



## WYJAŚNIENIE DO SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

*Dotyczy: postępowania w trybie podstawowym bez negocjacji na:*

**„Dostawa jednorazowego sprzętu medycznego ogólnego zastosowania, papierów rejestrujących i elektrod EKG dla SPZOZ w Krotoszynie” Nr sprawy: DG/1/53/22**

**Zamawiający na podstawie art. 284 ust. 1 ustawy prawo zamówień publicznych wyjaśnia swz**

### **Zapytania do SWZ i projektu umowy:**

#### **1 Pytanie:**

##### **Pakiet nr 11 poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku lub opakowania a 50 z odpowiednim przeliczeniem ilości w kolumnie „ilość”

#### **2 Pytanie:**

##### **Pakiet nr 12 poz. 3**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru o długości 25m z jednoczesnym przeliczeniem na 40 rolek.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ

#### **3 Pytanie:**

##### **Pakiet nr 12 poz. 10**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru o długości 30m z jednoczesnym przeliczeniem na 18 rolek.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ

#### **4 Pytanie:**

##### **Pakiet nr 12 poz. 11**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru o długości 25m z jednoczesnym przeliczeniem na 180 rolek.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **5 Pytanie:**

*"Otwarcie na zmiany, szanując tradycje, zapewniamy wysoką jakość opieki medycznej i wrażliwość na problemy naszych pacjentów" - Nasza misja*

**Pakiet nr 12 poz. 12**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru o długości 24,5m z jednoczesnym przeliczeniem na 64 rolki.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**6 Pytanie:****Projekt umowy - §9 ust. 2 a)**

Prosimy o sprecyzowanie zmiany cen w przypadku wzrostu stawki podatku VAT. Czy w przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegną ceny brutto (przy stałości cen netto) czy też ceny netto (przy stałości cen brutto)?

**Odpowiedź:** W przypadku zmiany stawki podatku vat, cena netto pozostaje bez zmian.

**7 Pytanie:****Projekt Umowy - §9 ust. 2 i)**

Prosimy o uzależnienie możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku niezrealizowania całości zamówienia w okresie 12 miesięcy, od wyrażenia zgody przez wykonawcę. W przypadku odpowiedzi odmownej na ww. pytanie, prosimy o ustalenie czasu, o który może zostać przedłużona umowa na maksymalnie 6 miesięcy. Byłby to termin wystarczający do przeprowadzenia niezbędnych procedur przetargowych przez Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zmianę i par 9 ust 2 lit i otrzymuje brzmienie:

Nie wyczerpania ilościowego oraz wartościowego umowy, poprzez przedłużenie terminu jej obowiązywania, jednak nie dłużej niż o kolejne 6 miesięcy.

**8 Pytanie:****PYTANIE 1 – pakiet 8, pozycja 2:**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 8, pozycja 2 pojemnika na odpady szpitalne o pojemności 1L z otworem w pokrywie wyposażonym wycięcia ułatwiające oddzielenie igły od strzykawki oraz dodatkowo w specjalnie wycięcie ułatwiające usunięcie ostrzy, a także zabezpieczenie utrudniające wydostanie się zawartości pojemnika na zewnątrz, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia w SWZ. Zdjęcie opisanej pokrywy – poniżej.



Opisany wyrób nie odbiega w znaczny sposób od wymaganego przez Zamawiającego, a z pewnością nie wpływa negatywnie na jakość i funkcjonalność. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne

z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**9 Pytanie:**

**PYTANIE 2 – pakiet 8, pozycja 3:**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 8, pozycja 3 pojemnika na odpady szpitalne o pojemności 2L z otworem w pokrywie wyposażonym wycięcia ułatwiające oddzielenie igły od strzykawki oraz dodatkowo w specjalnie wycięcie ułatwiające usunięcie ostrzy, a także zabezpieczenie utrudniające wydostanie się zawartości pojemnika na zewnątrz, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia w SWZ. Zdjęcie opisanej pokrywy – poniżej.



Opisany wyrób nie odbiega w znaczny sposób od wymaganego przez Zamawiającego, a z pewnością nie wpływa negatywnie na jakość i funkcjonalność. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**10 Pytanie:**

**PYTANIE 3 – pakiet 8, pozycja 4:**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 8, pozycja 3 pojemnika na odpady szpitalne o pojemności 5L z otworem w pokrywie wyposażonym wycięcia ułatwiające oddzielenie igły od strzykawki oraz zabezpieczenie utrudniające wydostanie się zawartości pojemnika na zewnątrz, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia w SWZ. Zdjęcie opisanej pokrywy – poniżej.



