



Szpital akredytowany



PODDEBICKIE  
CENTRUM ZDROWIA<sup>®</sup>  
Sp. z o.o.



„...Twoje zdrowie jest dla nas ważne...”

Poddebice, dn. 17.05.2020 r

Wszyscy zainteresowani  
postępowaniem

PCZ/ZP/153/2020

Dotyczy: „Dostawy materiałów jednorazowego użytku, wyrobów medycznych i niemedyycznych dla „Poddebickiego Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. w Poddebicach”.

PCZ/ZP/3330/4/2020

**Odpowiedzi na pytania  
oraz informacja o modyfikacji zapisów ogłoszenia i SIWZ**

Zgodnie z art. 38 ust. 1 pkt. 3 oraz art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r., poz. 1985 z późn. zm.) „Poddebickie Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. podaje odpowiedzi na pytania dotyczące postawienia ogłoszenia o zamówieniu i Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia na „Dostawy materiałów jednorazowego użytku, wyrobów medycznych i niemedyycznych dla „Poddebickiego Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. w Poddebicach”:

**Pytanie 1** **pakiet 89, pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady o pojemności 0,7L pozostałe wymagania zgodne z SIWZ? Pojemniki na odpady nie są wyrobami medycznymi, pozostają bez jakiegokolwiek wpływu na przeprowadzane procedury i ich efektywność, pełnią wyłącznie rolę pomocniczą. Pojemniki o nieznacznie większej pojemności nie mają wpływu na swoją funkcjonalność oraz jakość procedur medycznych. Zignorowanie większej ilości zużytego sprzętu medycznego przeznaczonego do utylizacji w jednym pojemniku, w sposób oczywisty przełoży się na oszczędność, na czym Zamawiającemu, jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć. Prosimy również nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązanie równoważne lub lepsze z opisywanym. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanki medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zalecenie pojemnika na odpady o pojemności 0,7l i modyfikuje zapisy formularza asortymentowo - cenowego Załącznik nr 2 do SIWZ w pakiecie nr 89 poz. 2 w następujący sposób:

PAKLET NR 89. po modyfikacji		CPV - 33.14.00.00-3, 34.52.84.80-6						
Sl. p.	Opis przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość	Wartość netto	Stawka VAT (%)	Wartość brutto	Producent	Nazwa handlowa/ nr katalogowy
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1.	Pojemnik na odpady plastikowy twarodosierowy zamknięty (igły) 0,1 - 0,2l	szt.	1 500					
2.	Pojemnik na odpady plastikowy twarodosierowy zamknięty (igły) 0,5 - 0,7l	szt.	500					
3.	Pojemnik na odpady plastikowy twarodosierowy zamknięty (igły) 1l	szt.	2 000					
4.	Pojemnik na odpady plastikowy twarodosierowy zamknięty (igły) 2l	szt.	2 000					
5.	Pojemnik na odpady plastikowy twarodosierowy zamknięty (igły) 3,5-4l	szt.	500					

**Pytanie 2** **pakiet 89, pozycja 5** - Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady o pojemności 3,5-4.0L pozostałe wymagania zgodne z SIWZ? Pojemniki na odpady nie są wyrobami medycznymi, pozostają bez jakiegokolwiek wpływu na przeprowadzane procedury i ich efektywność, pełnią wyłącznie rolę pomocniczą. Pojemnik o nieznacznie większej pojemności nie mały wpływu na swoją funkcjonalność oraz jakość procedur medycznych. Zignorowanie większej

99-200 Poddebice, ul. Młekiowicza 16, tel. 43/828 82 50, fax 43/828 82 55  
www.uzozpocz.pl, e-mail: sekretariat@uzozpocz.pl

Sąd Rejonowy dla Łodzi - Śródmieście w Łodzi XX Wydział Gospodarczy KRS pod nr **KRS 0000364815**  
**REGON 101075971; NIP 8281409238; Kapitał założycielski 2 258 000,00 PLN**  
RACHUNEK BANKOWY: Bank Spółdzielczy w Pabianicach PA CO-BANK  
nr konta: 30 8388 0009 2022 0009 9606 0001

kości i ręką przetrzeć i medycznego przeznaczonego do utylizacji w jednym pojemniku, w sposób oszczędny przełożyć się na oszczędności, na czym Zamawiającemu, jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć. Pragniemy również nadmienić, że zgodnie z art. 30 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze w opisywanym. W niniejszej odpowiedzi prosimy o przesłanie wyjaśnień dotyczących i uchyłkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 3** Czy Zamawiający uzna za spełniony wyznaczone art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeżeli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odpowiedź: Zamawiający uzna za spełniony warunek, jeżeli Wykonawca złoży oświadczenie dotyczące grupy kapitałowej zgodnie z zapisami rozdziału VI.4 SIWZ, czyli w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy Prawo zamówień publicznych.

**Pytanie 4.** Dotyczy zapisów SIWZ: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź: Zamawiający uzna za spełniony warunek, jeżeli Wykonawca złoży oświadczenie dotyczące grupy kapitałowej zgodnie z zapisami rozdziału VI.3 SIWZ, czyli w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy Prawo zamówień publicznych.

**Pytanie 5** Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca materiałów do sterylizacji posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczący materiałów sterylizacyjnych? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyrobki produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

**Pytanie 6.** Dotyczy Parametry Techniczne: Dotyczy pakietu nr 71 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rekawów papierowo-foliowych o poniższych parametrach: - gramatura papieru 50 - 70 g/m<sup>2</sup>, - grubość folii 52 µm, - lufka 8-warstwowa, - grzewca fabryczny 3-kanalowy we wszystkich rozmiarach? Poustawne parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 7** Dotyczy pakietu nr 71 - Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rekawy zabezpieczone były przeciwciepłą, trójkurczkową lufką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

