Wrocław dnia: 2021-07-29

**Dział Administracji i Zamówień Publicznych**

Warszawska 2

52-114 Wrocław

……………………………………

[nazwa zamawiającego, adres]

**WYKONAWCY**

ubiegający się o zamówienie publiczne

# WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie tryb podstawowyna”**Dostawa wyrobów medycznych, bielizny i materiałów jednorazowego użytku dla Szpitala Specjalistycznego im. A. Falkiewicza we Wrocławiu**”– znak sprawy **ZP/TP/10/2021.**

Zamawiający, **Dział Administracji i Zamówień Publicznych**, działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2019 ze zm.), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej”SWZ”) wraz z wyjaśnieniami:

|  |
| --- |
| **Pytanie nr 1****Dotyczy zadania nr 23****1.Pytanie nr 1 pozycja 1**Czy Zamawiający wymaga aby filtry przeciwbakteryjne i przeciwwirusowe zabezpieczające układ oddechowy w respiratorze podczas podawania leków przy nebulizacji nie traciły swojej skuteczności do 48 godzin bez konieczności wymiany. **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**Tak**2.Pytanie nr 2 pozycja 1**Czy Zamawiający wymaga aby filtr był pakowany każdy z osobna w foliowe opakowanie? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**Tak**3.Pytanie nr 3 pozycja 1**Czy Zamawiający wymaga aby na obudowie filtru znajdowała się data przydatności oraz nr LOT.?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.****4.Pytanie nr 4 pozycja 2** Prosimy w zadaniu 23 pozycja 2 o odstąpienie od wymogu dla komory nawilżacza posiadającej dwa pływaki. Każda komora dedykowana do wentylacji noworodków posiada zabezpieczenie antyprzelewowe. Wymaganie dwóch pływaków w komorze nawilżacza stawia na uprzywilejowanej pozycji tylko jedną firmę. Takie działanie ogranicza innym firmom złożenie oferty w przedmiocie Zamówienia. Opisanie przedmiotu zamówienia wyposażonego w dwa pływaki nie ma żadnego uzasadnienia merytorycznego.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.****Dotyczy zadania nr 27** **1.Pytanie nr 1**Czy Zamawiający wymaga aby układ był sterylny?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak** |
| **Pytanie nr 2**Ad pakiet 37 poz.11. Ze względu na fakt, że na rynku dostępne są aktualnie wkłady workowe importowane z Azji dostarczane w formie całkowicie rozprężonej lub tylko częściowo sprasowanej, celowym jest określenie oczekiwań Zamawiającego co do parametrów oferowanych wkładów i możliwości ich magazynowania w Aptece Szpitalnej i na oddziałach. Prosimy zatem o określenie, czy Zamawiający wymaga zaoferowania w tym pakiecie w poz. 1 wkładów workowych dostarczanych w formie całkowicie sprasowanej (kompaktowej) zajmującej mało miejsca w opakowaniu zbiorczym?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak**1. Prosimy o potwierdzenie, czy wkłady workowe mają posiadać tylko jedno przyłącze w postaci łącznika obrotowego schodkowego pasującego do drenów o różnych końcówkach i średnicach?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak**1. Prosimy o doprecyzowanie, czy wkłady workowe opisane w poz.1 mają posiadać w pokrywie szeroki otwór zamykany zatyczką do pobierania próbek i wsypywania proszku żelującego?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak**Ad pakiet 37 poz.2* + - 1. Prosimy o potwierdzenie, czy króćce obrotowe przyłączeniowe w pojemnikach wielorazowych mają mieć formę łączników stożkowych schodkowanych, co zapewni ich pełne dostosowanie do drenów o różnych średnicach końcówek i zagwarantuje szczelność połączeń w trakcie odsysania.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak, potwierdzamy.** * + - 1. Prosimy o wyjaśnienie, czy pojemniki wielorazowe o pojemności 1000-1500ml opisane w poz. 2 mają mieć spłaszczony kształt zapewniający możliwość zawieszenia na aparatach anestezjologicznych i inkubatorach?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** |
| **Zamawiający dopuszcza.****Pytanie nr 3**

|  |
| --- |
|  |
|  |
| Pakiet 16 poz. 4Zwracamy się z prośba o dopuszczenie elektrody neonatologicznej rozmiarze 23mm x 23mm, przy pozostałych parametrach bez zmian. Różnica 1mm w rozmiarze nie powinna stanowić żadnej różnicy w użytkowaniu.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza**.Pakiet 16 poz. 3, 4Zwracamy się z prośba o doprecyzowanie pozycji 3 i 4 pakietu nr 16. Czy w powyższych pozycjach Zamawiający oczekuje elektrod noworodkowych/ neonatologicznych z kabelkiem?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Pozycja 3 – bez kabelka****Pozycja 4 – z kabelkiem.**Pakiet 16 poz. 9 i 15Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o sprecyzowanie wymaganego papieru: czy Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego czy też dopuszcza papier kompatybilny?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiając dopuszcza papier kompatybilny.**Pakiet 16, SWZ rozdział 10.1Ponieważ Zamawiający oczekuj złożenia próbek wraz z ofertą tj na 26.07, wysłanie próbek TNT powinno nastąpić odpowiednio wcześniej tj. 22.07. Natomiast na udzielenie odpowiedzi Zamawiający ma czas do 23.07-proszę zatem o uwzględnienie odpowiednich terminów tak aby \wykonawca miał czas na zapoznanie się z odpowiedziami i właściwe dobranie właściwych próbek.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Pytanie nieaktualne.** Formularz cenowy pakiet 16Czy Wykonawca właściwie interpretuje zapisy z rubryki „ilość próbek”:-cyfra 3 –oznacza 3 szt.-określenie „katalog” oznacza że do oferty zamiast próbek Zamawiający oczekuje katalogu-2m -oznacza 2 metry papieru-10kart -oznacza 10 kartek papieru.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak.**Projekt Umowy §1 ust. 4Prosimy o podanie maksymalnej liczby dostaw w miesiącu dla pakietów 16 – informacja ta ma kluczowe znaczenie dla skalkulowania ceny oferty i tym samym stanowi niezbędny element opisu przedmiotu zamówienia.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Przeciętnie 4 razy w miesiącu, jednak zawsze w zależności od potrzeb.** Projekt Umowy §1 ust. 12Prosimy 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.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Umowa może zostać przedłużona max do 3 miesięcy.**Projekt Umowy §8 ust. 1 i 4Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownych w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy z 20 na 10%, jak również odniesienie jej do wartości umowy pozostałej do realizacji, zamiast ogólnej wartości umowy brutto.Wskazanie 20% ogólnej wartość umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”. |

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**Zamawiający nie wyraża zgody.  |
| **Pytanie nr 4**1. Pakiet nr 37.