Opisany wyrób nie odbiega w znaczny sposób od wymaganego przez Zamawiającego, a z pewnością nie wpływa negatywnie na jakość i funkcjonalność. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **11 Pytanie:**

#### **PYTANIE 4 – pakiet 8, pozycja 11, 12, 13:**

Czy Zamawiający dopuści pojemniki histopatologiczne w pakiecie 8, pozycja 11, 12, 13 o stawce VAT 23%? Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **12 Pytanie:**

##### **Pytanie 1: Zad 14 poz. 4**

W związku z rejestracją produktów na terenie RP w opakowaniach zbiorczych oraz wynikających z zapisów prawa obowiązkiem sprzedaży wyrobów medycznych w pełnych opakowaniach bez możliwości ich podzielenia zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na wycenę pozycji pakietu na odpowiednią ilość sztuk w opakowaniu, zważając na fakt, iż kaniula donosowa Optiflow Junior2 rozmiar L występuje w opakowaniu zbiorczym - 20 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wycenę pozycji w opakowaniach a 20 szt. z jednoczesnym zaokrągleniem ilości do pełnego opakowania w górę ( to jest 2 opakowań).

#### **13 Pytanie:**

**1.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku, w pozycjach które trzeba wycenić w sztukach?

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

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 4 miejsc po przecinku, w pozycjach które trzeba wycenić w sztukach.

#### **14 Pytanie:**

Dot. wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o wprowadzenie obowiązkowych zapisów waloryzacyjnych do umowy, które są wymagane dla postępowań na dostawy, usługi, roboty budowlane, których długość przekracza 6 miesięcy zgodnie z art. 44 i 75 Ustawy z dnia 7 października 2022 roku o zmianie niektórych ustaw w celu uproszczenia procedur administracyjnych dla obywateli i przedsiębiorców, poz. 2185.

**Odpowiedź:** Jak SWZ. Vide par 9 ust. 11-18 wzoru umowy.

**15 Pytanie:**

Dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający dopuści mailowe powiadomienie Wykonawcy o zamiarze dokonania zakupu zastępczego?

Trudności z dostawą mogą wynikać z przyczyn nieleżących po stronie Wykonawcy.

**Odpowiedź:** Jak SWZ.

**16 Pytanie:**

Dot. par. 7 ust. 1, 2 wzoru umowy

Prosimy o zmniejszenie kar do 0,5% wartości dostarczonego towaru/reklamowanego towaru.

**Odpowiedź:** Jak SWZ.

**17 Pytanie:**

Dot. par. 7 ust. 3 wzoru umowy

Prosimy o naliczanie kar od niezrealizowanej części umowy.

**Odpowiedź:** Jak SWZ. Kary umowne muszą spełniać również funkcję stymulującą do należytego wykonania umowy, nie mogą ograniczać się do funkcji kompensującej.

**18 Pytanie:**

Dot. pakietu 2 poz. 7, 8, 9

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w **pakiecie 2 poz 7, 8, 9**, jednej uniwersalnej strzykawki (o podanym rozmiarze zgodnie z SWZ), wpisanej we wszystkie menu pomp co pozwoli uniknąć omyłek podczas przygotowania i podazy leku dla danego pacjenta przy użyciu danej pompy?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**19 Pytanie:**

Dot. pakietu 4 poz. 3

Czy Zamawiający oczekuje aby kaniule były pakowane po 25sztuk w opakowaniu i zawierały instrukcje obsługi w każdym opakowaniu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**20 Pytanie:**

Dot. pakietu 4 poz. 3

Czy oferowane kaniule dotętnicze mają posiadać informację o czasie utrzymywania do 30 dni umieszczoną w każdym opakowaniu handlowym ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**21 Pytanie:**

Dot. pakietu 4 poz. 4

W związku z wycofaniem przez producenta, kaniuli dożylniej wyposażonej w cewnik z PTTE i wprowadzeniem na rynek kaniuli przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych, wykonanej z **unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego**, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył (potwierdzone badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty) z dodatkowym otworem przy ostrzu igły umożliwiającej natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wpływu krwi), opakowanie blister pack, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyżej opisanego produktu:

Rozmiar 26G- fioletowy- 0,6 x19 mm.- przepływ 14 ml/min.