**Pytanie 8.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 65 myjki z następującym opisem: Duża myjka o wymiarach nie mniejszych niż 74 cm x 20 cm, grubość co najmniej 0,5 cm, gramatura nie mniejsza niż 100g/m<sup>2</sup> wykonana z włókna poliestrowego. Myjka nasączona typowym jonowym żelem myjącym o pH 5,5, aktywowanym pod wpływem wody, bardzo wydajna i praktyczna w użyciu ze względu na swoje wymiary i dużą zawartość żelu. Zarejestrowana jako kosmetyk. Opakowanie handlowe 12 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 9** Dotyczy Pakietu nr 58 poz. 1 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opatrunków zgodnie z poniższym opisem: UrgoTul Absorb - Miękki, przylegający opatrunek z pianką wykonany w technologii TLC (lipidokoloidalowej), składający się utrzymującej optymalnie wilgotne środowisko miękkiej przylegającej warstwy TLC połączonej z chłonną wkładką z pianki poliuretanowej oraz ochronnego, nietkanego, włókninowego podłoża poliuretanowego. Wskazany do ran z umiarkowanym i dużym wysiękiem. Opatrunek zapewnia wysoką chłonność wysięku, nie przywiera do rany, pozwala na miłą, atraumatyczną wymianę, chroni okaleczoną skórę przed maceracją. Rozmiar 10cmx10cm.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 10** Dotyczy Pakietu nr 58 poz. 2 - w przypadku zgody na powyższy opatrunek prosimy o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a'10 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na 100op. a'10sztuk tj. 1000sztuk opatrunków.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 11.** Dotyczy Pakietu nr 58 poz. 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opatrunków zgodnie z poniższym opisem: UrgoTul Absorb - Miękki, przylegający opatrunek z pianką wykonany w technologii TLC (lipidokoloidalowej), składający się utrzymującej optymalnie wilgotne środowisko miękkiej przylegającej warstwy TLC połączonej z chłonną wkładką z pianki poliuretanowej oraz ochronnego, nietkanego, włókninowego podłoża poliuretanowego. Wskazany do ran z umiarkowanym i dużym wysiękiem. Opatrunek zapewnia wysoką chłonność wysięku, nie przywiera do rany, pozwala na miłą, atraumatyczną wymianę, chroni okaleczoną skórę przed maceracją. Rozmiar 15cmx20cm.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

- Pytanie 12. Dotyczy Pakietu nr 58 poz. 2 - w przypadku zgody na powyższy opatrunek prosimy o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a 10 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na 100op. a 10sztuk tj. 1000sztuk opatrunków.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ
- Pytanie 13. Dotyczy wzoru umowy § 7 - zwracamy się z prośbą o obniżenie kar umownych z 3% do 0,3%. Obecne zapisy są rażąco wygórowane.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ
- Pytanie 14. **dotyczy Pakietu nr 34 -** Czy Zamawiający dopuści zaferowanie niżej opisanego zestawu: - 2 taśmy przyklepne 9 x 50 cm, - 1 wzmocniona osłona na stółik Mayo 75 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm, - 2 rączki do maszynki ręk 30,5 x 34 cm, - 1 serwetka brzuszno-kroczoowa 215/240 x 350 cm, zintegrowana z rogawicą ni i klasztelą na piły z filtrem i portem, z 2 utworami przyklepnymi: górny 25 x 30 cm, dolny 9 x 15 cm (z dodatkową osłoną do zamknięcia otworu, kiedy nie jest używany), - 1 serwetka na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 130 cm, **Materiał serwet głównych 2 warstwowy PE+PP na całej powierzchni** (grubość folii 33µm) o gramaturze 60 g/m<sup>2</sup> w części podstawowej. Opakowanie typu TYVEC/Folia. Na opakowaniu minimum 4 rezykcyjonalne etykiety samoprzylepne zawierające min. numer katalogowy, serię, datę ważności oraz nazwa identyfikująca dostawcę do archiwizacji danych  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 15. **dotyczy Pakietu nr 34 -** Czy Zamawiający dopuści zaferowanie niżej opisanego zestawu: 1 taśma przyklepna 9 x 50 cm, 1 przyklepna Walera 2,7 x 30 cm, 1 rącznik do osuszania ręk 30,5 x 34 cm, 1 serwetka TUR 175/282 x 172 cm z osłoną na palec o średnicy 3 cm, otworem o średnicy 6 cm i przyklepnym otworem o średnicy 8 cm, zintegrowana z torbą na piły z filtrem i portem do ssasa, 1 serwetka na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 130 cm. **Materiał serwet głównych 2 warstwowy PE+PP na całej powierzchni** (grubość folii 33µm) o gramaturze 60 g/m<sup>2</sup> w części podstawowej. Opakowanie typu TYVEC/Folia. Na opakowaniu minimum 4 rezykcyjonalne etykiety samoprzylepne zawierające min. numer katalogowy, serię, datę ważności oraz nazwa identyfikująca dostawcę do archiwizacji danych.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 16. **dotyczy Pakietu nr 34 -** Czy Zamawiający dopuści zaferowanie niżej opisanego zestawu: 2 taśmy przyklepne na kończyny 75 x 120 cm, 1 serwetka 75 x 60 cm, 1 serwetka TUR 75 x 175 cm z osłoną na palec o średnicy 3 cm, otworem o średnicy 6 cm i otworem o średnicy 8 cm, 1 serwetka na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 130 cm. **Materiał serwet głównych 2 warstwowy PE+PP na całej powierzchni** (grubość folii 33µm) o gramaturze 60 g/m<sup>2</sup> w części podstawowej. Opakowanie typu TYVEC/Folia. Na opakowaniu minimum 4 rezykcyjonalne etykiety samoprzylepne zawierające min. numer katalogowy, serię, datę ważności oraz nazwa identyfikująca dostawcę do archiwizacji danych.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 17. **dotyczy Pakietu nr 37 -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie serwety 75 x 90cm posiadającej na opakowaniu 1 rezykcyjonalne etykiety samoprzylepne zawierające min. numer katalogowy, serię, datę ważności oraz nazwa identyfikująca dostawcę do archiwizacji danych.  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści opakowanie zawierające 4 etykiety samoprzylepne typu TAG zawierające min. numer katalogowy, serię, datę ważności oraz nazwa identyfikująca dostawcę do archiwizacji danych
- Pytanie 18. **dotyczy Pakietu nr 44 poz. 3 -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie gazy opatrunkowej 13 nitkowej, o wymiarach 90cm x 100 mb?  
**Odpowiedź:** Zamawiający wyrazi zgodę. Prosimy o wycofanie gazy 90 cm x 100 m w ilości 1000 mb.
- Pytanie 19. **dotyczy Pakietu nr 49 poz. 1-3 -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opasek gipsowych o czasie wiązania 3 – 4 min i fully spełniających pozostałe wymagania SIWZ?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 20. **dotyczy Pakietu nr 49 poz. 4-6 -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opasek elastycznych z dwoma zapinkami spełniające pozostałe wymagania SIWZ?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 21. **dotyczy Pakietu nr 60 -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie serwetki operacyjnej 45cm x 45 cm z nitką i elementem RTG?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 22. **dotyczy Pakietu nr 60 -** Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga serwetki operacyjnej wstępnie przetworzonej?  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza



Pytanie 23. Fakiel 68. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby rękawce były przebadane na cytostatyki zgodnie z ASTM 66/8-07?  
**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje zapisy Formuła zaasymetrycznego – cenowego – Załącznik nr 2 do SIWZ w pakiecie nr 68 poz. 1 w następujący sposób

PAKIET NR 68. po modyfikacji CPV 33.14.00.00 3									
l.p.	Opis przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość	Wartość netto	Stawka VAT (%)	Wartość brutto	Procent	Nazwa handlowa/ nr katalogowy	ID
1.	Rękawice diagnostyczne niejalowe, bezpachowe, z miękkiego elastycznego nitrylu, o dużej wytrzymałości mechanicznej, oznaczane jako wyrob. medycyny ISO nr KA 1.1. Chowane od strony wewnętrznej. Zgodnie z normą EN 455-1, 2, 3, 4 wszystkie części normy zapisane w Deklaracji Zgodności. Zewnętrzna powierzchnia gładka, dostępna tylko na opuszczeniach. Zakafrowane na zewnątrz naramieniem. Rękawice o m. długości min. 215 mm, rozciąganie przez procesem starzenia min. 520%, po przyspieszonym starzeniu min. 490% - zatwierdzone raportem testowym. Ciężkość pojedynczej ściągki: palce - min. 0,120mg max. 0,140mg; dłoń - min. 0,260mg max. 0,300mg. Rękawice hyposensybilizacyjne - badanie na Pa, pierwotne podrażnień skóry zakazane na wewnątrz. Zamawiającego. Rękawice wszechstronnie przebadane wg EN EN 374-3 na co najmniej 12 substancji chemicznych (bez cytostatyków) w tym: 1) min. 2 ekstrakty roślinne (np. 3) - dwa alkohole 70% etanol 70% zaparował - odporność na przeciek min. 15 min. Rękawice posiadające badania wg EN EN 374-3 lub ASTM 978-05 na min. 12 cytostatyków w tym: Doxorubicin, Fluorouracil, Yelotriksat, Mitomycin C. Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, 42, data produkcji, data ważności, LOT/nr partii lub serial, nazwa producenta/ adres wytwórcy, wszystkie napisy w języku polskim, okres ważności rękawic minimum 12 miesięcy od daty dostawy, uzgodnienie zgodności z normą EN 455 - wszystkie części. Pakowane po 150 szt. Rozmiar XS, S, M, L, XL. Dokumenty wymagane na zlecenie Zamawiającego: Deklaracja Zgodności CE oraz certyfikat potwierdzający kategorię SCL, Raport z badań na stancje chemiczne wg EN 374-3 lub ASTM 978-05, 4, Raport testowy potwierdzający wymagane parametry, nie starszy niż z 2016 r.ost.	zpek.	10000						

Pytanie 24. Czy Zamawiający w Pakiecie 45 dopuścić: Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny białej mieszanej celulozy, szelfestru i wiskozy o gramaturze 70g/m2, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, nasyczenie 2g na gazik?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 25. Czy Zamawiający w Pakiecie 45 dopuścić: Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny białej mieszanej celulozy, poliacrylu i wiskozy o gramaturze 70g/m2, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, nasyczenie 2,5-3g na gazik?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 26. Fakiel 41, poz. 3 - Czy zamawiający dopuści gazę pakowaną w rolki?  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27. Fakiel 44, poz. 3 - Czy zamawiający dopuści wycena za opakowanie 100 mb. z arzeżeniem rolki?  
**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę. Fronty o wymiarach 90 cm x 100 cm w ilości 1000 mb.

Pytanie 28. Pakiet 49, poz. 4.6 - Czy zamawiający wydzieli poz.4-6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danych asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

