpowiedzialności odszkodowawczej (art. 353<sup>1</sup> w zw. Z art. 361 § 1 i 2 w zw. Z art. 483 § 1 KC). Odpowiedzialność odszkodowawcza służyć ma wyrównaniu szkody a nie wzbogaceniu się uprawnionego. W Wyroku SN z dnia 28 stycznia 2011 roku, I CSK 315/10 wskazano: (...) *nie jest możliwe kumulowanie kary umownej przewidzianej za nienależyte wykonanie zobowiązania, np. wykonanie ze zwłoką, z karą umowną za niewykonanie tego samego zobowiązania.*

Zwracamy się z wnioskiem, aby zapisy wzoru umowy zostały tak ukształtowane, aby nie doprowadzały do sytuacji podwójnego ukarania wykonawcy w danych okolicznościach. Zwracamy się z prośbą o usunięcie punktu d) ponieważ dotyczy podwójnego karania wykonawcy za odstąpienie od umowy przez wykonawcę.

Ad. 24 Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dokonanie modyfikacji zapisów do projektu umowy w § 6 ust.1 pkt a) i d) poprzez zmniejszenie wysokości kar umownych do odpowiednio a) 0,5% zamiast obecnych 1% oraz do d) 10% zamiast obecnych 20% z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar.

Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 5% wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy cząstkowej jest wysoce





---

niesprawiedliwe . W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana.

Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momencie, gdy będą one naliczane, Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów.

Ad.25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna suma kar umownych nie przekroczyła poziomu 20% wartości netto umowy?

Wykonawca zwraca uwagę, iż w świetle orzecznictwa, a także wyjaśnień umieszczonych na stronach Urzędu Zamówień Publicznych, za karę rażąco wygórowaną, nieproporcjonalną i nie spełniającą swej kompensacyjnej funkcji należy uznać karę w sytuacji, w której równa się ona bądź jest zbliżona do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania. Wprowadzenie limitu zgodnie z powyższą propozycją pozwoli uniknąć takiej sytuacji.

Wykonawca nadmienia, iż klauzula przewidująca kary umowne o wygórowanym została uznana przez Urząd Zamówień Publicznych za klauzulę kontrowersyjną, naruszającą równowagę stron w sposób nadmierny, a „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z dn. 24 stycznia 2014 r., sygn. I CSK 124/13).

Nadto zgodnie z przyjętym przez KIO stanowiskiem: „Nie można akceptować takich mechanizmów, które pozbawią wykonawcy przychodu z tytułu świadczonej usługi. Kara umowna powinna mieć wysokość, która będzie odczuwalna w stopniu dyscyplinującym stronę umowy, ale nie w stopniu prowadzącym do rażącego wzbogacenia jednej strony kosztem drugiej, a wręcz czyniącym niecelowym jej wykonywanie.” (wyrok z dn. 28.12.2018 r., sygn. akt 2574/18). W świetle powyższego zasadnym jest postulat Wykonawcy, aby już na



etapie formułowania warunków umowy wprowadzić rozwiązania zabezpieczające przez zaistnieniem skrytykowanej przez KIO sytuacji.

## **Ad. 26**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do wzoru umowy klauzuli wyłączającej odpowiedzialność Stron na wypadek wystąpienia tzw. siły wyższej?

Wykonawca proponuje następującą treść ww. klauzuli: „Żadna ze Stron nie ponosi odpowiedzialności za nienależyte wykonanie lub niewykonanie Umowy w takim zakresie, w jakim zostało to spowodowane działaniem siły wyższej. Przez siłę wyższą rozumie się zdarzenia zewnętrzne, niezależne od Stron i niemożliwe do przewidzenia, takie jak w szczególności: kataklizmy lub analogiczne zdarzenia wywołane przez siły naturalne, wojnę, strajki, ataki terrorystyczne, zdarzenia medyczne i epidemiologiczne, inne zdarzenia losowe, działania producentów, gwałtowną dekonjunkturę, inne nieprzewidziane zdarzenia polityczne, w tym akty władzy państwowej, akty organów unijnych, a także okoliczności związane z wystąpieniem COVID-19, które wpływają w jakikolwiek sposób na należyte wykonanie umowy.”

## **Ad. 27**

Uprzejmie prosimy o możliwość wprowadzenia zapisów dotyczących zmian umowy w zakresie możliwości dostarczenia zamienników o parametrach nie gorszych niż przedmiot umowy. W obecnej sytuacji pandemii Covid-19 i wiążących się z nią kłopotów w zapewnieniu ciągłości dostaw asortymentu, surowców potrzebnych do produkcji, braków kadrowych spowodowanych chorobą pracowników, Wykonawca nie zawsze ma wpływ na terminową dostawę towaru, natomiast w przypadku wprowadzenia zamienników istnieje realna szansa na terminowe wywiązanie się z umowy i niewstrzymywanie szpitala w świadczeniu usług.