Rozmiar 24G- żółty- 0,7 x 19 mm.- przepływ 19 ml/min

**Pozostałe parametry zgodnie z SWZ**

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**22 Pytanie:**

Dot. pakietu 4 poz. 5

Czy Zamawiający oczekuje, aby kaniula typu wenflon w pozycji 5 ma posiadać opublikowane badania kliniczne na na biokompatybilność poliuretanu potwierdzającymi wpływ rodzaju materiału na ryzyko powstawania zakrzepowego zapalenia żył?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**23 Pytanie:**

Dot. pakietu 4 poz. 6

Czy Zamawiający oczekuje, aby kaniula typu wenflon w pozycji 6 ma posiadać opublikowane badania kliniczne na na biokompatybilność poliuretanu potwierdzającymi wpływ rodzaju materiału na ryzyko powstawania zakrzepowego zapalenia żył?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**24 Pytanie:**

Dot. pakietu 4 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w **pakiecie 4 poz. 7** kaniuli bezpiecznej, cewnik z biokompatybilnego poliuretanu z 6 wtopionymi paskami RTG, bez portu bocznego z igłą ze specjalnym otworem przy ostrzu, ostrze typu back-cut, który umożliwia szybkie i pewne potwierdzenie umieszczenia kaniuli w żyłę. System z przyciskiem zabezpieczającym przed zakłuciem oraz mechanizmem (zastawka), który zapobiega przed wypływem krwi z kaniuli i przypadkami nieprzewidzianej ekspozycji na krew podczas kaniulacji. Kompatybilna z MRI, do podaży pod ciśnieniem max do 300 PSI, bez skrzydełek, rozmiar 24G x 19mm, opakowanie 50 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

**25 Pytanie:**

Dot. pakietu 4 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie **pakiecie 4 poz. 7** kaniuli bezpiecznej w systemie zamkniętym z biokompatybilnego poliuretanu, posiadająca 6 pasków RTG. Z igłą posiadającą otwór przy ostrzu, który potwierdza pewne umieszczenie kaniuli w żyłę, z mechanizmem zabezpieczającym przed zakłuciem, chroniąca przed ekspozycją na materiał biologiczny. Bez portu górnego, z elastycznymi skrzydełkami mocującymi, posiadająca dren z klemą, Ostrze lancetowate. Kaniula wyposażona w filtr hydrofobowy, z pojedynczym portem 24G, 19mm (żółta).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

#### **26 Pytanie:**

Dot. pakietu 4 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pakiecie 4 poz. 7 kaniuli dożylniej przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadająca wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył (potwierdzone badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty) Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). Rozmiar 24G – żółty - 0,7 x 19 mm. – przepływ 19 ml/min

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **27 Pytanie:**

Pytanie 1 do zadanie 14 poz.1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie układów o poniższych parametrach w pełni kompatybilnych z aparatem

Airvo II

Układ do oddychania ogrzanym i nawilżonym powietrzem z samonapełniającą się komorą. Układ oddechowy do

terapii tlenowej HFNC (high flow nasal cannula ) o długości 185 cm. Odcinek wdechowy

podgrzewany

wyposażony w zatopioną grzałkę w ściankach układu oddechowego eliminujący skropliny w układzie w drenie z

wbudowanym czujnikiem temperatury oraz zintegrowany ruchomy klips do mocowania. Przepływ gazów w

zakresie 2 – 80 L/min.

Zakończenie układu wykonane z elastycznej końcówki, zapewniające prawidłowe podłączenie do kaniul

nosowych i interfejsu do tracheostomii. Układ zapewniający pracę w zakresie przepływów 2 – 80 L/min. W

zależności od wyboru rodzaju trybu pracy urządzenia. Komplet zawiera adapter z komorą nawilżacza z

automatycznym pobieraniem wody, posiadającą pływak zabezpieczający przed przedostaniem się wody do

układu oddechowego. Komora wyposażona w osłonę anty oparzeniową, oraz specjalny uchwyt do demontażu z

urządzenia. Komora wyposażona w nakłuwacz z odpowietrznikiem, oraz wskaźnik poboru wody.

Układ

oddechowy wraz z adapterem i komorą tworzy komplet tzn. znajdują się w jednym opakowaniu. Na opakowaniu

czytelna data produkcji.



**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**28 Pytanie:**

Pytanie nr 2 do zadania 14 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kaniul o poniższych parametrach w pełni kompatybilnych z aparatem

Airvo II

Kaniula donosowa do terapii tlenowej HFNC Kaniula donosowa do terapii tlenowej HFNC (high flow nasal

cannula), Wysokoprzepływowa kaniula nosowa umożliwia wzbogacanie powietrza w tlen w warunkach

wysokiego przepływu (HFNC) przy pomocy ogrzanego i nawilżonego gazu, zapewniając wszechstronność niezbędną do reagowania na zmieniający się stan pacjenta. Kaniula wyposażona w miękkie wąsy tlenowe, których konstrukcja zapewnia swobodny przepływ gazów medycznych.