- Pytanie 29. **Pakiet 49, poz. 4-6** - Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj. poliestrowych i poliamidowych posiadającą rozciągliwość powyżej 130 % z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 30. **Pakiet 9, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści Cytotex w op. 150 ml z prze. czeniem 1 szt. na 20 szt.?  
**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę. Proszę w Formularzu ofertowym wpisać wielkość opakowania i liczbę opakowań do przeliczenia.
- Pytanie 31. **Pakiet 12, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści cewnik o długości 40cm dla rozmiarów CH 6, C-18 i C-110?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 32. **Pakiet 12, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści cewnik z otworem centralnym i dwoma otworami bocznych - naprzeciwległymi?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 33. **Pakiet 13, pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści cewniki Nalator o powierzchni standardowej, przezroczyste?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 34. **Pakiet 33, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet o minimalnym składzie: Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 55 g/m<sup>2</sup>. - 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75 cm x 90 cm z otworem o wymiarach 6 cm x 8 cm. - 2 x osłona na kończyne o wymiarach 70 cm x 120 cm, - 1 x serweta wamuchlona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 100 cm x 150 cm.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 35. **Pakiet 33, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet o minimalnym składzie: Serweta wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 55 g/m<sup>2</sup>. - 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75 cm x 200 cm z otworem w kształcie rombu o wymiarach 8 cm x 12 cm, - 1 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm, - 2 x osłona na kończyne o wymiarach 70 cm x 120 cm, - 1 x serweta wamuchlona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 100 cm x 150 cm.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 36. **Pakiet 34, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet o następującym składzie: Serweta wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>, dolna część serwety wykonana z folii PE. - 1 x serweta o wymiarach 150 cm x 230 cm zintegrowana z osłonami na kończyne, z otworem brzośnym o średnicy 6 cm oraz krocowym 6 cm, zintegrowana z białą taśmą osłoną polia do badania per-ortum, torbką do zbiórki płynów, - 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm, - 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm, - 1 x serweta wamuchlona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 37. **Pakiet 35, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm z walcem chłonnym 50 x 208cm ±2,5 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny poliacrylowej 18g/m<sup>2</sup>, warstwy celulozowej 16 g/m<sup>2</sup>, pulpę celulozową, 81,5g z superabsorbentem SAP2/g, warstwy celulozowej 16 g/m<sup>2</sup>, niebieskiej folii PE 40 g/m<sup>2</sup>. Waga całkowita podkładu 280 g ±5g, chlorność 3820,18 ml?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 38. **Pakiet 35, pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm z walcem chłonnym 50 x 208cm ±2,5 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny poliacrylowej 18g/m<sup>2</sup>, warstwy celulozowej 16 g/m<sup>2</sup>, pulpę celulozową, 81,5g z superabsorbentem SAP2/g, warstwy celulozowej 16 g/m<sup>2</sup>, niebieskiej folii PE 40 g/m<sup>2</sup>. Waga całkowita podkładu 280 g ±5g, chlorność 3820,18 ml?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 39. **Pakiet 36, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści serwetę na stół Mayo w rozmiarze 80 x 140cm, na osakowaniu 4 etykiety samoprzylepne typu TAG?  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 40. **Pakiet 37, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści opakowanie zawierające 4 etykiety samoprzylepne typu TAG?  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.
- Pytanie 41. **Pakiet 40, poz.1** - Czy Zamawiający dopuści osłonę na kończyne w rozmiarze 30 x 80cm?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 42. **Pakiet 41, poz.1** - Czy Zamawiający dopuści sterylne pakowce ścigane na gumkę?

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

- Pytanie 13. **Pakiet 41, poz.1 - Czy Zamawiający dopuści sterylne pokrowce w rozmiarze w stanie rozciągniętym 120 x 170cm, średnica os. 70cm?**  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 14. **Pakiet 43 - Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=50zł z przeliczeniem zamawianej ilości?**  
**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę. Proszę w Formularzu asortymentowo - cenowym wpisać wielkość opakowania i liczbę opakowań do przeliczenia.
- Pytanie 15. **Pakiet 44, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści gazę o długości 100m?**  
**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę. Proszę o wycenę gazy 90 cm x 100 m w ilości 1000 mb.
- Pytanie 16. **Pakiet 46 - Czy Zamawiający dopuści kompres żelowy w rozmiarze 13x14cm lub 16x16cm?**  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 17. **Pakiet 50, pozycja 3-4 - Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100zł z przeliczeniem zamawianej ilości?**  
**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę. Proszę w Formularzu asortymentowo - cenowym wpisać wielkość opakowania i liczbę opakowań do przeliczenia.
- Pytanie 18. **Pakiet 50, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści plaster o długości 1m z przeliczeniem zamawianej ilości?**  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 19. **Pakiet 53 - Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=25zł z przeliczeniem zamawianej ilości?**  
**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę. Proszę w Formularzu asortymentowo - cenowym wpisać wielkość opakowania i liczbę opakowań do przeliczenia.
- Pytanie 50. **Pakiet 59 - Czy Zamawiający dopuści podkład ochronny 1177ml?**  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 51. **Pakiet 60 - Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=20zł z przeliczeniem zamawianej ilości?**  
**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę. Proszę w Formularzu asortymentowo - cenowym wpisać wielkość opakowania i liczbę opakowań do przeliczenia.
- Pytanie 52. **Pakiet 64 - Czy Zamawiający dopuści przecięcie o m i szerokości 50cm?**  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 53. **Pakiet 66 - Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=10zł z przeliczeniem zamawianej ilości?**  
**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę. Proszę w Formularzu asortymentowo - cenowym wpisać wielkość opakowania i liczbę opakowań do przeliczenia.
- Pytanie 54. **Pakiet nr 18 - Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaopierzanie cewnika skalowanego o 5 cm, przewodnica 150 cm, CH 4,7, pozostałe właściwości według opisu.**  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 55. **Pakiet nr 18 - Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaopierzanie cewnika skalowanego o 5 cm, przewodnica 150 cm, pozostałe właściwości według opisu.**  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 56. **Pakiet nr 32 - Czy Zamawiający dopuści zaopierzanie balonów o średnicy 12-15-18 mm, lateksowych, pozostałe właściwości według opisu.**  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 57. **PAKIET NR 33 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaopierzania zestawu do cystoskopii o następującym składzie: 1 serwetka na stolik narzędziowy 150 x 100 cm, 1 serwetka operacyjna do ginekologii/cystoskopii nieprzylipna z otworem (8 x 12 cm) / 9 x 200 cm, 1 serwetka nieprzylipna 75 x 50 cm, 2 uszowki silikonowe długie 75 x 120 cm, 2 rękawiczki celulozowe 30 x 33 cm.**  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 58. **PAKIET NR 34 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaopierzania zestawu do operacji urologicznych o następującym składzie: 1 serwetka na stolik narzędziowy wzmacniona 170 x 190 cm, 1 serwetka biologiczna z torbą na długi / szeroki 185 x 200 cm, okno samoprzylepne 17 x 10 cm / na krocze / 7 cm, Wbudowana osłona na palec bezłatekowa, do badania per rectum, 185 x 200 cm, 1 torba samoprzylepna 10 x 50 cm, 4 rękawiczki celulozowe 30 x 33 cm.**  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.



Pytanie 55. **PAKIET NR 44** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaopatrzenia gazy opatrunkowej o długości 100 cm?  
**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę. Proszę o wycofanie gazy 90 cm x 100 cm w ilości 1000 mb.