poz.2. Prosimy o dopuszczenie nowoczesnego systemu do odsysania, z pojemnikami wielorazowymi z podziałką, z możliwością sterylizacji, o pojemności 1000ml i 2000ml, z uchwytem do mocowania, bez innych przyłączy.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ**1. poz.3. W oferowanym systemie, łącznik przyłączeniowy do próżni jest łączony z pokrywą wkładu, prosimy o dopuszczenie takiego rozwiązania.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ**1. poz.1.Czy zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ** |
| **Pytanie nr 5**Pakiet 44Czy Zamawiający dopuści bardziej poręczną myjkę o kształcie rękawicy o następujących parametrach:- sucha – bez środka myjącego, - wymiary: 24 x 17 cm (+/- 0,5 cm)- gramatura 50g/m2- opakowanie foliowe a'50 sztuk ?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**Zamawiający nie wyraża zgody |
| **Pytanie nr 6**1.Dotyczy Zadania nr 52, pozycja nr 3: Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 200 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**Zamawiający wyraża zgodę. 2.Dotyczy Zadania nr 52, pozycja nr 9: Czy Zamawiający dopuści testy o odczycie końcowym 3h, oraz bezpłatne użyczenie autoczytnika kompatybilnego z oferowanymi testami?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**Zamawiający nie wyraża zgody3.Dotyczy wzoru umowy § 8, ust.2 i 3: Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kary umownej do 0,2 % wartości brutto dostawy.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**Zamawiający nie wyraża zgody |
| **Pytanie nr 7**1.Dot. zapisów umowy § 1 ust. 4Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację zapisów umowy w §1 pkt. 4 na następujący zapis: „Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć przedmiot umowy sukcesywnie na podstawie zamówień częściowych Zamawiającego, własnym transportem lub wyspecjalizowanym przewoźnikiem na koszt własny przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150,00 zł netto.”Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł koszty transportu na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie wyraża zgody**2.Dot. zapisów umowy § 1 ust. 8Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wykreślenie z §1 ust. 8 umowy zapisu: „…złożonych przez Zamawiającego telefonicznie na nr ………”. W świetle prawa, (Ustawa o dyscyplinie finansów publicznych, Kodeks Cywilny), czynność prawa, jaką jest składanie zamówień, może dokonywać jedynie Kierownik Jednostki. Zatem bez wskazania w umowie upoważnionej osoby, która będzie w jego imieniu składać zamówienie, zamówień telefonicznych może dokonać jedynie Kierownik Jednostki. W rozmowie telefonicznej trudno jest zweryfikować osobę dzwoniącą co do jej upoważnienia do składania zamówień w imieniu placówki. Pisemne złożenie zamówienia jest również dokumentem łatwiejszym do zweryfikowania w przypadku spraw spornych lub reklamacji.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający zawsze potwierdza zamówienie telefoniczne w formie pisemnej.** 3.Dot. zapisów umowy § 8 ust. 1, 2, 3, 4Zwracamy się z prośbą do Zmawiającego o modyfikację zapisów §8 ust. 1, 2, 3, 4 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie wyraża zgody** |
| **Pytanie nr 8**Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 13 zestawu do pobierania krwi na posiew składającego się z bezpiecznej igły motylkowej o parametrach nie gorszych od proponowanych w SWZ tj.: rozmiar igły 21G, (mechanizm zabezpieczenia igły przy wyciąganiu z naczynia), dren długości 200 mm, igła o długości 19 mm + adapter do posiewów krwi, odpowiedni do butelek BD; zestaw pakowany pojedynczo, sterylnie (blister).**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.**  |
| **Pytanie nr 9**1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 4 poprzez zamianę słów „odsetki za zwłokę w wysokości ustawowej” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie wyraża zgody**2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1, 2: 1. Jeżeli Wykonawca nie przystąpi lub przerwie wykonywanie przedmiotu umowy oraz w przypadku rozwiązania umowy zgodnie z ust. 7 poniżej, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości **10%** wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto określonej w § 6 ust. 1 niniejszej umowy.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie wyraża zgody**1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w razie naruszenia uzgodnionych, w § 1 ust. 5 terminów dostaw, również w przypadku reklamacji dostaw w wysokości **50,00 zł** brutto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej/wadliwej części dostawy** oraz Wykonawca pokryje różnicę kosztu zakupu tożsamego asortymentu koniecznego do zabezpieczenia funkcjonowania Szpitala, w ilości wskazanej przez Zamawiającego za każdy dzień opóźnienia.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie wyraża zgody.**1. 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 przesyłanie 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?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie wyraża zgody.**4. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 1 oraz 5 .projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu umowy. Jednak zawsze Wykonawca ma prawo sprawdzić zasadność reklamacji.**  |
| **Pytanie nr 10*** 1. Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**Zamawiający nie wymaga.  Dotyczy pakietu nr 51 poz. 16- 17: 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na włókninę o gramaturze min. 55 g/m²? Pozwoli to Zamawiającemu na zwiększeniu konkurencyjności i uzyskanie korzystniejszej oferty. **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie wyraża zgody.** |
| **Pytanie nr 11** Pakiecie 19 w przedmiotowym postępowaniu: pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia 1.Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe zaoferowane w Pakiecie 19 były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych oznacza nadzór na szczeblu urzędowym nad materiałami informacyjnymi dostarczanymi wraz z paskami, co zmniejsza prawdopodobieństwo publikowania materiałów wprowadzających użytkownika w błąd.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie wymaga pasków refundowanych.**2.Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 19 paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie**3.Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Pakiecie 19 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza i jednocześnie wskazuje iż to na dostawcy spoczywa obowiązek dostarczenia wyrobów medycznych zgodnie z obowiązującymi przepisami.** 4.Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Pakiecie 19 paski testowe były przeznaczone do pracy z glukometrami posiadającymi możliwość wykonywania pomiarów stężenia glukozy i ciał ketonowych we krwi?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie wymaga**. |
| **Pytanie nr 12**Pytanie nr 1 – pakiet nr 53 poz. 1Czy Zamawiający wymaga ubrania chirurgicznego wykonanego z nieprześwitującej włókniny SMS o gramaturze min. 35g/m2?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak**Pytanie nr 2 – pakiet nr 53 poz. 1Czy Zamawiający wymaga aby bluza w ubraniu chirurgicznym posiadała co najmniej 3 kieszenie?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**Zamawiający dopuszcza , minimum 2 kieszenie.Pytanie nr 3 – pakiet nr 53 poz. 1Czy Zamawiający wymaga aby spodnie w ubraniu chirurgicznym posiadały co najmniej 1 kieszeń w tylnej części?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.** Pytanie nr 4 – pakiet nr 53 poz. 2Czy Zamawiający wymaga fartucha barierowego dostępnego w pełnej rozmiarówce tj. od S do XXXL (do swobodnego wyboru przez Zamawiającego)? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak**Pytanie nr 5 – pakiet nr 53 poz. 1Czy Zamawiający wymaga aby maska chirurgiczna spełniała wymagani normy EN 14683 typ II?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak**Pytanie nr 6 – pakiet nr 53 poz. 6-9Jakiej minimalnej gramatury wyrobów w poz. 6-9 Zamawiający wymaga?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Minimum 30g/m2**Pytanie nr 7 – pakiet nr 53 poz. 11Czy Zamawiający wymaga aby fartuch foliowy przedni miał rozmiar co najmniej 70 x 120 cm?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak**Pytanie nr 8 – pakiet nr 53 poz. 11Czy Zamawiający wymaga aby fartuch foliowy przedni miał grubości co najmniej 0,02 mm?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak**Pytanie nr 9 – pakiet nr 53 poz. 12Czy Zamawiający wymaga aby fartuch foliowy przedni miał grubości co najmniej 0,05 mm?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak**Pytanie nr 10 – pakiet nr 53 poz. 14Czy Zamawiający wymaga worków na zwłoki z taśmą oraz worków na zwłoki z zamkiem do swobodnego wyboru Zamawiającego w trakcie składania zamówień?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak** |
| **Pytanie nr 13****Pytanie do pakietu nr 36 (okularki do fototerapii):**Czy w celu zachowania maksymalnej ochrony Zamawiający wymaga okularki do fototerapii noworodków, renomowanej amerykańskiej firmy jednorazowego użytku, czyste mikrobiologicznie, pakowane indywidualnie. Wykonane z delikatnego materiału typu Velcro, przepuszczającego promienie lecznicze jednak z dodatkową ochroną oczu na poziomie 99,9%potwerdzone niezależnymi badaniami, zapinane na rzep na potylicy, z dodatkowymi uchwytami na przodzie ułatwiającymi dopasowanie, w kształcie litery Y, co powoduje , ze dopasowują się do główki dziecka oraz zabezpiecza to przed zsuwaniem się okularów, dokładnie obejmujące główkę, Wykonane z jednego kawałka materiału. dostępne w trzech rozmiarach – Noworodki, rozmiar 30 – 38 cm, szerokość 56 mm, identyfikator rozmiaru - kolor turkusowy, Wcześniaki 24 – 33 cm, szerokość opaski 46 mm, identyfikator rozmiaru - kolor zielony, Mikro - 20-28 cm, szerokość opaski 46mm, identyfikator rozmiaru - kolor granatowy. Oznaczenia rozmiarów (naklejki identyfikacyjne) na indywidualnym opakowaniu (nie na okularkach) – jako dodatkowa prewencja incydentów medycznych ?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający wymaga.** |
| **Pytanie nr 14****Pytanie do pakietu nr 36 (okularki do fototerapii):**Czy w celu zachowania maksymalnej ochrony Zamawiający wymaga okularki do fototerapii noworodków, renomowanej amerykańskiej firmy jednorazowego użytku, czyste mikrobiologicznie, pakowane indywidualnie. Wykonane z delikatnego materiału typu Velcro, przepuszczającego promienie lecznicze jednak z dodatkową ochroną oczu na poziomie 99,9%potwerdzone niezależnymi badaniami, zapinane na rzep na potylicy, z dodatkowymi uchwytami na przodzie ułatwiającymi dopasowanie, w kształcie litery Y, co powoduje , ze dopasowują się do główki dziecka oraz zabezpiecza to przed zsuwaniem się okularów, dokładnie obejmujące główkę, Wykonane z jednego kawałka materiału. dostępne w trzech rozmiarach – Noworodki, rozmiar 30 – 38 cm, szerokość 56 mm, identyfikator rozmiaru - kolor turkusowy, Wcześniaki 24 – 33 cm, szerokość opaski 46 mm, identyfikator rozmiaru - kolor zielony, Mikro - 20-28 cm, szerokość opaski 46mm, identyfikator rozmiaru - kolor granatowy. Oznaczenia rozmiarów (naklejki identyfikacyjne) na indywidualnym opakowaniu (nie na okularkach) – jako dodatkowa prewencja incydentów medycznych ?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający wymaga.****Pytania do wzoru umowy.**Zwracamy się z prośbą o naliczanie kar umownych w § 8 ust 2, 3 do 0,5% wartości zamówienia którego kara dotyczy. **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** **Zamawiający nie wyraża zgody.** |
| **Pytanie nr 15**Zadanie 1, Pozycja 8 Czy Zamawiający dopuści igły do punkcji szpiku 16Gx70mm? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.**Zadanie 1, Pozycja 17 Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp Luer-Lock 20ml w opakowaniach a’120szt. z odpowiednim przeliczeniem? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza po odpowiednim przeliczeniu.**Zadanie 1, Pozycja 18 Czy Zamawiający odstąpi od dostawy bursztynowych strzykawek do pomp Luer-Lock 20ml? Z posiadanej przez nas wiedzy wynika, że w/w strzykawka nie jest dostępna na rynku i żaden producent nie deklaruje produkcji. **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza 50ml.**Zadanie 2, Pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z wysokiej jakości FEP bez lateksu i ftalanów z 6 paskami RTG? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie dopuszcza.** Zadanie 2, Pozycja 19 Czy Zamawiający oczekuje koreczków do kaniul z trzpieniem powyżej krawędzi co zapobiega dekontaminacji podczas wyjęcia z opakowania poprzez wizualne stwierdzenie ułożenia koreczka w opakowaniu? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.**Zadanie 2, Pozycja 19 Czy Zamawiający oczekuje dostarczania koreczków do kaniul w opakowaniach zbiorczych a’250szt. **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.**Pakiet 4, Pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści cewniki do kontrolowanego odsysania bez skalowania CH6/60, CH8/60, CH10/60?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie dopuszcza.**Pakiet 4, Pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści cewniki do kontrolowanego odsysania w rozmiarach CH6/40, CH8/40, CH10/60? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.**Pakiet 4, Pozycja 12-13 Czy Zamawiający dopuści sterylne maski z nebulizatorem? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.**Pakiet 4, Pozycja 20 Czy Zamawiający dopuści kanki doodbytnicze w rozmiarze 5,3/200mm? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.**Pakiet 4, Pozycja 22 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. System przebadany klinicznie, 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?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.**Pakiet 4, Pozycja 23 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 przeźroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.**Pakiet 4, pozycja 26 Czy Zamawiający dopuści worki do zbiórki moczu z czytelną, łatwą do odczytu skalą worka, adekwatną do pomiaru diurezy, o wysokiej dokładności pomiaru od 25ml, co 50ml od 50ml do 200ml i co 100ml do 2000ml? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.**Pakiet 4, pozycja 32 Czy Zamawiający dopuści silikonowy cewnik Foley 6FR o długości 310mm? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.**Pakiet 9 Czy Zamawiający dopuści rękawice, których grubości wynoszą odpowiednio: - dla rękawicy wewnętrznej: na palcu 0,18±0,03 mm, na dłoni min. 0,10 mm, na mankiecie min. 0,10 mm; - dla rękawicy zewnętrznej: na palcu 0,21±0,02 mm, na dłoni 0,18±0,01 mm, na mankiecie 0,17±0,01 mm? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.**Pakiet 9 Czy Zamawiający dopuści rękawicę zewnętrzną o doskonałej chwytności w warunkach suchych i mokrych, dzięki specjalnej warstwie antypoślizgowej na całej powierzchni rękawicy?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.****Pakiet 15, Pozycja 10** **Czy Zamawiający ma na myśli przecinacz do pępowiny?** **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie, do klemu tzn bocianek**Pakiet 15, Pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści produkt sterylny? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.**Pakiet 15, Pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dzieci i dorosłych o długości 25cm? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.**Pakiet 15, Pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dzieci i dorosłych po 100szt. opasek i wkładek do opisu danych w opakowaniu zbiorczym? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.**Pakiet 15, Pozycja 12 Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla noworodków o długości 17cm w kolorze różowym i niebieskim z przezroczystym miejscem na wkładki kartonowe z danymi osobowymi? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.**Pakiet 15, Pozycja 16 Czy Zamawiający dopuści pojemniki do badań histopatologicznych o pojemności 150ml? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.**Pakiet 15, Pozycja 18-21 Czy Zamawiający dopuści pojemniki do badań histopatologicznych z wciskaną pokrywką? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak**Pakiet 15, Pozycja 29 Czy Zamawiający dopuści wzierniki uszne tylko w dwóch rozmiarach: 2,5mm i 4,0mm? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie dopuszcza.**Pakiet 36, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii dostępne w rozmiarach S, M, L? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający wymaga zgodnie SWZ**Pakiet 40 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a’10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, tj. 60 opakowań? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak** Pakiet 42, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści koc jednorazowy do okrycia pacjenta w rozmiarze 110x210 cm, wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25 g/m2 z wypełnieniem poliestrowym o gramaturze 80 g/m2 dającym komfort cieplny, miękki, delikatny w dotyku, kolor zielono-niebieski, pakowany pojedynczo? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**TakPakiet 42, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym 50 x 208cm ±2,5 cm, wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 18g/m², warstwy celulozowej 16 g/m², pulpy celulozowej 81,5g z superabsorbentem SAP27g, warstwy celulozowej 16 g/m², niebieskiej folii PE 40 g/m², o chłonności 3820,18 ml; opakowanie 10 sztuk?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie**Pakiet 42, pozycja 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a’10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, tj. 100 opakowań?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** **Tak** Pakiet 42, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny w rozmiarze 60 x 180 cm, z wkładem chłonnym 60x90 cm, w całości wykonany z oddychającej włókniny, wyposażony w zakładki umożliwiające zawinięcie podkładu pod materac w celu trwałego umocowania produktu, z wkładem chłonnym wyposażonym w superabsorbent SuperCore umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, redukuje zapach, o chłonność min. 1600 ml wg EN ISO 11948-1, opakowanie 56 sztuk? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie** Pakiet 42, pozycja 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a’56 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań handlowych, tj. 54 opakowania? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie** Pakiet 42, pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści jednorazowe ręczniki do osuszania ciała, wykonane z wysokiej jakości celulozy, o lekko tłoczonej powierzchni przyspieszającej absorbcję wody, o wysokiej gramaturze materiału - 50g/m2 zapewniającej dokładne osuszenie skóry, miękkie i wytrzymałe, w rozmiarze 40 cm x 70 cm, opakowanie foliowe 50 sztuk? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie**Pakiet 42, pozycja 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a’50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, tj. 30 opakowań? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie**Pakiet 43 Czy Zamawiający dopuści koszulę dla położnic wykonaną z włókniny SMS o gramaturze 35 g/m² w kolorze niebieskim, z krótkim rękawem, wiązaną na troki przy szyi oraz w pasie, w kolorze niebieskim? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie**Pakiet 43 Czy Zamawiający dopuści koszulę dla położnic w rozmiarze S - długość 111 cm, szerokość 68 cm (obwód 136cm)?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** **Nie**Pakiet 43 Czy Zamawiający dopuści koszulę dla położnic w rozmiarze M - długość 114 cm, szerokość 71 cm (obwód 142cm)? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie**Pakiet 43 Czy Zamawiający dopuści koszulę dla położnic w rozmiarze L- długość 117 cm, szerokość 74 cm (obwód 148 cm)? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie***Paki*et 43 Czy Zamawiający dopuści koszulę dla położnic w rozmiarze XL- długość 117 cm, szerokość 77 cm (obwód 154cm)? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie**Pakiet 43 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a’10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, tj. 150 opakowań? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak**Pakiet 44 Czy Zamawiający dopuści suche chusteczki przeznaczone do tradycyjnego mycia ciała z użyciem wody i żelu oraz do oczyszczania okolic intymnych po zastosowaniu pianki, o rozmiarze 32 x 28 cm i gramaturze 46 g/m2, wykonane z mieszanki włókien polipropylenu, wiskozy i bawełny zapewniających wysoką chłonność, wytrzymałość i miękkość; po nawilżeniu wodą doskonale rozprowadzają na skórze środek myjący, stosowane na sucho dobrze absorbują piankę wraz zanieczyszczeniem; o lekko tłoczonej powierzchni zwiększającej absorbcję wody, jednorazowego użytku, niesterylne, pakowane po 100 sztuk (opakowanie jednostkowe foliowe z perforacją umożliwiającą wyciąganie chusteczek po 1 sztuce z nadrukowanym miejscem do opisu danych pacjenta oraz informacją: nie wrzucać do toalety, nie macerować)? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie**Pakiet 45 Czy Zamawiający dopuści próbki niesterylne? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie**Pakiet 45 Czy zamawiający dopuści serwetki z włókniny spunlace? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie**Pakiet 45 Czy zamawiający dopuści podkład o wadze 54g? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie**Pakiet 47 Czy Zamawiający dopuści serwetę porodową o wymiarach 114cm x 150cm, ze wzmocnieniem o rozmiarze 25cm x 50cm, zintegrowaną z torbą do zbiórki płynów o wymiarach 78cm x 80cm? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie**Pakiet 53, pozycja 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a’10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, tj. 50 opakowań? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak**Pakiet 53, pozycja 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a’50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, tj. 300 opakowań?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak**Pakiet 53, pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty wykonane z mocnej i wytrzymałej folii polietylenowej o grubości 18 μm, ściągane podwójną gumką obszytą ultradźwiękowo, wymiary 41 cm x 15cm, w kolorze niebieskim? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak**Pakiet 53, pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 160x210 cm? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak**Pakiet 53, pozycja 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a’10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, tj. 250 opakowań?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak** Pakiet 53, pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści prześcieradło foliowane w rozmiarze 80x140 cm? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie**Pakiet 53, pozycja 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a’20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, tj. 150 opakowań? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak**Pakiet 53, pozycja 8 Czy Zamawiający dopuści prześcieradło wykonane z włókniny polipropylenowej foliowane? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zgodnie z SWZ.**Pakiet 53, pozycja 8 Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 160x210 cm? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak**Pakiet 53, pozycja 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a’10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, tj. 60 opakowań?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak** Pakiet 53, pozycja 8 Czy Zamawiający dopuści prześcieradło jałowe w rozmiarze 150x210cm? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie**Pakiet 53, pozycja 9 Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli medycznej jednorazowego użytku wykonany z włókniny polipropylenowej, niejałowy, kolor zielony, zawierający: prześcieradło: 150 cm x 210 cm , poszwę na kołdrę 160 cm x 210 cm oraz poszewkę na poduszkę: 70 cm x 80 cm? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak**Pakiet 53, pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści zestaw odzieży HIV niesterylny zawierający:fartuch z włókniny - czepek - ochraniacze na buty ściągane gumką powyżej kostki - maskę z okularem z pleksi? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak**Pakiet 53, pozycja 11-12 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a’100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak** |
| **Pytanie nr 16****Pakiet 3**1 Pozycja 3- Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania kaniuli pediatrycznej o przepływie 36 ml/min, z samodomykającym korkiem.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie wyraża zgody.**2. Pozycja 4. Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania igły 0,3 x 12,5 mm.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak**Pozycja 9Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania  kranika z przedłużaczem przeźroczystym długości 10 cm. **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie**Pozycja 10Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania : Wielodostepowy system składający się z szesciu łączników, umożliwiający podłączenie co najmniej 6 drenów. System z drenem podłączeniowym i klemą zatrzaskową. Łączniki ułożone na rampie równolegle i symetrycznie po trzy łączniki z każdej strony. Każdy z łączników wyposażony w zastawkę antyzwrotną uniemożliwiającą cofanie i mieszanie się płynów. Łączniki charakteryzujące się całkowicie prostą drogą przepywu i minimalną przestrzenią martwą dzięki zastosowaniu wewnętrznej stożkowej kaniuli i podzielnej membrany. Długość całego systemu maksymalnie 18 cm, objętość wypełnienia 1,1 ml. Końcówka rampy przystosowana do końcówek LUER LOCK. Przy odłączaniu strzykawki, pompy ciśnieniowej neutralne ciśnienie, bez efektu zasysania krwi.  Czas stosowania nie dłużej niż 7 dni, lub 100 aktywacji w zależności co nastąpi pierwsze.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.**Pozycja 11Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania : Zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostepu naczyniowego , do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami,  z pojedynczym przedłużaczem. Długość zestawu około 9 cm, z jednym zaciskiem ślizgowym, o objętości wypełnienia 0,15 ml. Mała średnica drenu tj. maksymalna średnica zewnętrzna 2,11 mm. Zawór bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock , o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700  aktywacji (użyć) . Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przeźroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi.  o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnienieniu bez  względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo,  na każdym opakowaniu nadruk  nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Do oferty należy dołączyć badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak****Pakiet 4**Pozycja 1Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania cewników w rozmiarach: CH 6,8,10 dł. min. 360 mm , CH 14,16,18 dł. min. 490 mm.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie dopuszcza.**Pozycja 2Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania cewnika CH4 o dł. min. 285  mm. **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.**Pozycja 3Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania cewnika CH 6,8,10 o dł. min. 465  mm. **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.**Pozycja 17Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania cewnika CH 4,5,6 o dł. min. 375  mm.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.**Pozycja 18, 19Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania cewnika CH 16, 20 o dł. min. 760  mm.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza tylko dla CH16.**Pozycja 26Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania worka na mocz skalowanego co 100 ml.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie dopuszcza.**Pozycja 39Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania żelu do cewnikowania w sterylnym jednorazowym harmonijkowym aplikatorze 8,5 g.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.****Pakiet 9**Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania:Rękawice chirurgiczne, rękawice spodnie w systemie podwójnego zakładania, zielone, lateksowe bezpudrowe, z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, średni poziom protein < 10 ug/g rękawicy (badania niezależne, nie starsze niż 2013 r.) mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), badania na przenikalność min. 25 cytostatyków wg ASTM D 6978-05 (raport z wynikami badań), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.  Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0. orazRękawice chirurgiczne lateksowe w systemie podwójnego zakładania, zewnętrzne w kolorze lateksu, wewnętrzne kontrastowe zielone z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, średni poziom protein w obu rękawicach < 10 ug/g rękawicy (badania niezależne, nie starsze niż 2013 r.) mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (raport z wynikami badań), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 25par. Rozmiary 5,5-9,0. Każda para pakowana osobno.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.****Pakiet 43**Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania koszuli o gramaturze 35 g/m², nieprześwitująca, o długości 114 cm. Reszta zgodnie z SWZ.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie dopuszcza.** |
| **Pytanie nr 17**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 10-350C, igieł, cewników, zgłębników 5-370C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-400C), 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. Nieprzestrzeganietych warunków rodzi dla Zmawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów. 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 ?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?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?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza i jednocześnie wskazuje iż to na dostawcy spoczywa obowiązek dostarczenia wyrobów medycznych zgodnie z obowiązującymi przepisami.** **Pakiet nr 1 Materiały medyczne**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 3 igły z tępym ostrzem i filtrem w rozmiarze 1,2 x 38?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak****Pakiet nr 1 Materiały medyczne**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu poz. 18 strzykawka Luer-Lock 20 ml do pomp infuzyjnych bursztynowa, z uwagi na fakt iż strzykawki te nie są dostępne na rynku z powodu zakończenia ich produkcji przez jedynego producenta?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza strzykawki 50 ml.****Pakiet nr 1 Materiały medyczne**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 18 strzykawki o pojemności 50/60 ml ?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**Tak**Pakiet nr 1 Materiały medyczne**Czy Zamawiający wymaga aby oferowany w poz. 19, 20 strzykawki posiadały podwójną skalę pomiarową i podwójne uszczelnienie tłoka?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.****Pakiet nr 2 Urządzenia i przyrządy do infuzji**Czy Zamawiający w poz. 1,2 wymaga zaoferowania przyrządów z komorą kroplową wolną od PVC? Komora wolna od PVC jest bardziej przejrzysta i elastyczna co znacznie poprawia komfort pracy personelu.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.****Pakiet nr 2 Urządzenia i przyrządy do infuzji**Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany w poz. 3 i 4 przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy zapakowany był razem w komplecie z workiem do ochrony przed światłem, pochłaniającym światło w zakresie 450-250 nanometrów, o wymiarach 210x310 mm, w kolorze zielonym, pojemności 3000 ml, posiadającym wycięcie na szczycie umożliwiające zawieszenie butelki?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie wymagamy pakowania przyrządu razem z workiem. Jeżeli przyrząd pakowany jest razem z workiem to proszę wycenić zestaw w poz. 3 i nie wyceniać pozycji 3a.( napisać w uwagach). Jeżeli pakowane osobno przyrząd wycenić w poz. Nr 3 a worek w poz. 3a.** **Pakiet nr 2 Urządzenia i przyrządy do infuzji**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu do krwi znanego polskiego producenta o poniższym opisie? „**Przyrząd do przetaczania krwi**, transfuzji, komora kroplowa wolna od PVC o długości min. 80mm w części przezroczystej, całość bez zawartości ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, filtr krwi o wielkości oczek 200 µm i powierzchnifiltracyjnej 14,2cm2, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny”**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zgodnie z zapisami SWZ**. **Pakiet nr 2 Urządzenia i przyrządy do infuzji**Czy Zamawiający wymaga w poz. 7 i 8 aby na opakowaniu każdego przedłużacza znajdowała się fabrycznie umieszczona informacja na temat objętości jego wypełnienia? Pozwala to ustalić jaka część leku została w drenie i nie została podana pacjentowi?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.** **Pakiet nr 2 Urządzenia i przyrządy do infuzji**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 11 kaniul wg poniższego opisu:Kaniula dożylna z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu.Dane techniczne produktu:- igła wykonana ze stali nierdzewnej - osłona igły: polipropylen- cewnik wykonane z teflonu FEP- wyposażona w skrzydełka- z portem bocznym- 2 linie RTG- brak lateksu- zastawka antyzwrotna- jałowa, okres trwałości 5 lat- instrukcja użytkowania na opakowaniu pośrednim 50 szt. *Pakowane pośrednio po 50 szt., zbiorcze karton 1 000 szt.*