Miękkie

i anatomicznie ukształtowane wąsy tlenowe dopasowują się do każdego pacjenta zapewniając maksymalną wygodę. Kaniula wyposażona w uniwersalną obrotową złączkę, umożliwiającą podłączenie do większości ogrzewanych układów oddechowych do terapii HFNC. Oznaczenie kaniul kolorami - szybka i łatwa identyfikacja rozmiaru. Kaniule posiadające rurki gładkościenne co zmniejsza

ryzyka zagięcia rurki. Przepływ gazu w kaniulach praktycznie bezgłośny, co minimalizuje uciążliwość dla

pacjenta. Kaniule wyposażone w dzielony (podwójny) pasek mocujący wokół głowy, łatwy do dopasowania umożliwia bezpieczne zamocowanie kaniuli, jednocześnie podnosząc komfort pacjenta.

Do kaniuli dołączony klips stabilizujący, zmniejszający ryzyko repozycji kaniuli. Uniwersalna kaniula kompatybilna z układami oddechowymi aparatów do terapii HFNC dostępnych na rynku

(urządzenia zasilane tlenem poprzez mikser gazu, urządzenia zasilane tlenem poprzez przepływomierz).

Wysokoprzepływowa kaniula nosowa została opracowana dla szerokiego zakresu stężeń tlenu przy różnych prędkościach przepływu w optymalnych warunkach.

- rozmiar S (przepływ gazów 10-50 L/min)

- rozmiar M (przepływ gazów 10-60 L/min)

- rozmiar L (przepływ gazów 10-80 L/min)

Produkt zalecany do użytku przez 14 dni . Okres przydatności: 3 lata od momentu produkcji

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**29 Pytanie:**

Pytanie nr 3 do zadania 14 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie złącza pacjenta do tracheostomii do dostarczania nawilżonych gazów

oddechowych. o poniższych parametrach w pełni kompatybilnych z aparatem Airvo II Łącznik tracheostomijny do terapii tlenowej HFNC (high flow nasal cannula), terapii wysokoprzepływowej, Uniwersalny łącznik kompatybilny z układami oddechowymi aparatów do terapii

HFNC dostępnych na rynku

(urządzenia zasilane tlenem poprzez mikser gazu, urządzenia zasilane tlenem poprzez przepływomierz).

Okres przydatności: 4 lata od momentu produkcji – potwierdzone stosownym oświadczeniem producenta złożonym wraz z ofertą.



---

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### **30 Pytanie:**

Pytanie nr 4 do zadania 14 poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kaniul donosowych niemowlęcych do dostarczania nawilżonych gazów

oddechowych. o poniższych parametrach w pełni kompatybilnych z aparatem Airvo II

Kaniula donosowa niemowlęca i dziecięca, do terapii tlenowej wysokim przepływem, przystosowana do

współpracy z podgrzewanymi układami oddechowymi, przewód kaniuli (uzbrojony) odporny na zagniatanie, mocowanie kaniuli do dziecka za pomocą przylepców hydrokoloidowych. Połączenie kaniuli z mocowaniem za pomocą „Rzep Podkładki” umożliwiające wielokrotne zdejmowanie i regulację położenia kaniuli. Konstrukcja kaniuli zapewnia dopływ dwóch niezależnych strumieni gazowych, w konsekwencji nie popadających w turbulencję przy ujściu.

przepływ gazu: 2 - 20L/min

Kaniula donosowa dla dzieci do terapii tlenowej wysokim przepływem, przystosowana do współpracy z

podgrzewanymi układami oddechowymi waga niemowlęca waga pacjenta: 3 – 8 kg. Kaniule nosowe o średnicy 2,9 mm.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### **31 Pytanie:**

Pytanie nr 5 do zadania 14 poz. 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kaniul donosowych pediatrycznych do dostarczania nawilżonych gazów

oddechowych. o poniższych parametrach w pełni kompatybilnych z aparatem Airvo II

Kaniula donosowa niemowlęca i dziecięca, do terapii tlenowej wysokim przepływem, przystosowana do

współpracy z podgrzewanymi układami oddechowymi, przewód kaniuli (uzbrojony) odporny na zagniatanie, mocowanie kaniuli do dziecka za pomocą przylepców hydrokoloidowych. Połączenie kaniuli z mocowaniem za pomocą „Rzep Podkładki” umożliwiające wielokrotne zdejmowanie i

regulację położenia kaniuli. Konstrukcja kaniuli zapewnia dopływ dwóch niezależnych strumieni gazowych, w konsekwencji nie popadających w turbulencję przy ujściu.

Maksymalny przepływ gazu: 2 - 25L/min

Kaniula donosowa dla dzieci do terapii tlenowej wysokim przepływem, przystosowana do współpracy z

podgrzewanymi układami oddechowym waga pacjenta 12-22kg. Kaniule nosowe o średnicy 3,2 mm.