Pytanie 60. **PAKIET NR 45** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaopatrzenia gazików do dezynfekcji w rozmiarze 30 x 30 mm / 30 x 60 mm po rozłożeniu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaopatrzenie w/w gazików i modyfikuje zapisy Formularza ofertowego – oznaczone – Załącznik nr 2 do SIWZ w Pakiecie nr 45 w następujący sposób:

PAKIET NR 45. po modyfikacji		CPV- 83.19.00.00-3;						
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość	Wartość netto	Stawka VAT (%)	Wartość brutto	Producent	Nazwa handlowa / w katalogowy
1	2	3	4	6	7	8	9	10
1.	Gazik do dezynfekcji skóry, lekko nasączony alkoholem. Rozmiar 30mm x 30-32,5mm / 30mm x 50-55mm po rozłożeniu. Tolerancja wymiarów + 5%. Opakowanie 100 szt.	opaska	40					

Pytanie 61. **PAKIET NR 49 - Poz. nr 1-3-** czy Zamawiający oczekuje możliwość zaopatrzenia opasek gipsowych o czasie wiązania 4-6 min, pakowanych w opakowania 3' 2 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 62. **Pakiet nr 49 - Poz. nr 1-3-** czy Zamawiający oczekuje zaopatrzenia opasek gipsowych, których gaza można jest obustronnie pokryta 94% gipsem medycznym i nawinięta na traktumowy rulonik i ulegający biodegradacji umożliwiające modelowanie i nałożenie opaski?

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 63. **Pakiet nr 49 - Poz. nr 6-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaopatrzenia opaski elastycznej pakowanej łącznie z 2 zapinkami?

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 64. **PAKIET NR 50 Poz. nr 1-2** czy Zamawiający dopuści możliwość zaopatrzenia plasterów na tkaninie włóknistej?

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 65. **Pakiet nr 50 - Poz. nr 3-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaopatrzenia oastra do welflonów wykonanego z folii poliuretanowej z wycięciem dodatkowo wzmocnionego włóknem w rozmiarze 7 x 9 cm? Plaster jest transparyentny i umożliwia stałą kontrolę miejsca wklucia bez konieczności zdejmowania opatrunku.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 66. **PAKIET NR 55 Poz. nr 4-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaopatrzenia opatrunku w rozmiarze 8 x 10 cm lub 8 x 15 cm?

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 67. **PAKIET NR 58 Poz. nr 1-2-** czy Zamawiający wymaga, aby kompresy wysokochłonne były sterylizowane parą wodną?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 68. **PAKIET NR 60** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaopatrzenia serwetki operacyjnej 20 nitkowej, posiadającej element kontrastujący w postaci cienia, paci? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 69. **Pakiet nr 60** - czy Zamawiający wymaga, aby serwetki operacyjne były poddane praniu technologicznemu - praniu wstępnemu? Dzięki tym procesom serwetki są bardziej skuteczne, bo przesłania się na mniejsze cząstki ilorazowe wyrobu podczas procedury medycznej. Dodatkowo gaza, z której wykonana jest serwetka jest bardziej miękka i nie powoduje uszkodzeń naczyń skłonionych w przekierowaniu do serwet standardowych i o podlegających tym procesom

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza

Pytanie 70. **PROJEKT UMDOWY - § 1, ust. 2-** W związku z zastrzeżeniem w Umowie uprawniającym Zamawiającego do niezrealizowania całości zamawianego asortymentu, bez jednoczesnego określenia minimum gwarantowanego wartości o jego zmianie podlega wyczerpanie gwarantowanego minimum poziomu realizacji przedmiotu zamówienia na poziomie 70%. Zrezygnowanie przez Zamawiającego z określenia minimum tej wysokości realizacji umowy - przyjęcie dowolności w tym zakresie, stanowi dla potencjalnego Wykonawcy niepewność czynna gospodarczego. W przedmiotowym postępowaniu, nie ma kontrastu dysproporcji między świadczeniami Zamawiającego i Wykonawcy.

przy czym ten pierwszy przyjmuje pozytywną, dominującą, znacznie ograniczającą prawa Wykonawcy. W czynnym stosunku Wykonawca będzie ponosił znaczące ryzyko realizacji zamówienia; po pierwsze, w zakresie obowiązku zabezpieczenia realizacji umowy, a po drugie – zabezpieczenia swojej odpowiedzialności przewidzianej w umowie w przepisach prawa. Rażąca dysproporcja między stronami, może stanowić podstawę naruszenia zasad współżycia społecznego

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 71.** PRZEKŁAD UMOWY § 6, ust. 2- wniosimy zmianę zapisów umowy poprzez wprowadzenie nowego paragrafu regulującego skutek wystąpienia sily wyższej, mającej wpływ na realizację obowiązków wynikających z łączącej strony umowy. Proponowane brzmienie: **Sila Wyższa**

- Strona umowy zgodnie z postanowieniami, że nie są odpowiedzialne za skutki wynikające z działania sily wyższej, w szczególności pożaru, powodzi, ataku bombowego, silyk siwiniowych, zagrożeń epidemioogicznych, a także innych zdarzeń, na które strony nie mają żadnego wpływu i których nie mogły uniknąć bądź przewidzieć w chwili podpisania umowy (sily wyższej).
- Strona umowy, w której wyniknęły utrudnienia w wykonaniu umowy wskutek działania sily wyższej, jest obowiązana do bezwzględnego poinformowania drugiej strony o wystąpieniu i ustaniu działania sily wyższej. Zawiadomienie to określa rodzaj, zakres, jego skutki na wyznaczenie zobowiązań wynikających z Umowy, zakresi rezydentury, którego dotyczy, i środki przeciwdziałające, aby te konsekwencje złagodzić.
- Strona, która doznała zawiadomienia o zaistnieniu działania sily wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim jest to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu umowy, a których nie wstrzymuje działanie sily wyższej.
- Obligacje, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania sily wyższej, na czas działania sily wyższej, ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania sily wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu na okres działania sily wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania sily wyższej, w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.
- W przypadku, gdy utrudnienia w wykonaniu umowy na skutek działania sily wyższej utrzymują się dłużej niż trzy miesiące od czasu stwierdzenia wystąpienia sily wyższej, każda ze stron może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w części dotyczącej działania sily wyższej. Rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym następuje w formie pisemnej, pod rygorem nieważności.