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Cewnik** |  |
| **Rozmiar Gauge** | **Kolor**  | **Rozmiar** **(mm.)** | **Długość (mm.)** | **Przepływ (ml./min.)** | **Nr katalogowy** |
| **Radiopaque** |
| 22 | Niebieska | 0.9 | 25 | 36 | 40222BAC |

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** **Zgodnie z zapisami SWZ. Zmawiający dopuszcza opakowanie po 50 szt.** **Pakiet nr 2 Urządzenia i przyrządy do infuzji**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 14 kaniul dożylnych śr. zew. 1,1mmx33 mm?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak****Pakiet nr 2 Urządzenia i przyrządy do infuzji**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 15 bezpiecznych kaniul dożylnych śr. zew. 1,1mmx33 mm?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak****Pakiet nr 4 Cewniki i zestawy tlenowe**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 3 cewników do kontrolowanego odsysania w rozmiarach F6/40, F8/40, F10/40**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak****Pakiet nr 4 Cewniki i zestawy tlenowe**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 5 zestawu o pojemności 25ml?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.****Pakiet nr 4 Cewniki i zestawy tlenowe**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 12 i 13 masek z nebulizatorem sterylnych?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.****Pakiet nr 4 Cewniki i zestawy tlenowe**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu poz. 22 i 23 i utworzenie z tych pozycji oddzielnego pakietu, pozwoli to na złożenie wielu firmom konkurencyjnej oferty cenowej?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie****Pakiet nr 4 Cewniki i zestawy tlenowe**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 28 zestawu do lewatywy niesterylnego nie pakowanego pojedynczo a w opakowanie zbiorcze (karton)**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie****Pakiet nr 4 Cewniki i zestawy tlenowe**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 28 zestawu do lewatywy pakowanego pojedynczo sterylnego?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak****Pakiet nr 4 Cewniki i zestawy tlenowe**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 33 cewnik Foleya z lateksową zastawką?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie****Pakiet nr 4 Cewniki i zestawy tlenowe**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 34 cewnik Foleya z lateksową zastawką i dwoma otworami drenującymi?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie****Pakiet nr 4 Cewniki i zestawy tlenowe**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 35 cewnik Foleya z dwoma otworami drenującymi?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak, pozostałe wymogi zgodnie z SWZ.****Pakiet nr 4 Cewniki i zestawy tlenowe**Proszę o dokładne wyjaśnienie jaki cewnik-katheter urologiczny, silikonowy CH 4, dł. 250 mm Zamawiający ma na myśli?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****zgodnie z SWZ.****Pakiet nr 15 materiały medyczne**Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 7 kieliszków jednorazowych pakowanych w opakowania po 80 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę tj. 1463 op.?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak , po odpowiednim przeliczeniu.** **Pakiet nr 15 materiały medyczne**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 10 nożyczki-bocianek sterylne?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak****Pakiet nr 15 materiały medyczne**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 11 opaski identyfikacyjne dla dzieci i dorosłych wg poniższego opisu, ponieważ opaski wg opisu Zamawiającego nie sa już produkowaneOpaski identyfikacyjne dla dzieci i dorosłych posiadające zamykaną kieszonkę na kartkę umożliwiającą opisanie danych identyfikacyjnych (z nadrukiem), nietoksyczna, miękka, jednorazowego użytku- opakowanie jednostkowe – 100 szt.- opaski są wykonane z materiału, który nie powoduje reakcji alergicznych i odparzeń- zapięcie odporne na przypadkowe odpinanie (typ zatrzask)- otwory umożliwiające regulację długości tasiemki.- długość całkowita opaski dla dorosłych- 24,3cm - kolor biały**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie****Pakiet nr 15 materiały medyczne**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 12 opaski identyfikacyjne dla noworodków wg poniższego opisu, ponieważ opaski wg opisu Zamawiającego nie sa już produkowaneOpaski identyfikacyjne dla dzieci i dorosłych posiadające zamykaną kieszonkę na kartkę umożliwiającą opisanie danych identyfikacyjnych (z nadrukiem), nietoksyczna, miękka, jednorazowego użytku- opakowanie jednostkowe – 100 szt.- opaski są wykonane z materiału, który nie powoduje reakcji alergicznych i odparzeń- zapięcie odporne na przypadkowe odpinanie (typ zatrzask)- otwory umożliwiające regulację długości tasiemki.-długość całkowita opaski dla dzieci- 17,2cm - kolor różowy/niebieski**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak****Pakiet nr 15 materiały medyczne**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 16-21 pojemników zamykanych na wcisk ?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający wyraża zgodę tylko dla poz. 18-21.****Pakiet nr 15 materiały medyczne**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 18-21 pojemników o standardowych wymiarach (+/- 20%) dla poszczególnych pojemności?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak****Pakiet nr 16 wyroby diagnostyczne**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 1 elektrod w rozmiarze 56mmx42mm?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie**Dotyczy Pakietu 46Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 46, pozycja 1): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 4-9kg, pakowane a’86 szt., z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak, po odpowiednim przeliczeniu do pełnych opakowań w górę.** Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 46, pozycja 2): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 7-14kg, pakowane a’52 szt., z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie dopuszcza.** Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 46, pozycja 2): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 10-16kg, pakowane a’48 szt., z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.** Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 46, pozycja 3): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 2-5kg ze specjalnym miejscem na pępowinę, pakowane a’28 szt., z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.** Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 46, pozycje: 1, 2, 3): dokumentów potwierdzających jakość produktów dla dzieci – wystawionych przez producenta - które są równoznaczne z dokumentami typu: PZH, IMiD?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.** Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 46, pozycja 4): anatomiczne wkłady chłonne o rozmiarze co najmniej 64x35 cm, w innych opakowaniach z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie dopuszcza.** Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 46, pozycja 4): złożenia oferty na anatomiczne wkłady chłonne o chłonności co najmniej 1600g?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie dopuszcza.** Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 46, pozycja 5): pieluchomajtki dla dorosłych:* o chłonności co najmniej 2850 g wg normy ISO 11948-1- znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu, a chłonnością oferowanego produktu w żaden sposób nie wpłynie na komfort oraz funkcjonalność użytkowania wyrobu oraz nie zwiększy ilości używanych produktów;
* z jednym ściągaczem tylnym oraz elastycznymi bokami produktów, które wraz z elastycznymi przylepco-rzepami odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza;
* z czterema elastycznymi, wielokrotnego użytku przylepcorzepami;
* w 100% oddychające na całej powierzchni wyrobu;
* posiadające system neutralizacji nieprzyjemnego zapachu;
* z falbankami wewnętrznymi skierowanymi do wewnątrz, które unoszą się tworząc rynnę kierującą mocz do centralnej części wkładu chłonnego, gdzie ulega szybszej absorpcji (taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z  falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu);
* posiadające anatomiczny kształt oraz wskaźnik chłonności (żółty pasek zmieniający barwę pod wpływem moczu), umiejscowiony na środku zewnętrznej części wkładu chłonnego;
* posiadające system szybkiego wchłaniania, który utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta;
* o rekomendowanej dolnej granicy obwodu na poziomie 73cm i maksymalnym obwodzie na poziomie co najmniej 130cm?

Należy nadmienić, że zbiór wymogów zawartych w SIWZ dopuszcza do postepowania wyłącznie produkty jednej firmy. Takie działanie jest niezgodne z PZP, gdyż uniemożliwia uczciwą konkurencję. Z Naszych obserwacji wynika, że takie działanie, powoduje, iż finalna oferta jest wyższa o około 30% od oferty na te same produkty, niż w sytuacji, gdy są dopuszczeni inni wykonawcy. Taka sytuacja negatywnie wpływa na budżet finansowy Zamawiającego.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie dopuszcza.** Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 46, pozycja 6): pieluchomajtki dla dorosłych:* o chłonności co najmniej 3070g wg normy ISO 11948-1- znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu, a chłonnością oferowanego produktu w żaden sposób nie wpłynie na komfort oraz funkcjonalność użytkowania wyrobu oraz nie zwiększy ilości używanych produktów;
* z jednym ściągaczem tylnym oraz elastycznymi bokami produktów, które wraz z elastycznymi przylepco-rzepami odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza;
* z czterema elastycznymi, wielokrotnego użytku przylepcorzepami;
* w 100% oddychające na całej powierzchni wyrobu;
* posiadające system neutralizacji nieprzyjemnego zapachu;
* z falbankami wewnętrznymi skierowanymi do wewnątrz, które unoszą się tworząc rynnę kierującą mocz do centralnej części wkładu chłonnego, gdzie ulega szybszej absorpcji (taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z  falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu);
* posiadające anatomiczny kształt oraz wskaźnik chłonności (żółty pasek zmieniający barwę pod wpływem moczu), umiejscowiony na środku zewnętrznej części wkładu chłonnego;
* posiadające system szybkiego wchłaniania, który utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta;
* o rekomendowanej dolnej granicy obwodu na poziomie 92cm i maksymalnym obwodzie na poziomie co najmniej 160cm?

Należy nadmienić, że zbiór wymogów zawartych w SIWZ dopuszcza do postepowania wyłącznie produkty jednej firmy. Takie działanie jest niezgodne z PZP, gdyż uniemożliwia uczciwą konkurencję. Z Naszych obserwacji wynika, że takie działanie, powoduje, iż finalna oferta jest wyższa o około 30% od oferty na te same produkty, niż w sytuacji, gdy są dopuszczeni inni wykonawcy. Taka sytuacja negatywnie wpływa na budżet finansowy Zamawiającego.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie dopuszcza.** Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część 46, pozycja 7): pieluchomajtki dla dorosłych:* o chłonności co najmniej 3180g wg normy ISO 11948-1- znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu, a chłonnością oferowanego produktu w żaden sposób nie wpłynie na komfort oraz funkcjonalność użytkowania wyrobu oraz nie zwiększy ilości używanych produktów;
* z jednym ściągaczem tylnym oraz elastycznymi bokami produktów, które wraz z elastycznymi przylepco-rzepami odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza;
* z czterema elastycznymi, wielokrotnego użytku przylepcorzepami;
* w 100% oddychające na całej powierzchni wyrobu;
* posiadające system neutralizacji nieprzyjemnego zapachu;
* z falbankami wewnętrznymi skierowanymi do wewnątrz, które unoszą się tworząc rynnę kierującą mocz do centralnej części wkładu chłonnego, gdzie ulega szybszej absorpcji (taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z  falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu);
* posiadające anatomiczny kształt oraz wskaźnik chłonności (żółty pasek zmieniający barwę pod wpływem moczu), umiejscowiony na środku zewnętrznej części wkładu chłonnego;
* posiadające system szybkiego wchłaniania, który utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta;
* o rekomendowanej dolnej granicy obwodu na poziomie 120cm i maksymalnym obwodzie na poziomie co najmniej 170cm;
* pakowane a’28 z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Należy nadmienić, że zbiór wymogów zawartych w SIWZ dopuszcza do postepowania wyłącznie produkty jednej firmy. Takie działanie jest niezgodne z PZP, gdyż uniemożliwia uczciwą konkurencję. Z Naszych obserwacji wynika, że takie działanie, powoduje, iż finalna oferta jest wyższa o około 30% od oferty na te same produkty, niż w sytuacji, gdy są dopuszczeni inni wykonawcy. Taka sytuacja negatywnie wpływa na budżet finansowy Zamawiającego.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie dopuszcza.** Pytanie nr 128Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 46): przedłożenia kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.** |
| **Pytanie nr 18****Pakiet 44**Czy Zamawiający dopuści myjki (wyrób higieniczny) w kształcie prostokątnej torebki o wymiarach 225 x 160mm z otworem na krótszym boku, w który wkłada się rękę i stosuje myjkę jak rękawiczkę. Myjki wykonane z włókniny typu spunlace, miłe i przyjemnie w dotyku.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie wyraża zgody****Pakiet 46, poz. 1**Czy Zamawiający dopuści pieluszki zawierające w opakowaniu 72 szt.? Pozostałe parametry zgodne z SWZ. Wykonawca zaoferuje 1 opakowanie.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający wyraża zgodę w przeliczeniu do pełnych opakowań w górę.** **Pakiet 46, poz. 4**Czy Zamawiający dopuści anatomiczne wkłady chłonne o wymiarach 37 x 69 cm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający wyraża zgodę.****Pytanie dot. projektu umowy:** 1. Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak**1. Czy Zamawiający w § 8 ust. 2 zgodzi się na obniżenie kary umownej w następujący sposób:

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w razie naruszenia uzgodnionych, w § 1 ust. 5 terminów dostaw, również w przypadku reklamacji dostaw w wysokości 50,00 zł brutto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki oraz Wykonawca pokryje różnicę kosztu zakupu tożsamego asortymentu koniecznego do zabezpieczenia funkcjonowania Szpitala, w ilości wskazanej przez Zamawiającego za każdy dzień opóźnienia.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie wyraża zgody** |
| **Pytanie nr 19****Pakiet 38** Pozycja 2 Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania drenu o śr. Wew. 5,6 mm. , śr. Zew. 8 mm. oraz długości 210 cm. **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak**Pozycja 3 Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania drenu o śr. Wew. 5,6 mm. , śr. Zew. 8 mm. oraz długości 210 cm. **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak, dopuszczamy pod warunkiem, ze dreny w poz. 3 i 4 będą wyposażone w dodatkowa osłonkę na jednym z łączników chronią światło drenu przed zabrudzeniem.** Pozycja 4 Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania drenu o śr. Wew. 5,6 mm. , śr. Zew. 8 mm. **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak, dopuszczamy pod warunkiem, ze dreny w poz. 3 i 4 będą wyposażone w dodatkowa osłonkę na jednym z łączników chroniącą światło drenu przed zabrudzeniem.** Pozycja 4 Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania drenu o śr. Wew. 7 mm. , śr. Zew. 10 mm. **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie** |
| **Pytanie nr 20****ZADANIE NR 1****Poz. 9**1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne igły do biopsji 15G i długości roboczej 68mm - europejskiego lidera w ich produkcji, z powodzeniem stosowane już w Państwa Szpitalu, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.****Poz. 18**1. W związku z brakiem na rynku wyrobu będącego przedmiotem zamówienia, prosimy o dopuszczenie do składania ofert na strzykawki bursztynowe luer-lock 50/60ml z współosiowym pierścieniem stabilizującym wokół ujścia, z logo i nazwą własną na cylindrze, skalowane co 1ml na całej długości wyskalowania, szczelne, płynny przesuw gumowego tłoka, (op.=60szt.) z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.****ZADANIE NR 2****Poz. 6**1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na przyrządy do przetoczeń krwi z odpowietrznikiem przeźroczysty, szczelny, z dwuczęściową komorą kroplową, sztywną dokolcową oraz plastyczną dodrenową, obie części oddzielone specjalnym pierścieniem stabilizującym ułatwiającym uchwyt i wkłucie w pojemniki z krwią, dren dł. 180cm, filtr 200µm/11cm², rolkowy regulator przepływu.

Aparat z zakończeniem luer-lock z zatyczką. Opakowanie folia-papier, przyrząd bez zawartości ftalanów (DEHP).**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ,****Poz. 13, 15**Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane bezpieczne kaniule do żył obwodowych, poza opisanym w siwz cyt. „elementem zabezpieczającym przed zakłuciem”, powinny posiadać zabezpieczenie przed wypływem krwi w warunkach ich klinicznego użycia przy usunięciu mandrynu, co w pełni wypełnia zapis siwz cyt. „bezpieczne”.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ,****ZADANIE NR 3****Poz. 8**1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kraniki trójdrożne, powinny posiadać objętość wypełnienie do 0,22ml oraz powinny być sterylizowane inną metodą niż EO - tak jak np. światowego lidera - firmy Becton-Dickinson - przy spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak****Poz. 9** 1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kraniki trójdrożne z drenem 7cm, powinny posiadać objętość wypełnienie do 0,80ml, dodatkowy port do wstrzyknięć oraz powinny być sterylizowane inną metodą niż EO - tak jak np. kraniki lidera - firmy Becton-Dickinson - przy spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Ta**k**Poz. 10**1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne rampy z sześcioma bezigłowymi zaworami dostępu naczyniowego - europejskiego lidera w ich produkcji - rampa pięciokranikowa (każdy kranik innego koloru) z przedłużką 50 lub 150cm, do wyboru Zamawiającego, zawory dostępu ułożone w dwóch płaszczyznach, o przestrzeni martwej 0,07ml, z podzielną, silikonową, łatwą do dezynfekcji membraną typu Split Septum, objętość wypełnienia rampy 1,1-1,23ml, rampa ponadto wyposażona w zintegrowany system służący do mocowania na ramie łóżka lub statywie z możliwością rozłączenia listwy rampy i uchwytu mocującego, możliwość wymiany rampy po 7 dniach lub 720 aktywacjach, sterylne, pakowane w opakowania indywidualne folia/papier.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.****Poz. 10 (11)**1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne przedłużacze z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego - europejskiego lidera w ich produkcji - zawór bezigłowy o objętości wypełnienia /przestrzeni martwej/ 0,07ml z podzielną, silikonową, łatwą do dezynfekcji membraną typu Split Septum bez mechanicznych części wewnętrznych, przeźroczysty, z końcówką luer-lock o przepływie do 600ml/min, przedłużacz, wykonany z poliuretanu, o długości 9-10cm i średnicy mniejszej od opisanej w siwz, całkowita objętość wypełnienia 0,29ml, bez zawartości elementów metalowych (możliwość użycia w TK i RM), bez zawartości lateksu, DEHP, możliwość wymiany po 7 dniach lub 720 aktywacjach, sterylne, pakowane w opakowania indywidualne folia/papier.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.****ZADANIE NR 4****Poz. 1**1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania, powinny posiadać numeryczne i kolorystyczne oznaczenie rozmiaru na łączniku cewnika oraz satynową „zmrożoną-poślizgową” powierzchnię zmniejszającą tarcie, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.****Poz. 5**1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego - o większej do wskazanej w siwz pojemności 40ml - amerykańskiego lidera w produkcji tego typu zestawów. Wnioskowane dopuszczenie, ze względu na większą pojemność pojemnika, zwiększa możliwości diagnostyczne w warunkach klinicznych, a jednocześnie poszerza grono potencjalnych Wykonawców.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.****Poz. 12-13**1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne maski sterylne - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.****Poz. 17**1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do karmienia, powinny posiadać numeryczne i kolorystyczne oznaczenie rozmiaru na łączniku cewnika, zintegrowaną zatyczkę luer, skalowanie co 1cm, linie kontrastującą w RTG i satynową „zmrożoną-poślizgową” powierzchnię zmniejszającą tarcie, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak****Poz. 18-19**1. Prosimy o odstąpienie od wymogu pakowania przedmiotowych zgłębników w postaci niezwiniętej, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

Wg naszej najlepszej wiedzy zgłębniki o długości 800 lub 1000m zawsze pakowane są w formie zwiniętej.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** **Tak****Poz. 26**1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne worki do dobowej zbiórki moczu, standardowo skalowane co 100ml, na całej swej objętości, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie dopuszcza wymagamy zgodnie z SWZ.** **Poz. 31**1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya 100% silikon, będą użytkowane do długotrwałego użytkowania w zależności od potrzeb klinicznych u dorosłych, zarówno u kobiet jak i u mężczyzn.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak**1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya 100% silikon, ze względu na ich przeznaczenie do długotrwałego użytkowania, powinny posiadać balon o pojemności 10ml, zapewniający optymalne warunki uciskowe na błonę pęcherza moczowego w długim okresie ich użytkowania, w komplecie strzykawkę 10ml wypełnioną roztworem 10% gliceryny do wypełnienia balonu stabilizacyjnego oraz min. 2 samoprzylepne etykiety do dokumentacji, identyfikujące produkt w całym okresie ich użytkowania.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ**1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya 100% silikon, powinny posiadać długość min. 41cm dla mężczyzn oraz min. 23cm dla kobiet do dowolnego wyboru przez Zamawiającego w trakcie trwania umowy, przy spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.****Poz. 32**1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki Foleya dla wcześniaków powyżej 1500g o długości 270-310mm - europejskiego lidera w ich produkcji - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak**1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki dla dzieci, powinny - posiadać balon stabilizujący nie większy niż 1,5ml, co zapewnia bezpieczeństwo jego utrzymania i optymalnego nacisku na błonę śluzową pęcherza moczowego najmłodszych pacjentów, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.****Poz. 35**1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya trójdrożne 100% silikon z dużymi otworami, to cewniki do długotrwałego utrzymania i jako takie, powinny być zaopatrzone w min. 2 samoprzylepne etykiety do dokumentacji, co zapewnia ich precyzyjną identyfikację w całym okresie ich użytkowania.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.**1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya trójdrożne 100% silikon, powinny posiadać długość min. 41cm oraz balon o pojemności 20ml, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.****ZADANIE NR 5****Poz. 9** 1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne bez mankietu - tak jak obecnie stosowane - w najmniejszych z pediatrycznych rozmiarów (min. 2.0-3.5 - analogicznie do rurek Edgara z poz. 10) - powinny posiadać skalowane co min. 0,5cm, co zapewnia ich prawidłowe i bezpieczne pozycjonowanie.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak****Poz. 14**1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane układy zamknięte do odsysania rurek tracheostomijnych - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać cewnik z jednym otworem centralnym i min. czterema otworami bocznymi, przy spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zgodnie z SWZ.****Poz. 16**1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane układy zamknięte do odsysania - tak jak obecnie stosowane - powinny być sterylne (R), powinny posiadać samouszczelniającą się, jednoelementową zastawkę oddzielającą samoistnie cewnik od pacjenta /bez jakichkolwiek dodatkowych czynności poza aktywacją podciśnienia) oraz dodatkową zastawkę uszczelniającą i oczyszczającą z zewnątrz cewnik typu peep, zapewniając tym samym wymagany w siwz bezpieczny okres użytkowania 72H, oraz długości: 54cm dla układów do rurek intubacyjnych oraz 30,5cm dla układów do rurek tracheostomijnych.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zgodnie z SWZ.****Poz. 18-20**1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy resuscytacyjne, powinny być wykonane z SEBS lub innego materiału równoważnego /pozbawionego PCV, silikonu i lateksu/, powinny posiadać objętość 1400-1500ml /dla dorosłych/ 630-640ml /dla dzieci/ i 200-220ml /dla noworodków/ oraz rezerwuar 2600ml dla dorosłych i dzieci, przy spełnieniu pozostałych wymogów siwz.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak****ZADANIE NR 8****Poz. 1** 1. Prosimy o potwierdzenie, iż opisane w siwz „końcówki do pulsoksymetru” - tak jak obecnie stosowane - to samoprzylepne, sterylne, jedno-pacjentowe czujniki, nie zawierające lateksu i DEHP, w kształcie litery „L” ,dł. kabla min. 90cm (bez wtyczki i plastra), posiadające w integralnym opakowaniu sześć naklejek do mocowania czujnika w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, sensor w technologii OxiMAX (tożsamość z Oximax potwierdzona certyfikatem lub oświadczeniem oryginalnego wytwórcy technologii Oximax), kalibrowany cyfrowo i analogowo zapewniający dokładność (%SpO₂) w zakresie 70-100 % - 2 cyfry, w zakresie 60-80% - 3 cyfry (dokładność dla obu zakresów SpO₂ potwierdzona w dokumentach rejestracyjnych lub w instrukcji obsługi zaoferowanych czujników), spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak****Poz. 5**1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane szczoteczki typu Cervex-Brush - tak jak obecnie stosowane - to sterylne, oryginalne szczoteczki Cervex-Brush®, rekomendowane przez PTG, posiadające **potwierdzoną klinicznie i udokumentowaną skuteczność w badaniach masowych oraz oznaczenie logo producenta na samym wyrobie.**