Pozytywna odpowiedź pozwoli na złożenie większej ilości ofert.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### **32 Pytanie:**

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 1 z pakietu 4 oraz utworzenie odrębnego zadania.

Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ

### **33 Pytanie:**

Pytanie 1

Pakiet 4 pozycja 5- Czy zamawiający dopuści rozmiar kaniuli 20G (1,1x **32 mm**)?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuści rozmiar kaniuli 20G (1,1x 32 mm), pozostałe zapisy jak w SWZ.

### **34 Pytanie:**

Pytanie2

Pakiet 4 pozycja 6- Czy zamawiający dopuści rozmiar kaniuli 20G (1,1x **32 mm**)?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuści rozmiar kaniuli 20G (1,1x 32 mm), pozostałe zapisy jak w SWZ.

### **35 Pytanie:**

**Pakiet 3, pozycja 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opak. a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

### **36 Pytanie:**

**Pakiet 4, pozycja 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opak. a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

### **37 Pytanie:**

**Pakiet 4, pozycja 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opak. a'250 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

### **38 Pytanie:**

#### **Pakiet 4, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę tętniczną z zaworem odcinającym 20G dł. 45mm o następującym opisie:

- Cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR) posiadający 2 paski kontrastujące w RTG
- Zawór odcinający „on/off” w kolorze czerwonym umożliwia zamknięcie lub otwarcie światła kaniuli
- Specjalnie zaprojektowany przesuwany zawór odcinający, minimalizuje utratę krwi i zapobiega wypływowi wstecznemu, zmniejszając ryzyko potencjalnej ekspozycji na materiał zakaźny
- Skrzydełka w kształcie „motyla” ułatwiają bezpieczne mocowanie przy pomocy opatrunku
- Skrzydełka dodatkowo wyposażone w 3 oczka umożliwiające opcjonalne przyszywanie do skóry
- Ostre ścięcie igły umożliwia płynne oraz atraumatyczne umieszczenie kaniuli w naczyniu tętnicznym pacjenta
- Komora wypływu wyposażona w filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi i ryzykiem infekcji
- Koreczek Luer-Lock pozwala na zamknięcie portu głównego zaraz po założeniu
- Kaniula bezpieczna wyposażona w pasywne zabezpieczenie, które automatycznie osłania ostrze mandrynu, minimalizując ryzyko zakłucia oraz zranienia igłą
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylizowana tlenkiem etylenu
- Indywidualnie pakowana: blister papier/ folia?



**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ

### **39 Pytanie:**

#### **Pakiet 4, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści kaniule z 6 paskami kontrastującymi, bez nazwy producenta na korku bocznym oraz uchwycie (nazwa producenta znajduje się na opakowaniu jednostkowym)?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

### **40 Pytanie:**

#### **Pakiet 4, pozycja 5,6**

Czy Zamawiający dopuści kaniule dostępne w następujących rozmiarach: 14G (2,0x45mm), 16G (1,7x45mm), 17G (1,5x45mm), 18G(1,3x45mm), 20G(1,1x32mm), 22G (0,9x25mm)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza kaniule dostępne w wyżej wskazanych rozmiarach, pozostałe zapisy jak w SWZ.

### **41 Pytanie:**

#### **Pakiet 4, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści kaniule z 6 paskami kontrastującymi, z igłą zaopatrzoną w metalowo-plastikowy zatrzask oraz z koreczkiem posiadającym trzpień zamykający światło kaniuli powyżej krawędzi koreczka?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

### **42 Pytanie:**

**Pakiet 4, pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści kaniule z 6 paskami kontrastującymi, bez nazwy producenta na korku bocznym oraz uchwycie (nazwa producenta znajduje się na opakowaniu jednostkowym)?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**43 Pytanie:****Pakiet 5, pozycja 1**

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z zaciskiem rolkowym wyposażonym w pochewkę na igłę biorczą, która umożliwia prawidłowe zabezpieczenie kolca biorczego po wyciągnięciu z opakowania z płynem, chroniąc personel przed ryzykiem zakłucia?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**44 Pytanie:****Pakiet 5, pozycja 1**

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w zacisk rolkowy z uchwytem, umożliwiającym bezpieczne podwieszenie drenu, bez zamknięcia jego światła, zapobiegając kontaminacji łącznika Luer Lock przyrządu, minimalizując ryzyko wprowadzenia zakażenia u pacjenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**45 Pytanie:****Pakiet 5, pozycja 1**

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**46 Pytanie:****Pakiet 5, pozycja 1**