## **Ad. 28**



---

Zwracamy się z wnioskiem do Zamawiającego aby wprowadził wymóg przedmiotowego środka dowodowego w postaci załączenia do oferty zgłoszenia lub powiadomienia do URPL zaoferowanych wyrobów medycznych, z uwagi na możliwość weryfikacji na etapie składania ofert czy zaoferowany wyrób ww. dopuszczenie posiada.

Ad. 29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do wzoru umowy klauzuli waloryzacyjnej?

Wykonawca proponuje następującą treść ww. klauzuli:

„Strony przewidują możliwość zmiany wynagrodzenia należnego Wykonawcy w przypadku:

zmiany średniego kursu EUR ogłoszonego w dniu zawarcia umowy o 2%, lub

zmiany średniego kursu USD ogłoszonego w dniu zawarcia umowy o 2%, lub

po dniu zawarcia umowy suma miesięcznych lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS przekroczy 3%

Odpowiedzi winne być udzielane w terminie 7 dni roboczych od dnia otrzymania pisma, a cały proces negocjacji zakończony w terminie do 30 dni roboczych od daty złożenia wniosku inicjującego proces.

Każdorazowo dokonana zmiana nie może skutkować podwyższeniem wynagrodzenia o 5% pierwotnej wartości Umowy.”

Wykonawca wyjaśnia, iż umowa będzie umową długoterminową (24 miesiące z możliwością przedłużenia), i niewątpliwym jest, iż w okresie jej obowiązywania może nastąpić zmiana siły nabywczej pieniądza. Wprowadzenie klauzuli umożliwi zaktualizowanie wynagrodzenia Wykonawcy pod kątem rzeczywistej wartości ekonomicznej świadczonych dostaw, co przyczyni się zarówno do jak najpełniejszego wykonywania umowy jak również sporządzenia właściwej kalkulacji oferty zobowiązania długoterminowego.



Dodatkowo z uwagi na ogólnoświatową sytuację polityczno-gospodarczą spowodowaną działaniami zbrojnymi rozpoczętymi w ostatnich dniach na terenie Ukrainy przez wzgląd na wynikające z tego konsekwencje w postaci wyjątkowej niestabilności kursów walut wnosimy o wprowadzenie do umowy zapisu dotyczącego możliwości zmiany umowy na wypadek ww. okoliczności.

## **Ad. 30**

Wykonawca zwraca się z wnioskiem o wprowadzenie do wzoru umowy poniższej klauzuli dot. wprowadzania zmian do umowy:

*Strony oświadczają, że Umowa jest zawierana w sytuacji pandemii i zbrojnej agresji Federacji Rosyjskiej na Ukrainę oraz uznają, że konsekwencje geopolityczne, ekonomiczne oraz społeczne tych zdarzeń nie są możliwe do przewidzenia. W konsekwencji za nieprzewidziane w chwili zawarcia Umowy strony uznają wszelkie okoliczności pozostające w związku z wyżej wymienionymi sytuacjami, które mogą wpłynąć na realizację tej Umowy. Na tej zasadzie Wykonawca ma możliwość skorzystania z przyznanych mu tą Umową oraz przepisami prawa uprawnień w zakresie kierowania do Zamawiającego wniosków i roszczeń co do zmiany Umowy w przypadkach określonych w tej Umowie oraz przepisach powszechnie obowiązujących w każdym czasie obowiązywania Umowy.*

## **Ad. 31**

Zwracamy się z wnioskiem o usunięcie zapisu z umowy §2 ust.7 z uwagi na fakt, iż Wykonawca będzie wykonywał dostawy za pomocą firmy zewnętrznej(kurierskiej), które nie świadczą usług związanych z odbieraniem odpadów. Pozostawienie takiego zapisu ogranicza konkurencję do firm które mogą osobiście dostarczać towar, tj. takie z najbliższego rejonu Zamawiającego.

## **Odpowiedz na Pytanie 53 dotyczące umowy**

### **Odpowiedz Ad. 1**

### **Zapis znajduje się w par. 1 pkt 4 – zmiana treści postanowień umownych**

Telefony: centrala 61-848-10-11; sekretariat 61-841-74-70; fax. 61-848-49-90

NIP 781-16-19-837 REGON 000313325

KONTO: PKO BP I O/Poznań nr 20 1020 4027 0000 1902 0049 2777



- 4. Sprzęty dostarczane będą do siedziby Zamawiającego sukcesywnie według zapotrzebowania. Zamawiający zastrzega, że minimalny poziom zamówienia wyniesie 70% wartości i ilości asortymentu stanowiącego przedmiot zamówienia.**

## **Odpowiedz Ad. 2 – 31**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w umowie. Kwestie te regulują przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych z 11.09.2019 roku oraz Kodeksu cywilnego na które Zamawiający powołuje się w par. 13 Postanowień umownych