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak****Poz. 6**1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane szczoteczki typu Uterobrush - tak jak obecnie stosowane - to sterylne, polipropylenowe szczoteczki o długości 2cm, średnicy 15mm /środek/, 4mm /końcówka/ z osłonką ze znacznikami głębokości /4,7,10cm/, o długości 23,5cm i średnicy 3,5mm oraz atraumatyczną ochronną końcówką /główką/ o średnicy osłonki zewnętrznej, zapobiegającą podrażnieniom.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak****ZADANIE NR 12****Poz. 5**1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny Penrosa o średnicy 15-16mm - tak jak obecnie stosowane - europejskiego lidera w produkcji tego typu drenów - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak****Poz. 11**1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane liczniki igieł - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać przezierne wieczko i czarny, pojedynczy magnes, co gwarantuje optymalne warunki wizualizacji gromadzonych igieł.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak****Poz. 14**1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy do drenażu pasywnego z drenem w rozmiarach Ch20 lub Ch24 - do dowolnego wyboru w trakcie trwania umowy - tak jak obecnie stosowane - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** **Zamawiający dopuszcza CH 20 lub 24 do wyboru przez Zamawiającego.****ZADANIE NR 15****Poz. 1**1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowany filtr poza wymogami opisanymi w siwz, powinien charakteryzować się poniższymi lub lepszymi parametrami: opakowanie folia-papier, objętość oddechowa 150-1200 ml, skuteczność filtracji względem bakterii i wirusów min. 99,999%, skuteczność filtracji względem NaCl min. 97,1%, wydajność nawilżania min.9 mg/l przy VT 500 ml, utrata wilgoci max. 18 mg H2O/litr przy Vt 500 ml, przestrzeń martwa w zakresie do 36ml, masa do 19g.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego**:**Zgodnie z SWZ.****DOTYCZY ZAPISÓW SWZ**Ze względu na bardzo krótki czas na przygotowanie oferty i związane z tym liczne problemy logistyczne oraz bezpieczeństwo postępowania, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w terminie pierwotnym, w miejsce niektórych próbek (dotyczy Zadań nr 1, 2, 3, 4, 12) - przedłożenia katalogów, z uwzględnieniem możliwości przedłożenia tych próbek w późniejszym terminie na wezwanie Zamawiającego.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie wyraża zgody.** |
| **Pytanie nr 21****Pytanie 1 pakiet 42 poz. 2**Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie prześcieradła jednorazowego chłonnego w kolorze białym z niebieskimi paskami pozostałe parametry zgodne z SIWZ. **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający wyraża zgodę.** |
| **Pytanie nr 22**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie do oferty katalogów zamiast próbek a próbki jedynie na wezwanie w przypadku gdy Zamawiający będzie miał wątpliwości co do zaoferowanego asortymentu?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie wyraża zgody.** |
| **Pytanie nr 23**Pakiet 1, poz.17-21 Czy zamawiający wydzieli poz.17-21 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. **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie wyraża zgody.**Pakiet 1, poz. 19-20 Czy zamawiający dopuści strzykawki ze skalą rozszerzoną 50/60 ml? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak**Pakiet 2, poz. 1-2,18-19 Czy zamawiający wydzieli poz. 1-2,18-19 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. **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie wyraża zgody.**Pakiet 2, poz. 1-4,6  Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak** Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej ) potwierdzającą brak zawartości ftalanów? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zgodnie z SWZ.** Pakiet 2, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie**Pakiet 2, poz. 3 * + 1. Czy zamawiający dopuści worek o wymiarze 310 mm x 170 mm, w kolorze żółtym, nieprzeziernym?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego****Tak**, **pod warunkiem że mieści się do worka butelka z płynem do przetaczania jak w SWZ.** * 1. Czy zamawiający dopuści wycenę w osobnej pozycji z uwagi na inną stawkę Vat, osłona posiada 23% Vat, natomiast przyrząd IS Bursztynowy jest na 8% VAT?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie wymagamy pakowania przyrządu razem z workiem. Jeżeli przyrząd pakowany jest razem z workiem to proszę wycenić zestaw w poz. 3 i nie wyceniać pozycji 3a.( napisać w uwagach). Jeżeli pakowane osobno przyrząd wycenić w poz. Nr 3 a worek w poz. 3a.** Pakiet 2, poz. 18-19 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań. **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak pod warunkiem, że każdy koreczek będzie pakowany osobno i będzie sterylny.** Pakiet 15, poz. 11 Czy zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dorosłych o długości 245 mm? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** **Zamawiający nie dopuszcza.** Pakiet 15, poz. 12 Czy zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dzieci o długości 170 mm ? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.** Pakiet 15, poz. 4-14, poz. 23-31 Czy zamawiający wydzieli poz.4-14, poz. 23-31 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. **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie dopuszcza.** Pakiet 44 Czy zamawiający dopuszcza uniwersalną jednorazową gąbkę nasączona żelem myjącym do higieny i pielęgnacji ciała w warunkach bez dostępu do bieżącej wody, posiadająca neutralne dla skóry pH 5,5, o wymiarach 12x20cm, 100% poliester? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie dopuszcza.** Pakiet 44 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 25 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań. **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie dopuszcza.** Pakiet 43 Czy zamawiający dopuści gramatur e min. 35 g/m2? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie dopuszcza.** Pakiet 49, poz. 1 Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie dopuszcza.** Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie dopuszcza.** Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza po przeliczeniu do pełnych opakowań w górę.** Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza po przeliczeniu do pełnych opakowań w górę.** Pakiet 53, poz. 9 Czy zamawiający dopuści poszwy o wymiarach: na kołdrę 210 cm x 160 cm, na poduszkę 70 cm x 80 cm, prześcieradło 150 cm x 210 cm, o gramaturze 25 g/? m2, wykonana z włókniny polipropylenowej jednowarstwowej, z etykietą zgodną z przepisami regulującymi oznakowanie wyrobów medycznych? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**Tak  |
| **Pytanie nr 24**pakietu 21 - Wyposażenie do aparatu noworodkowego OPTI-FLOWPytanie nr 1, pozycja 1 W związku z rejestracją i sprzedażą układów do terapii wysokim przepływem (rurka do oddychania ogrzanym powietrzem wraz z samonapełniającą się komorą MR290 i adapter ) w opakowaniu zbiorczym po 10 sztuk bez możliwości podzielenia, zwracamy się do Zamawianego z prośbą o zmianę jednostki miary ze sztuk na opakowania i odpowiednie przeliczenie ilości. **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak, po odpowiednim przeliczeniu do jednego opakowania w górę.** Pytanie nr 2, pozycja 2W związku z rejestracją i sprzedażą kaniul donosowych w opakowaniach zbiorczych po 20 sztuk bez możliwości podzielenia, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę jednostki miary ze sztuk na opakowania i odpowiednie przeliczenie ilości. **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak, po odpowiednim przeliczeniu do jednego opakowania w górę.** Pytanie nr 3, pozycja 2W związku z wprowadzeniem na rynek nowego modelu kaniul donosowych przeznaczonych dla dzieci i niemowląt, zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do postępowania kaniul o następujących parametrach:Kaniula donosowa Optiflow Junior2 do terapii wysokoprzepływowej, nie zawiera PVC ani ftalanów. Przystosowana do współpracy z podgrzewanymi układami oddechowymi do Airvo2 produkcji Fisher&Paykel Healthcare. Rurka doprowadzająca gaz wykonana jest z materiału przepuszczalnego dla pary wodnej, aby zminimalizować kondensację, zawiera wewnątrz stalową spiralę , aby zapobiegać zatkaniu oraz zgniataniu. Konstrukcja kaniuli zapewnia dopływ dwóch niezależnych strumieni gazu. Kształt kaniuli w formie 3 D w postaci fali wspomaga utrzymywanie wypustek w nozdrzach. Mocowanie kaniuli z układem oddechowym za pomocą złącza EasyClik zapewniające trwałe połączenie odporne na ruchy pacjenta czy manipulowanie układem oddechowym. Mocowanie kaniuli do twarzy dziecka za pomocą przylepca hydrokoloidowego dodatkowo wyposażonego w rzep-podkładkę umożliwiajacą wielokrotne zdejmowanie i regulację położenia kaniuli. Dwa rozmiary do wyboru Zamawiającego:Rozmiar L - przepływ gazów między 0,5 – 23 l/min.Rozmiar XL – przepływ gazów między 0,5 – 25 l/minCzas użytkowania do 7 dni. Opakowanie zbiorcze a’20 szt. Indywidualne opakowanie kaniuli kodowane kolorem i symbolem graficznym w celu szybkiego wyboru właściwego rozmiaru.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zgodnie z SWZ.** Pytanie nr 4, pozycja 3W związku z rejestracją i sprzedażą wymiennych przylepców do kaniul w opakowaniach zbiorczych po 20 sztuk bez możliwości podzielenia, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę jednostki miary ze sztuk na opakowania i odpowiednie przeliczenie ilości.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza po przeliczeniu do pełnych opakowań w górę.**Dotyczy pakietu nr 28 - Wyposażenie do aparatu do resuscytacji dla noworodków NEOPUFFPytanie nr 1W związku z rejestracją i sprzedażą produktów w opakowaniach zbiorczych bez możliwości podzielenia, zwracamy się do Zamawianego z prośbą o zmianę jednostki miary ze sztuk na opakowania i możliwość odpowiedniego przeliczenia zamawianych ilości na odpowiadającą im ilość opakowań. **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza po przeliczeniu do pełnych opakowań w górę.** |
| **Pytanie nr 25**1)Dotyczy 10.1.1 SWZZwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie i wskazanie dokładnego adresu dostarczenia próbek.Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:Sekretariat pok. Nr 2 2)Dotyczy cz. 10.3. SWZProsimy o dodanie do SWZ zapisu zgodnego z art. 107 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019: „Jeżeli wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone środki dowodowe są niekompletne, zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.W nawiązaniu do brzmienia art. 106 ust. 3. Zamawiający zaakceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeśli potwierdzą, że oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria.Brak zgody na powyższe może spowodować liczne odrzucenia ofert, unieważnienie a w konsekwencji przedłużający się czas i koszt trwania postępowania.”**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający wymaga próbki wraz z ofertą zgodnie z zapisami SWZ.** 3) Dotyczy § 8 ust. 1 wzoru umowy (załącznik nr 4 do SWZ)Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kar umownych do 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy. **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie wyraża zgody.** 4)Dotyczy § 8 ust. 5 wzoru umowy (załącznik nr 4 do SWZ)Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę ww. zapisu umowy na: „5. Łączna wysokość kar umownych wynikających z niniejszej umowy, do których zapłaty zobowiązany jest Wykonawca nie może przekroczyć 20% ogólnej wartości umowy brutto określonej w § 6 ust. 1.”**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie wyraża zgody.** 5)Dotyczy formularza cenowegoZwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że w przypadku, gdy w kolumnie z próbkami wpisane jest „Katalog” Zamawiający nie wymaga dołączenia do oferty próbek. **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak** 6) Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 1Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli pediatrycznej o przepływie 14ml/min? Pozostałe parametry zgodne z SWZ**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ.** 7) Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli pediatrycznej o przepływie 19ml/min? Pozostałe parametry zgodne z SWZ**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ.** 8) Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 6, 7 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy nie zaszła omyłka w opisie: zamiast z drenem przy ostrzu igły, nie powinno być z otworem przy ostrzu igły? i czy zamiast zamykanym klemem, nie powinno być: drenem, który posiada zakończenie bezigłowe ?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza**9) Dotyczy. Pakietu nr 3 poz. 8, 9Czy oferowany kranik ma być wykonany z polipropylenu, z wyczuwalnym i optycznym wskaźnikiem położenia, z białym pokrętłem z ramionami o jednakowej długości, dla precyzyjnego ustawienia przepływu ?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza**10)Dotyczy pakietu nr 3 poz. 8 Czy oferowany kranik ma posiadać zapakowane fabrycznie oznaczenia lini czerwony i niebieski ?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza**11) Dotyczy pakietu nr 3 poz. 9Czy oferowany kranik z drenem przedłużającym ma posiadać dodatkowy zawór do wstrzyknięć, umożliwiający podanie leku bez rozłączania linii ?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak**12) Dotyczy pakietu nr 3 poz. 10Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnej rampy trójdrożnej wielokranikowej (kraniki w kolorach niebieski, biały, czerwony) , wykonanej z poliwęglanu, materiału odpornego na dzialanie tluszczy i chemioterapeutyków, do zastosowania w intensywnej opiece medycznej; pokrętła z optycznym wskaźnikiem położenia otwarty/ zamknięty co 45 stopni,trójramienne, o jednakowej długości, obracane co 360 stopni, oznaczone strzałkami, wyposażona w niezależnie obracającą się nakrętkę, gwarantującą bezpieczne podłączenie bez koniecznosci obracania łączonych elementów; jałowa,o wytrzymalości na ciśnienie do 4 barów, objętości wypełnienia 0,78 ml, długości 11cm, do podazy grawitacyjnej i przy użyciu pompy, nietoksycznej , niepirogennej, nie zawierającej DEHP, taleksu, bishenolu A, PCV ?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie dopuszcza**13) Dotyczy pakietu nr 3 poz. 10Prosimy o dopuszczenie alternatywnej rampy pięciodrożnej o następujących parametrach: rampa pięciodrożna wielokranikowa (kraniki w kolorach niebieski, biały, czerwony, żółty, zielony) wykonana z poliwęglanu, materiału odpornego na działanie tłuszczy i chemioterapeutyków, do zastosowania w intensywnej opiece medycznej. Pokrętła z optycznym wskaźnikiem położenia otwarty/ zamknięty co 45 stopni,trójramienne, o jednakowej długości, obracane co 360 stopni, oznaczone strzałkami. Wyposażona w niezależnie obracającą się nakrętkę, gwarantującą bezpieczne podłączenie bez koniecznosci obracania łączonych elementów. Jałowa,o wytrzymalości na ciśnienie do 4 barów, objętości wypełnienia 1,20 ml, długości 17cm, do podazy grawitacyjnej i przy użyciu pompy, nietoksycznej , niepirogennej, nie zawierającej DEHP, taleksu, bishenolu A, PCV?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza**14) Dotyczy pakietu nr 3 poz. 11Prosimy o dopuszczenie alternatywnego przedłużacza z zaworem bezigłowym kompatybilnym z połączeniami typu Luer – Lock i Luer – Slip, dren o średnicy wewnętrznej 2,8 mm, przedłużenie z zaciskiem przesuwanym, zakończenie zabezpieczone protektorem męskim, przemieszczanie płynu neutralne w wypadku stosowania zestawu przedłużającego i zacisku.nie zawiera lateksu; dren wykonany z PCV (nie zawierający ftalanów); dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi, zawór posiadający przeźroczystą obudowę i przeźroczystą membranę ułatwiające szybką ocenę efektywności płukania, bez mechanicznych części wewnętrznych – prosty tor przepływu, membrana zaworu typu Split Septum, podzielna, silikonowa z kołnierzem idealnie gładkim, wywiniętym zewnętrznie na poliwęglanowej obudowie konektora. Jednorodna powierzchnia do dezynfekcji. Na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymania zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką. Czas użycia 100 aktywacji, wymagany minimalny przepływ 27 l/h , objętość wypełnienia wynosząca 1,14 ml, podana na opakowaniu jednostkowym, wytrzymały na ciśnienie 45 PSI , sterylny, pakowany pojedynczo, opakowanie 25 szt.**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza** |
| **Pytanie nr 26****Dot. Wzoru umowy, §1, ust. 6**Zwracamy się z prośbą o modyfikacją zapisu zawartego w §1, ust. 6 wzoru umowy na następujący:*1.W przypadku nie zrealizowania całości zamówienia lub jego części w terminie o którym mowa §1 ust.5, Wykonawca pokryje wszystkie koszty (transport, różnica w cenie itp.) związane z zakupem brakującego asortymentu będącego przedmiotem umowy u innych dostawców. Zamawiający wystawia wówczas dokument obciążający Wykonawcę ze wskazaniem tytułu obciążenia, do którego będzie dołączona kserokopia dokumentu zakupu****. Różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego przedmiotu umowy wynikającego z cennika stanowiącego załącznik nr 1 do niniejszej umowy.*** **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie wyraża zgody.** **Dot. Wzoru umowy, §1, ust. 12, §5, ust. 11**Zwracamy się z prośbą o modyfikacją zapisów zawartych w §1, ust. 12 oraz w §5, ust. 4 d) oraz wzoru umowy na następujące:**§1***12.W sytuacji, kiedy w okresie trwania umowy nie zostanie zamówiony cały asortyment z poszczególnych pakietów, a zaistnieje uzasadniona potrzeba Zamawiającego, strony dopuszczają* ***pod warunkiem wyrażenia obopólnej zgody*** *możliwość aneksowania niniejszej umowy na okres pozwalający wykorzystać asortyment w ilości niezbędnej dla funkcjonowania Zamawiającego związanego z jego działalnością, jednak na okres nie dłuższy niż do czasu rozstrzygnięcia nowej procedury przetargowej tożsamego asortymentu.* **§5***11.W sytuacji, kiedy w okresie trwania umowy nie zostanie zamówiony cały asortyment nią określony, a zaistnieje okoliczność uzasadniona potrzebami Zamawiającego, strony dopuszczają możliwość* ***pod warunkiem wyrażenia obopólnej zgody*** *przedłużenia czasu trwania umowy na okres pozwalający wykorzystać asortyment w ilości niezbędnej dla funkcjonowania Zamawiającego związanego z jego działalnością do czasu rozstrzygnięcia nowej procedury przetargowej dotyczącej tożsamego asortymentu lub wyczerpania wartości umowy, jednak na okres nie dłuższy niż 4 m-ce od daty, określonej w § 3.***Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie wyraża zgody. Jednak informujemy, że okres ten nie będzie dłuższy niż** **3 m-ce.** **Dot. Wzoru umowy, §8, ust. 1-4**Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów zawartych w §8, ust. 1-4 w sposób następujący:1. *Jeżeli Wykonawca nie przystąpi lub przerwie wykonywanie przedmiotu umowy oraz w przypadku rozwiązania umowy zgodnie z ust. 7 poniżej, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w* ***wysokości 20% wartości brutto niezrealizowanej części umowy*** *.*