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwę producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**47 Pytanie:****Pakiet 6, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści wycenę golarek medycznych za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**48 Pytanie:****Pakiet 6, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści golarki z ostrzem wykonanym ze stali nierdzewnej pokrytej chromem? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**49 Pytanie:****Pakiet 6, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków jednorazowych za opakowanie a'90 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości oraz zaokrągleniem w górę do 1112 opak.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**50 Pytanie:****Pakiet 6, pozycja 6, 25**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opak. a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**51 Pytanie:**

**Pakiet 6, pozycja 8-10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opak. a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**52 Pytanie:**

**Pakiet 6, pozycja 11**

Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonek medycznych za opakowanie a'144 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości oraz zaokrągleniem w górę do 28opak.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**53 Pytanie:**

**Pakiet 6, pozycja 20**

Czy Zamawiający dopuści szczotki chirurgiczne w rozmiarze 105x42x35mm?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**54 Pytanie:**

**Pakiet 6, pozycja 20**

Czy Zamawiający dopuści szczotki chirurgiczne z korpusem oraz oszczotkowaniem głównym i pomocniczym wykonanym z nylonu?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**55 Pytanie:**

**Pakiet 8, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści pojemniki 0,7l okrągłe?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**56 Pytanie:**

**Pakiet 9, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'800 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości oraz zaokrągleniem w górę do 38 opak.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**57 Pytanie:**

**Pakiet 12, pozycja 1**

Czy Zamawiający wymaga papierów oryginalnych?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ i zapisami pod tabelą.

**58 Pytanie:**

**Pakiet 12, pozycja 8**

Czy Zamawiający dopuści papier o wym. 112x100x200?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**59 Pytanie:**

**Pakiet 12, pozycja 10**

Czy Zamawiający dopuści papier o wym. 50x30m?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**60 Pytanie:**

**Pakiet 12, pozycja 11**

Czy Zamawiający dopuści papier o wym. 80x25m?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**61 Pytanie:**

**Pakiet 12, pozycja 12**

Czy Zamawiający dopuści papier o wym. 75x25m?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**62 Pytanie:**

Prosimy o wyjaśnienie jakiego systemu ssącego obecnie używa Zamawiający (pakiet 7)?

**Odpowiedź:** Zamawiający obecnie używa systemu ssącego SERRES.

**63 Pytanie:**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w pakiecie nr 7 akceptuje dostawę towaru za pośrednictwem firmy kurierskiej?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający w pakiecie nr 7 akceptuje dostawę towaru za pośrednictwem firmy kurierskiej.

**64 Pytanie:**

Prosimy Zamawiającego o przedstawienie planowanego harmonogramu dostaw dot. pakietu nr 7.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie posiada harmonogramu dostaw, zamówienia składane są sukcesywnie w zależności od bieżącego zapotrzebowania.

**65 Pytanie:**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że jednorazowe zamówienie na wkłady (pakiet 7), będzie opiewało na minimum 50 szt.? Oryginalne, zbiorcze opakowanie wkładów zawiera 50 szt. Dostarczanie jednorazowo 50 szt. w jednym opakowaniu zbiorczym, ułatwi Zamawiającemu przechowywanie wkładów.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie potwierdza.

**66 Pytanie:**

Prosimy o wydzielenie z pakietu 7 poz. 1 oraz poz. 2 do oddzielnego pakietu. Wydzielenie pozycji z pakietu pozwoli na zwiększenie konkurencyjności, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie Wykonawców oraz pozwoli Państwu na pozyskanie bardziej korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wydzieli.

**67 Pytanie:**

**Pytanie o waloryzację do umowy:**

Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy postanowień waloryzacyjnych, tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z treścią art. 440 ustawy Prawo zamówień publicznych. Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znaczącym wzrostem inflacji w Polsce powoduje, iż oferta cenowa składana w trakcie postępowania przetargowego może stać się niewystarczająca dla prawidłowej realizacji umowy przetargowej.

Oferent, który wygrał przetarg, w celu realizacji umowy przetargowej może być bowiem zmuszony do zakupu produktów lub usług po cenach dużo wyższych niż te, które były aktualne w momencie konstruowania oferty przetargowej. W efekcie, wykonawca przetargu może finansowo nie podołać tej sytuacji, co doprowadzi do niezrealizowania przez niego dostaw wynikających z umowy

przetargowej, z niekorzyścią dla Zamawiającego.

W świetle powyższego rosimy o dodanie postanowień waloryzacyjnych, skonstruowanych w zgodzie z art. 439 ust. 2-4 ustawy Prawo zamówień publicznych, będzie służyło nie tylko obronie wykonawcy przetargu przed zmianami cen, na które nie ma on wpływu, ale przede wszystkim zabezpieczy interes zamawiającego, zapewniając prawidłową i niezakłóconą realizację dostaw produktów objętych umową przetargową.