Wprowadzenie powyższej regulacji pozwoli na jednoznaczne określenie obowiązków stron w przypadku wystąpienia sily wyższej. Wskazać bowiem należy, iż sila wyższa traktowana jest jako jedna z przesłanek wyłączających odpowiedzialność na zasadzie ryzyka, a więc również umożliwiających wykonawcy uwolnienie się od ponoszenia odpowiedzialności za niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie tej umowy, w tym za opóźnienia terminów wykonania i zakorkowania tych prac czy kosztów. Jednakże w celu zapewnienia ochrony interesów obu stron umowy w przypadku wystąpienia sily wyższej wprowadzenie powyższych zapisów pozwoli na podjęcie działań mających na celu ograniczenie negatywnych skutków wynikających z tego stanu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 72.** PRZEKŁAD UMOWY § 7, ust. 1- wniosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzeżenia kar umownych i ustalenie ich wysokości w następującym zakresie:

- §6 ust. 1, pkt 1.1 do kwoty 0,5% wartości niedostarczonej części zamówienia,
- §6 ust. 1, pkt 1.3 do kwoty 0,5% wartości reklamowanej części zamówienia.

Należy się zgodzić ze stanowiskiem Sądu Najwyższego, który traktuje karę umowną wprowadzoną do umowy w ramach swobody kontraktowania, jako tę swobodę, celem jest zapewnienie skuteczności więzi prawnej, między stronami w ramach zawartej umowy, a także sily realnemu wykonaniu zobowiązań (Wyrok SN z 08.08.2008 r., V CSK 85/08, LEX nr 457785). Tenże zastrzeżenie jednorazowe, „W sytuacji, gdy kara umowna ulega się bądź zaliczona jest do wykonania wykonawcy z podźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za należną wygórowaną” (Wyrok SN z 20.05.2010 r., I CR 229/10, LEX nr 2534). Także wtedy kara umowna może zostać uznana za należną wygórowaną, gdy „w zastrzeżonej wysokości, jawić się będzie jako nieadekwatna” (Wyrok SA w Katowicach z 17.12.2008 r., V ACa 483/08, LEX nr 491137). Kara umowna ma, na celu zdyscyplinowanie wykonawcy, jedyną okolicznością jej przez Zamawiającego na rażąco wysokim poziomie prowadzi do naruszenia zasad współżycia społecznego i powoduje niedobry wpływ na obie strony.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 73.** PRZEKŁAD UMOWY § 7, ust. 1- zwracamy się z prośbą do Zarząwłaącego, aby w w/w paragrafie wzoru umowy słowo „opóźnienie” zostało zastąpione słowem „zwłoka”. Pytanie ma na celu wykluczenie skutku, z przesłanką do naliczenia kary z nowszej winna być zwłoka (czyli opóźnienie zawinięte przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienie, czyli także niezawinięte przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozważanie odpowiedzialności wykonawcy także na



niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „koniunowna należy się za niewykonanie lub niźniaczenie wykonania umowy (art. 163 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.”

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 74.** Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu wyrobów medycznych, produktów leczniczych, za nawijający będzie wymagał aby dostawcy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami typu „izotermia”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewozonego asortymentu, ustalonej przez producenta?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 75.** Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownicy) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obywatel polski?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 76.** Czy Zamawiający oczekuje przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu, czyli pojazdów wypuszczonej w zabudowy typu „izotermia” do realizacji zamówienia na dostawę wyrobów medycznych zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 27.07.2016 r. poz. 1126 w sprawie rodzajów pojazdów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy?

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 77.** Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 56; pozycja: 1, 2, 3): przedłużenie kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymagań zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karty produktowe / techniczne stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbaczany według standardów normy ISO 11948. Dodatkowo należy nadmienić, że wszyscy producenci na terenie Unii Europejskiej, których produkty są dopuszczone do obrotu na jej terytorium są zobowiązani do przestrzegania wszystkich norm jakościowych, w tym ISO 11948-1. Badanie poziomu absorpcji produktu chłonnego w każdej fabryce na terenie UE odbywa się według wytycznych ISO 11948-1 i nie ma potrzeby przeprowadzania testów przez podmioty zewnętrzne. Karty techniczne oraz oświadczenia wystawione przez producenta są poświadczaniem odbytych testów oraz ich wyników.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 78.** Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 55; pozycja: 1) złożenie oferty na pieluchonątki dla dorosłych o chłonności co najmniej 2400 ml? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu, a chłonnością oferowanego produktu w żaden sposób nie wpłynie na komfort oraz funkcjonalność użytkownika wyrobu oraz nie zwiększy ilości używanych produktów. Chcielibyśmy również nadmienić, iż wg międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt 7.5.4 na podstawie niepublikowanych badań przeprowadzonych w Szpitalach wynika, że użytkownik nie jest w stanie zauważyć różnicy w zdolności pochłaniania mniejszej niż 30%, przy wykonywaniu pomiaru zgodnie z metodą badań przedstawioną w ISO 11948 - czyli w tym przypadku dla pacjenta niezauważalna będzie różnica różnica 100 ml.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 79.** Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 56; pozycja: 2) złożenie oferty na pieluchonątki dla dorosłych o chłonności co najmniej 2770 ml? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu, a chłonnością oferowanego produktu w żaden sposób nie wpłynie na komfort oraz funkcjonalność użytkownika wyrobu oraz nie zwiększy ilości używanych produktów. Chcielibyśmy również nadmienić, iż wg międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt 7.5.4 na podstawie niepublikowanych badań przeprowadzonych w Szpitalach wynika, że użytkownik nie jest w stanie zauważyć różnicy w zdolności pochłaniania mniejszej niż 30%, przy wykonywaniu pomiaru zgodnie z metodą badań przedstawioną w ISO 11948 - czyli w tym przypadku dla pacjenta niezauważalna będzie różnica różnica 130 ml.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 80.** Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 56; pozycja: 3) złożenie oferty na pieluchonątki dla dorosłych o chłonności co najmniej 3280 ml? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu, a chłonnością oferowanego produktu w żaden sposób nie wpłynie na komfort oraz funkcjonalność użytkownika wyrobu oraz nie zwiększy ilości używanych produktów. Chcielibyśmy również nadmienić, iż wg międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt 7.5.4 na podstawie niepublikowanych badań przeprowadzonych w Szpitalach wynika, że użytkownik nie jest w stanie zauważyć różnicy w zdolności pochłaniania mniejszej niż 30%, przy wykonywaniu pomiaru zgodnie z metodą badań przedstawioną w ISO 11948 - czyli w tym przypadku dla pacjenta niezauważalna będzie różnica różnica 20 ml.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