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie wyraża zgody.** 1. *Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w razie naruszenia uzgodnionych, w § 1 ust. 5 terminów dostaw, również w przypadku reklamacji dostaw w* ***wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki***

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie wyraża zgody.** 1. *Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną za każdą wadliwą, pod względem jakościowym, ilościowym lub higienicznym dostawę* ***wysokości 0,2% wartości brutto wadliwej części dostawy*** *za każdy stwierdzony przypadek potwierdzony sporządzeniem protokołu.*

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie wyraża zgody.** 1. *Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w* ***wysokości 20% wartości brutto niezrealizowanej części umowy*** *w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn zawinionych przez Zamawiającego, z wyłączeniem okoliczności, o których stanowi art. 456 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz rozwiązania umowy na podstawie ust. 7 poniżej.*

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie wyraża zgody.** **Dot. Wzoru umowy, §8, ust. 2**W przypadku negatywnej odpowiedzi na po poprzednie pytanie zwracamy się z prośbą o odstąpienie od zapisu umożliwiającego Zamawiającemu naliczanie kar za nieterminową realizację zamówień przy jednoczesnym dokonaniu zakupu zastępczego u innych dostawców i obciążeniu Wykonawcy różnicą w cenie zakupu. Takie działanie oznaczałoby de facto podwójne karanie Wykonawcy za to samo przewinienie. **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie wyraża zgody.** **Dot. Pakiet 18, poz. 1, 2**1. Czy Zamawiający oczekuje opakowania pasków testowych w ilości 50 sztuk pakowanych w dwie fiolki po 25 sztuk ?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak**1. Czy Zamawiający oczekuje, aby oferowane gleukometry posiadały sygnał alarmowy w postaci wyświetlanych komunikatów „Hyper”, „Hipo” oraz „Ketone” ?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak** **Pakiet 18, pozycja 2**Czy Zamawiający oczekuje roztworu kontrolnego na trzech poziomach(niski, normalny, wysoki), który jest niezbędny przy monitorowaniu poprawności i dokładności działania systemu?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak****Pakiet 19, pozycja 1**Czy Zamawiający wymaga aby glukometr pracował w zakresie pomiaru 10-600 mg/dl?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający wymaga zakres pomiaru w dolnym zakresie nie większym niż niż 20 ug/dl w górnym nie mniejszym niż 600 ug/dl.****Pakiet 19, pozycja 1**Czy Zamawiający oczekuje aby glukometr informował o niedostatecznej ilości krwi na pasku oraz posiadał możliwość dobrania brakującej ilości próbki krwi?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.** **Pakiet 19, pozycja 1**Czy Zamawiający oczekuje aby glukometry pracowały na poziomu hematokrytu w zakresie 10-70%? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Wymagamy poziomu hematokrytu w zakresie (10-20)- 70%.****Pakiet 19, pozycja 1**Czy Zamawiający wymaga , aby oferowane glukometry posiadały sygnał alarmowy w postaci wyświetlanych komunikatów „Hyper”, „Hipo” oraz „Ketone”?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.** **Pakiet 19, pozycja 2**Czy Zamawiający oczekuje roztworu kontrolnego na trzech poziomach(niski, normalny, wysoki), który jest niezbędny przy monitorowaniu poprawności i dokładności działania systemu? Jeżeli tak to czy Zamawiający oczekuje by roztwór kontrolny był przydatny do użytkowania po otwarciu przez okres 6 m-cy co pozwoli Zamawiającemu w pełni wykorzystać zawartość fiolki oraz zabezpieczy przed szybkim przeterminowaniu się roztworu po otwarciu ? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.** **Pakiet 18, pozycja 1 oraz pakiet 19, pozycja 1**Czy Zamawiający wyklucza paski z kapilarą z bocznym zasysaniem próbki krwi? **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak****Pakiet 18, pozycja 1 oraz pakiet 19, pozycja 1**Czy Zamawiający oczekuje opakowania pasków testowych w ilości 50 sztuk pakowanych w dwie fiolki po 25 sztuk z możliwością użycia przez sześć miesięcy po otwarciu każdej fiolki z paskami, co pozwoli w maksymalny sposób wykorzystać wszystkie paski ?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.** **Pakiet 18, pozycja 1 oraz pakiet 19, pozycja 1**Czy Zamawiający oczekuje glukometru, który wykonuje ponad 2000 oznaczeń?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.**  |
| **Pytanie nr 27**1. Dot. Pakietu 15 poz. 9 - Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze pakowane po 200 szt.?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak**1. Dot. Pakietu 15 poz. 9 - Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze o głębokości nakłucia 1,5mm i średnicy igły 28G, co jest wystarczające do zbadania pomiaru glikemii?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie**1. Dot. Pakietu 15 poz. 9 - Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze z 3 regulowanymi ustawieniami głębokości nakłucia dla różnych wielkości próbki krwi i rodzaju skóry: 1,3; 1,8 i 2,3 mm? Średnica igły: 0,63 mm (23 G).