**Odpowiedź:** Jak SWZ. Vide par 9 ust. 11-18 wzoru umowy.

#### **68 Pytanie:**

Pakiet 2 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga strzykawek ze skalą rozszerzoną odpowiednio do każdej pozycji

Poz. 1 strzykawki z możliwością rozszerzenia do 2,5ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Poz.2 dopuści strzykawki z możliwością rozszerzenia do 6ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Poz.3 dopuści strzykawki z możliwością rozszerzenia do 12ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Poz.4 dopuści strzykawki z możliwością rozszerzenia do 24ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

#### **69 Pytanie:**

Pakiet 2 poz. 7-9

Czy Zamawiający dopuści strzykawki kompatybilne w pompach ASCOR , MEDIMA , BBraun?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza strzykawki kompatybilne z wymienionymi pompami, przy jednoczesnym dołączeniu do oferty oświadczenia producenta strzykawek o kompatybilności zaoferowanych strzykawek z wymienionymi pompami.

#### **70 Pytanie:**

Pakiet 2 poz. 7—9

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą skalą pomiarową?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### **71 Pytanie:**

Pakiet 4

Poz 5

Czy Zamawiający dopuści Kaniuła dożylna wykonana z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE, wyposażona w zastawkę antyzwrotną hamującą wypływ krwi, w 4 paski

RTG inkorporowane w materiał cewnika, port boczny kodowany kolorystycznie, wyposażony w zastawkę do wstrzyknięć, samodomykający się korek portu bocznego typu "click". Zawias koreczka ustawiony fabrycznie pod kątem ok. 45 stopni do cewnika co ogranicza możliwość odklejenia kaniuli w czasie otwierania/zamykania, ścięcie igły typu "Back Cut". Bez zawartości lateksu i PVC, logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli, skrzydełka z 3 otworami do przyszywania. Wymagane rozmiary i przepływy : 22G/25mm (0,9) 36ml/min; 20G/32mm (1,1) 60ml/min; 18G/45mm (1,3) 90ml/min; 17G/45mm (1,5) 125ml/min; G16/45mm (1,7) 180ml/min; G14/45mm (2,1) 270ml/min

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### **72 Pytanie:**

Pakiet 4

Poz. 6

Czy Zamawiający dopuści Kaniulę dożylną bezpieczną wykonaną z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE. Zabezpieczenie przed zakłuciem zakrywające światło igły, w celu ochrony przed zachłapaniem krwią (zabezpieczenie igły w postaci osłonki kodowanej kolorystycznie zgodnie z rozmiarem, z automatyczną aktywacją w momencie wycofywania igły). Opakowanie wielowarstwowe nierozzerwalne, blister w opakowaniu sztywny, przezroczysty. Kaniula wyposażona w filtr hydrofobowy hamujący wypływ krwi, w celu uzyskania doskonałej widoczności paski RTG muszą pokrywać min. 80% powierzchni cewnika, inkorporowane w materiał cewnika. Port boczny kodowany kolorystycznie, wyposażony w zastawkę do wstrzyknięć, samodomykający się korek portu bocznego typu "click", zawias koreczka ustawiony fabrycznie pod kątem ok. 45 stopni do cewnika co ogranicza możliwość odklejenia kaniuli w czasie otwierania/zamykania, ścięcie igły typu "Back Cut". Bez zawartości lateksu i PVC, logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli. Wymagane następujące rozmiary i przepływy : 22G/25mm (0,9) 36ml/min; 20G/32mm (1,1) 60ml/min; 18G/33mm (1,3) 90ml/min; 18G/45mm (1,3) 90ml/min; 17G/45mm (1,5) 125ml/min; G16/45mm (1,7) 180ml/min; G14/45mm (2,1) 270ml/min

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### **73 Pytanie:**

Pakiet 4

Poz. 7

Czy Zamawiający dopuści Kaniulę dożylną wykonaną z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE, wyposażona w zastawkę antyzwrotną hamującą wypływ krwi, w 4 paski RTG inkorporowane w materiał cewnika, port boczny kodowany kolorystycznie, wyposażony w zastawkę do wstrzyknięć, samodomykający się korek portu bocznego typu "click". Zawias koreczka ustawiony fabrycznie pod kątem ok. 45 stopni do cewnika co ogranicza możliwość odklejenia kaniuli w czasie otwierania/zamykania, ścięcie igły typu "Back Cut". Bez zawartości lateksu i PVC, logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli, skrzydełka z 3 otworami do przyszywania. Wymagany rozmiar i przepływ 24G/19mm (0,7) 20ml/min