- Pytanie 81.** Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 56; pozycja: 1, 2, 3): pieluchomajtek dla dorosłych oddychających na całej powierzchni ciałowej produktu, wykonanych z miękkiej włókniny przesuszonej powietrzem i pilny wodną na całej powierzchni łącznie z zakładkami bocznyymi, posiadających ściągacze tallowe (o najmniej w tej części pieluchomajtki oraz system zwykłego wchłaniania – pod DRY, SDS lub inny, który utrzymuje wilgność daleko od skóry pacjenta)? Należy podkreślić, że powyższe rozwiązania technologiczne charakteryzują produkty o wysokich standardach jakościowych i zapewniają pacjentom maksymalną ochronę. Dodatkowo korzystnie wpływa, na finanse Zamawiającego, gdyż ograniczają zużycie produktów chłonnych jak również ilość prania pościeli.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 82.** Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 56; pozycja: 1, 2): pieluchomajtki pakowane w 30 sztuk, z odpowiednim przeizolowaniem szlakuowym?  
**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę. Proszę w Formularzu asortymentowo – cenowym wpisać wielkość opakowania licząc opakowań do przeliczenia, z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
- Pytanie 83.** Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 56; pozycja: 3): pieluchomajtki pakowane w 28 sztuk, z odpowiednim przeizolowaniem szlakuowym?  
**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę. Proszę w Formularzu asortymentowo – cenowym wpisać wielkość opakowania i liczbę opakowań do przeliczenia, z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
- Pytanie 84.** Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 53; pozycja: 1): podkładów chłonnych 60x30cm, z wkładem chłonny o rozmiarze co najmniej 85x55cm?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 85.** Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 54; pozycja: 1): podkładów chłonnych 60x90cm, z wkładem chłonny o rozmiarze co najmniej 85x55cm, o pojemności co najmniej 1750g?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 86.** Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 43; pozycja: 1): zlewnia oferty na leżniotowe śliniki z kieszonką, o wymiarach co najmniej 37x48cm?  
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.
- Pytanie 87.** Dotyczy pakietu 7 - Czy Zamawiający dopuści Zamawiający system do odsysania do rurek intubacyjnych z kluczem do rozłączania układu i elastycznym rącznikiem w zestawie, 7211; blokadą dostępu do pacjenta w postaci mechanicznej zastawki przesuwanej rękawicą; zamknięty system powinien posiadać przycisk do kontrolowania siły wstrząsu z zabezpieczeniem przed przypadkowym nacisnięciem, wyraźny wskaźnik kontrolujący całkowite wycofanie cewnika; sam cewnik musi być miękki i zaciągany na smółce, z otworem centralnym i z dwoma otworami naprzemiennie, łącznik podwójnie obrotowy z wbudowanym punktem medycznym do podawania leków w otworze, bezwzględny sort do płukania cewnika; rozmiary rurek: 10,12,14,16, 18 o długości 360 mm do rurek tracheostomijnych?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 88.** Dotyczy pakietu nr 89 poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne o pojemności 0,7 l?  
**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowane pojemniki na odpady o pojemności 0,7l i modyfikuje zapisy Formularza asortymentowo – cenowego – Załącznik nr 2 do SIWZ w pakiecie nr 89 pkt. 2 w następujący sposób:

PAKIET NR 89. po modyfikacji		CPV- 33.11.00.00-3, 34.92.84.80-6						
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Jm.	Ilość	Wartość netto	Stawka VAT (%)	Wartość brutto	Producent	Nazwa handlowa/ nr katalogowy
1	2	3	4	6	7	8	9	10
1.	Pojemnik na odpady plastikowy twarżeniowy zamknięty (gł. 3, 1, 0,7)	szt.	1 000					
2.	Pojemnik na odpady plastikowy twarżeniowy zamknięty (gł. 3,5-3,7l)	szt.	500					
3.	Pojemnik na odpady plastikowy twarżeniowy zamknięty (gł. 1l)	szt.	2 000					
4.	Pojemnik na odpady plastikowy twarżeniowy zamknięty (gł. 2l)	szt.	2 000					
5.	Pojemnik na odpady plastikowy twarżeniowy zamknięty (gł. 3,5l)	szt.	500					