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.** 1. Czy zamawiający wydzieli pozycję nr 9 (nakłuwacze ) z pakietu nr 15 do osobnego pakietu? Umożliwi to złożenie ofert większej ilości wykonawców, co pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty najkorzystniejszej pod względem ceny oraz jakości.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie**1. Dot. Pakietu 18 - Czy zamawiający dopuści paski pakowane po 100 szt.  (opakowanie zbiorcze 2x 50szt)?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Nie**1. Dot. Pakietu 18 – Czy Zamawiający dopuści paski, które nie wymagają uzupełnienia kropli krwi ze względu wyjątkowo szeroką kapilarą, umożliwiającą aplikację niewielkiej próbki krwi na całej jej szerokości?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zgodnie z zapisami SWZ.** 1. Dot. Pakietu 18 – Czy Zamawiający będzie wymagał pasków z szerokim polem absorpcyjnym (ok. 5 mm) umożliwiającym nanoszenia próbki krwi w dowolnym miejscu na krawędzi paska?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zgodnie z zapisami SWZ.** 1. Dot. Pakietu 18 – Czy Zamawiający dopuści paski do glukometru o zakresie wartości hematokrytu 10-65%?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Wymagamy 10-70%**1. Dot. Pakietu 18 - Czy Zamawiający będzie wymagał systemu dostarczającego wiarygodne i precyzyjne wyniki pomiarów w czasie krótszym niż 4 sekundy?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.** 1. Dot. Pakietu 19 - Czy zamawiający dopuści paski pakowane po 100 szt. (opakowanie zbiorcze 2x 50szt)?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.** 1. Dot. Pakietu 19 – Czy Zamawiający będzie wymagał pasków z szerokim polem absorpcyjnym (ok. 5 mm) umożliwiającym nanoszenia próbki krwi w dowolnym miejscu na krawędzi paska?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Dopuszczamy szerokie pole.** 1. Dot. Pakietu 19 - Czy Zamawiający będzie wymagał systemu dostarczającego wiarygodne i precyzyjne wyniki pomiarów w czasie krótszym niż 4 sekundy?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.** 1. Dot. umowy - Czy zamawiający zgodzi się na zmianę wzoru umowy tak, aby kary umowne w przypadku rozwiązania/odstąpienia od umowy, o których mowa w pr. 8 ust. 1 wzoru umowy, naliczane były nie od wartości całej umowy, lecz od wartości niezrealizowanej części umowy i wynosiły 10% niezrealizowanej części umowy?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie wyraża zgody.** 1. Dot. umowy - Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę wzoru umowy tak, aby kary umowne w przypadku zwłoki w dostawie i reklamacji dostaw, o których mowa w par. 8 ust. 2 wzoru umowy, wynosiły 60zł brutto za dzień zwłoki?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający nie wyraża zgody.**  |
| **Pytanie nr 28**Pakiet 37 poz. 2Czy Zamawiający wymaga aby pojemnik wielorazowego użytku posiadał blokadę dzięki której pojemnik nie wysuwa się z uchwytu podczas wymiany wkładu jednorazowego, takie rozwiązanie pozwala na szybszą, bardziej intuicyjną wymianę wypełnionego wydzieliną wkładu bez ryzyka upadku zbiornika wraz z wkładem na podłogę?**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Zamawiający dopuszcza.**  |
| **Pytanie nr 29** **DOTYCZY PAKIETU 25 POZYCJA 1** Czy zamawiający wymaga Układu oddechowego jednorazowego dla noworodków kompatybilny z aparatem medinCNO I medinSINDI. Zestaw posiada: - dren wdechowy podgrzewany o dł. 1,1m zakończony łącznikiem 22F od strony nawilżacza, od strony pacjenta zakończony łącznikiem o średnicy zew 13mm z dodatkowym niepodgrzewanym odcinkiem do inkubatora o dł. 25 cm, średnicy zew.13 mm - dren ciśnieniowy - odcinek od nawilżacza do aparatu o dł. 0,6 m z obydwu stron z zakończeniem 22F - wymagane podłączenie do aktywnego generatora bez dodatkowych adapterów. - komorę nawilżacza (w jednym foliowym opakowaniu) z automatycznym pobieraniem wody współpracującą z nawilżaczem typu F&P MR 850 **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:** |
| **Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:****Tak** |

**Pytanie nr 30**

Pakiet 1

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na możliwość składania ofert na wybrane pozycje w w/w pakiecie.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**Zamawiający nie wyraża zgody**

Pakiet 1

Proszę o doprecyzowanie czy igła ma być ze szlifem ołówkowym z otworem bocznym, czy ścięta pod kątem 45 stopni, otwór na końcu igły?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

 **Wymagamy zgodnie z zapisami SWZ.**

Pakiet 1 poz.13-16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 2-cz z rozszerzoną skalą: 2-3ml; 5-6ml; 10-12ml; 20-24ml.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**Nie**

Pakiet 1 poz.13-16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 3-cz z rozszerzoną skalą: 2-2,5ml; 5-6ml; 10-12ml; 20-22ml.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet 1 poz.16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu ceowym.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**Zamawiający dopuszcza po odpowiednim przeliczeniu w górę.**

Pakiet 1 poz.17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 100szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu ceowym.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**Zamawiający dopuszcza po odpowiednim przeliczeniu w górę.**

Pakiet 1 poz.19,20

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawek z rozszerzoną skalą 50-60ml.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**Zamawiający dopuszcza**

Pakiet 1 poz.22, 23

Proszę o dopuszczenie strzykawek z przedłużoną końcówką pozwalającą wypchnąć zawartość nawet z końcówki luer strzykawki

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**Zgodnie z SWZ**.

Pakiet 1 poz. 4-12

Proszę o wydzielenie ww. pozycji z pakietu.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**Zamawiający nie wyraża zgody**

Pakiet 2

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na możliwość składania ofert na wybrane pozycje w w/w pakiecie.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**Zamawiający nie wyraża zgody**

Pakiet 2, poz. 1, 2

Proszę o dopuszczenie przyrządu w opakowaniu foliowym.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**Zgodnie z SWZ**.

Pakiet 2 poz.3,4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu z osłonką światłoodporną pakowaną osobno, o wymiarach: 21x30cm.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**Zamawiający dopuszcza**

Pakiet 2 poz.6

Proszę o dopuszczenie przyrządu bez hydrofobowej membrany. Dren zakończony łącznikiem luer lock z nakrętką (osłonką).

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**Zgodnie z SWZ**.

Pakiet 2 poz.9, 10

Proszę o wydzielenie ww. pozycji z pakietu.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pakiet 2 poz.11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli 0,8x25mm o przepływie 31ml/min.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**Zgodnie z SWZ**.

Pakiet 2 poz.12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul opisanej jak w poz. 11, czyli bez logo na elemencie naruszającym ciągłość oraz z kodem kolorów wyłącznie na korku portu bocznego.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**Zgodnie z SWZ**.

Pakiet 2 poz.11, 12

Proszę o dopuszczenie kaniul w opakowaniu typu Tyvec.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**Zamawiający dopuszcza**

Pakiet 2 poz. 19

Czy Zamawiający wymaga koreczków z trzpieniem poniżej krawędzi co zwiększa aseptykę pracy?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**Zamawiający dopuszcza**

Pakiet 3 poz.1,2

Czy Zamawiający wymaga aby w/w kaniule były wyposażone w 4 paski radiocieniujące?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**Nie, wymagamy zgodnie z SWZ.**

Pakiet 3 poz.4

Proszę o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,3 x 12mm.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**Zamawiający dopuszcza.**

Pakiet 3 poz.6,7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul bezpiecznych , których cewnik wykonany jest z FEP, wolna od PHT, posiada dwa paski radiocieniujące oraz samodomykający się koreczek portu bocznego, zabezpieczenie igły po użyciu w postaci polimerowego zatrzasku, kaniula wyposażona w filtr hydrofobowy, pełniący funkcję zastawki antyzwrotnej, kaniula posiada także elastyczne skrzydełka z dziurkami do przyszycia, sterylizowana EO. Parametry przedstawiają się następująco:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Kod koloru | Rozmiar ( GAUGE) | Rozmiar w mm | Przepływ |
| Niebieski | 22 G | 0,9 x 25 | 36 ml/min |
| Żółta | 24 G | 0,7 x 19 | 23 ml/min |

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**wymagamy zgodnie z SWZ**

Pakiet 3 poz.10,11

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ofert jakościowej i cenowej na pozostały asortyment w pakiecie.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**Nie**

Pakiet 3 poz.10

Proszę o dopuszczenie rampy 5 drożnej:

Ze sterylnym przedłużaczem dołączonym do rampy

Łączniki ułożone w jednej linii zakończone, zamknięte koreczkami Luer lock

Objętość wypełnienia 0,5 ml. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**wymagamy zgodnie z SWZ**

Pakiet 3 poz.11

Proszę o dopuszczenie zaworu + przedłużka ok 9,5 cm, średnica drenu mała 1,1 x 2,35mm. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**wymagamy zgodnie z SWZ**

Pakiet 4

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na możliwość składania ofert na wybrane pozycje w w/w pakiecie.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 31**

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 1, poz. 10 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 10 z pakietu 1 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.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 15, poz. 9 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produkt konfekcjonowany 200 szt/op., oraz przeliczenie na odpowiednia ilość opakowań?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

1. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 9 z pakietu 15 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.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 32**

1. Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczonego postępowania, czy wymagają Państwo, aby do rzeczonego postępowania dopuszczone zostały tylko w **pakiecie 19 w pozycji 1 paski i glukometry** które spełniają w całości normę ISO 15 197:2015 wraz z potwierdzonym zakresem hematokrytu dla rzeczonej normy ISO 15107: 2015? Spełnianie rzeczonej normy w całości gwarantuje dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów.  Oraz aby wraz z ofertą Wykonawca  złożył  w  przedmiotowym  postępowaniu  na potwierdzenie spełnienia tego wymogu, to jest spełniania normy ISO 15197:2015 Certyfikat wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta, będącego przedmiotem dostawy, gdzie przez akredytowany podmiot uprawniony należy rozumieć właściwe urzędowo instytucje lub agencje kontroli jakości (podmioty zewnętrzne, niezależne od producentów i Wykonawcy), potwierdzające zgodność przez odniesienie do specyfikacji lub norm zgodnie z ustawą z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. poz. 542) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiającym wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszącym się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylającym rozporządzenie (EWG) nr 339/93? Uwzględniając w tym również okresowe walidacje, pełną obsługę serwisową z dedykowanymi płynami kontrolnymi, których koszt pokryje Wykonawca?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**Wymagamy normy ISO 15197:2015, hematokryt (10-20)-70%**

1. Czy Zamawiający wymaga w **pakiecie 19 w pozycji 1 specyfikacji** w rzeczonej pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu.  Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**Zamawiający dopuszcza nie wymaga**

1. Działając w dobrej wierze oraz chcąc ograniczyć nieprawdziwe informacje pragniemy podkreślić, że każdy wyrób medyczny ma swoje ograniczenia, jeśli chodzi o zastosowania, a zgodnie z obowiązującym prawem obowiązkiem wytwórcy jest rzetelne poinformowanie użytkowników o tych ograniczeniach oraz ewentualnych ryzykach.

Obowiązki te wynikają m.in. z zapisów Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 roku z późniejszymi zmianami:

Zgodnie z art. 8.1. pkt2 – zabrania się stwarzanie fałszywego wrażenia, że leczenie lub diagnozowanie za pomocą wyrobu na pewno powiedzie się, lub nieinformowania o spodziewanym ryzyku związanym z używaniem wyrobu zgodnie z jego przewidzianym zastosowaniem lub w okresie dłuższym niż przewidziany.

Co więcej, informowanie o tym, że wyroby innych wytwórców nie zawierają ostrzeżeń tego typu, jest umyślnym wprowadzaniem w błąd, ponieważ zgodnie z Rozporządzeniem MZ z dnia 17 lutego 2016 roku, tego typu informację są obowiązkowe, co regulowane jest przez ww. Rozporządzenie:

Punkt 13.3 Oznakowanie zawiera, podpunkt 11) stosowne ostrzeżenia i środki ostrożności oraz punkt 13.6, podpunkt 11) wszelkie przeciwskazania i środki ostrożności pozwalające personelowi medycznemu je podjąć i pouczyć o nich pacjenta.

Mając powyższe na uwadze pragniemy zwrócić uwagę na potencjalne zagrożenie jakie bierzecie Państwo na siebie dopuszczając Oferenta, który w swojej instrukcji obsługi nie informuje personelu o ewentualnych ograniczeniach wynikających ze stosowania sprzętu jakim jest glukometr.

Czy Zamawiający dopuści w rzeczonym postepowaniu w **zadaniu 19 w pozycji 1** w specyfikacji w rzeczonej pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków Glucomaxx inne wyroby , które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez) i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne? **A tym samym Zamawiający przejmie na siebie odpowiedzialność za ewentualne incydenty medyczne powstałe w przypadku wdrożenia procedury na sprzęcie, którego instrukcje obsługi nie informują o potencjalnych zagrożeniach?**

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**Zamawiający dopuszcza nie wymaga**

Czy zamawiający wymaga w/w postępowaniu w pakiecie **19,** aby paski były wpisane na listy refundacyjne – gwarantuje to kompletność dostaw (paski na listach refundacyjnych dostępne są również na rynku otwartym), paski na listach refundacyjnych musze przejść szereg testów potwierdzonych między innymi certyfikatami np. ISO 15 197 :2015?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

1. Czy zamawiający wymaga w **pakiecie 19, aby** glukometry zasilane były ogólnodostępnymi bateriami AAA 1,5V (tzw. Mały paluszek)?

**Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:**

**Zamawiający dopuszcza nie wymaga**

**Uwaga.**

**Próbki proszę kierować na adres;**

**Szpital Specjalistyczny im. A. Falkiewicza we Wrocław SEKRETARIAT Pok. Nr 2**

**Przesuniecie terminu składania ofert na 6.08.2021r.**

 **Zamawiający**

 **Dyrektor**

 **(-) Paweł Błasiak**