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### **74 Pytanie:**

Pakiet 5

Poz. 1

Czy Zamawiający wymaga przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z PVC o długości 55mm (w części przezroczystej), odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji BFE, VFE min 99,99999% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta), całość wolna od ftalanów (informacja na

opakowaniu jednostkowym), igła biorecza ostra, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły bioreczej po użyciu, filtr płynu o średnicy oczek 15 µm, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**75 Pytanie:**

Pakiet 5

Poz. 4

Czy Zamawiający dopuści przyrząd jak poniżej

Charakterystyka przyrządu:

- dodatkowy port do iniekcji (igłowy)
- nie zawiera ftalanów,
- sterylne, nietoksyczne, niepirogenny, bez lateksu
- zacisk na drenie do zamknięcia infuzji
- regulator przepływu w kształcie cylindra - 2 skale dla płynów o różnej gęstości:
  - 1 zakres 5-250 ml/h - 10%,
  - 2 zakres 5-200 ml/h - 40%
- komora kroplowa 20 kropli = 1 ml± 0.1 ml
- jednorazowego użytku

Przyrząd występuje w dwóch wersjach: dren o długości 150 cm

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w wersji z drenem o długości 150 cm.

**76 Pytanie:**

Pakiet 8 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści pojemnik histopatologiczny o poj. 150 ml ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza pojemnik o wskazanej pojemności, pozostałe wymagania jak w SWZ.

**77 Pytanie:**

Pakiet 6

Poz. 5 Czy Zamawiający dopuści kieliszki jednorazowe –plastikowe w opakowaniu 80szt z przeliczeniem ilości opakowań

**Odpowiedź:** Opakowania należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę, jak w opisie pod tabelą.

**78 Pytanie:**

Pakiet 11

Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści Elektroda jednorazowa żelowana do EKG z żelem stałym ,o rozmiarze 36x48 lub 45x56 ewentualnie elektrody okrągłe o średnicy 43, 48, 54

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza elektrody okrągłe o średnicy 43.

Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści Elektroda jednorazowa żelowana do EKG z żelem ciekłym, o Ø 48 mm

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści Elektroda jednorazowa żelowana do EKG z żelem ciekłym, o Ø 54 mm

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35<sup>0</sup>C, igieł, cewników, zgłębników 5-37<sup>0</sup>C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40<sup>0</sup>C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie będzie sprawdzał.

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie potwierdza.

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyklucza.

## **79 Pytanie:**

### **Dotyczy zapisu w swz**

1. W związku z pojawieniem się wątpliwości dotyczących zakresu pełnomocnictwa w ww postępowaniu, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że wystarczające dla Zamawiającego będzie złożenie pełnomocnictwa w oryginale, podpisanego przez osobę umocowaną do

zaciągania zobowiązań i składania **oświadczeń woli** -potwierdzone stosownym dokumentem, w którym wskazana osoba umocowana jest do przygotowania, podpisania oferty przetargowej, wnoszenia odwołań, a także przyłączania się do postępowań wszczętych na skutek wykorzystania środków ochrony prawnej przez innych wykonawców oraz podpisywania dokumentów za zgodność z oryginałem. Naturalnie umowa w sprawie zamówienia publicznego zostanie podpisana przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań w imieniu wykonawcy.

**Odpowiedź:** Ofertę podpisuje(a) osoba(y) upoważniona(e) do reprezentowania Wykonawcy w obrocie prawnym zgodnie z odpowiednimi przepisami lub pełnomocnik- stosownie do załączonego do oferty pełnomocnictwa.

#### **80 Pytanie:**

Pakiet 2, poz. 1-9

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu ( z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję , co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **81 Pytanie:**

Pakiet 4, poz. 2

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.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wydzielił.

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi**, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **82 Pytanie:**

Pakiet 5, poz. 1-2,5

Czy zamawiający wydzielił poz.1-2,5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu

na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wydzieli.

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej ) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekcja igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ

**83 Pytanie:**

Pakiet 6, poz. 3,5,7,9-11

Czy zamawiający wydzieli poz. 3,5,7,9-11 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wydzieli.

**Wszelkie wyjaśnienia i zmiany SWZ stanowią integralną część SWZ, należy je uwzględnić i zaznaczyć przy sporządzaniu oferty.**

Z poważaniem

**DYREKTOR**  
Samodzielnego Publicznego Zakładu  
Opieki Zdrowotnej w Krotoszynie  
*Beata Maj*

Krotoszyn, dnia 10.01.2023r.