- Pytanie 89. Dotyczy pakietu nr 13 - Czy Zamawiający dopuści cewniki Nelaton w opakowaniach folia/folia przy zachowaniu pozostałych parametrów?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 90. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści cewniki Nelaton w rozmiarze C-16?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ. Kormiu C-16 jest uwzględniony w Pakiecie 13 poz. 2.
- Pytanie 91. Dotyczy pakietu nr 12 - Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania różnymi drogami dodechowymi rozmiar C15, C15, C1-10 o długość 400mm przy zachowaniu pozostałych parametrów?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 92. Pytanie do pakietu nr 71 poz. 5 - Czy Zamawiający dopuszcza rękaw o wymiarach 125mm x 200mm?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 93. Pytanie do Pakietu 37 pkt 1 - Prosimy o dopuszczenie następującego zestawu do operacji urologicznych. Skład zestawu: 1 x serweta TUR 170/280x240 z torbą na płyny. Serweta zawiera 3 otwory: 1 otwór o średnicy 8 x 10 cm z torcją 1:1 przyleśny z nacięciem, folia 15 x 15 cm 3M w okolicy brzucha; Otwór o średnicy 8 cm do szczylnowania kroczu i mały otwór o średnicy 3 cm, który jest przykryty, nakładką (ochronisztem) na palec. Serweta jest nieprzepuszczalna dla płynów i może być używana samodzielnie do przykrycia całego ciała pacjenta bez potrzeby stosowania dodatkowej serwety. Serweta ze zintegrowaną torbą zawieszoną do podłączenia drenu oraz nakładkami na nogi. - 1 x serweta 150 x 200cm. - 1 x osłona na stół 100 x 150cm. - 1 x osłona sterylna 100 x 100cm. - 7 x rękawik chirurgiczny 45 x 40cm. Odporność na przeciekanie cieczy min. 200 cm H<sub>2</sub>O. Zestaw wykonany z włókna medyczne dwuwarstwowe, (Włókna PP Spunbond + folia PE) o gramaturze min. 60g/m<sup>2</sup>. Materiał obłożenia spełnia wymagania normy EN 13795. Min. dwie etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji zawierające nr kata sprawy, L01, datę ważności oraz dane producenta.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 94. Pakiet nr 73 - 74 - Zamawiający określa system do pomiaru glikemii posiadając nazwę pasków testowych odgłoszących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co znacząco ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową, tym samym narażając szpital na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, które niejednokrotnie przewyższają parametrami system wymagany przez Zamawiającego, ma być możliwa obniżenie kosztów w budżecie (redukcja kosztów nawet do 40 %) przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 - 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przeszacowaniem komparabilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) Zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-500mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki do wielkości próbki 0,5 ml krwi; f) Zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) Bezdotykowy wyzwalacz paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) Stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolek; i) Temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) Paski posiadające wszelkie dopuszczalne certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ. Zamawiający wskazał nazwy glukometrów, które posiada, aby Wykonawcy wiedzieli jakie zaoferować paski. Zamawiający przedmiot zamówienia opisuje w sposób jednoznaczny i wyodrębniający, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty. Na wskazanie nazw posiadanych glukometrów umożliwiłoby, że Wykonawcy nie wiedzieliby jak o paski zreferować - byłoby sprzeczne z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.
- Pytanie 95. Pakiet nr 73 - 74. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysłania pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazanymi kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDI-FAD; d) Kapilarna samoczynowa krew; e) Wyzwalacz paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowymi wskaźnikami miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 minut; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki do wielkości próbki 0,5 mikro ltra, zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015, i) zakres temperatur przechowywania pasków w zakresie 1-32°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczalne certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.



**Pytanie 96:** Pakiet nr 73 i 74 - Czy Zamawiający dopuszcza równoważne próbki testowe do 6,40 metro (wraz z przekazaniem komputerycznych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-50%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej, przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2013; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym: dehydrogenaza glukozy GDH FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej folki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra; czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 97:** Pakiet 12 poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników z otworami naprzemiwnymi, w rozmiarach CH 06 cz. 36 cm, CH 08 cz. 40 cm, CH 10 CH 15 cz./ 60 cm.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 98:** Pakiet 12 poz. 1: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rozmiar cewnika ma być kodowany kolorytycznie i tunelowanie ma korekta w celu łatwej identyfikacji produktu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 99:** Pakiet 12 poz. 1: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby końcówka cewników do odsysania głównych dróg oddychawczych posiadała wewnętrzne karbowanie umożliwiające precyzyjne umocowanie drenażu do odsysania.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 100:** Pakiet 12 poz. 1: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy cewnik do odsysania ma posiadać dodatkowy wskaźnik położenia końcówki i cewników bocznych cewnika pozwalający na ich symetryczne upozycjonowanie względem oszklaza lewego i prawego co zapewni równomierny rozdział podciśnienia i efektywną ewakuację wydzieliny w trakcie procedury odsysania?

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 101:** Pakiet 17 poz. 1: Czy Zamawiający oczekuje zestawu pre-connected – cewnika trójprzebiegowego z podprzyssaniem gólowym do użycia, cewnika polipropylenowego z podprzyssaniem nawet po usunięciu przewodnicy?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 102:** Pakiet 20 poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do cystostomii z cewnikiem Pigtail wykonanym z silikonu z balonem, w składzie: cewnik, trokar rozrywalny, skalpel, tulejka mocująca, zatyczka, zacisk, worek na mocz 2l, CH 12.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaopiniowanie w/w zestawu i modyfikuje zapisy Formularza ofertowego – cennikowego Załącznik nr 2 do SIWZ w zakresie nr 20 poz. 1 w następujący sposób:

PAKIET NR 20, po modyfikacji		CPV- 39.14.00.00-3					
Opis przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość	Wartość netto	Stawka VAT (%)	Wartość brutto	Producent	Nazwa handlowa/ nr katalogowy
2	3	4	6	7	8	9	10
Zestaw do cystostomii z cewnikiem Pigtail wykonanym z silikonu z balonem, w składzie: cewnik, skalpel, trokar rozrywalny, fiksator przyklepny, worek na mocz 2l, CH 12. W składzie: cewnik, skalpel rozrywalny, skalpel, tulejka mocująca, zatyczka, zacisk, worek na mocz 2l, CH 12.	szt.	50					

**Pytanie 103:** Pakiet 24 poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora niskociężnościowego do podawania leku w obwodzie oddechowym, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-50 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie, napięciennicie w zakresie od 1 do 10 ml, do 2 ml, przebiegna średnica dyspersyjnego przepływu (MMD) 2,21 µm (1/- 0,67 µm), frakcja masybilna (cząsteczki < 0 µm) - 79,7% (1/- 1,7%), parametry potwierdzone w badaniach produktowych: tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 10 l/min dla 3 ml rozstworu: 7,36 min.; 7- 0,26 min.), w zestawie łącznik (ID 22mm/OD 22 mm) wyposażony w mechanizm samoudróżniania podczas odłączenia nebulizatora, sześć zeń marlowa uk 15 cm, maska tlenowa o przekroju gwiazdkowym 2,2 m i złącze standardowym, kodowane kolorystycznie barwą dyfuzora, sztywne złącze drenażu i edycjonowane do podłączenia nebulizatora.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 104. **Pakiet nr 55 poz. 1** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opakunku poopercyjnego w rozmiarze 7,5 cm x 5 cm.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 105. **Pakiet nr 55 poz. 2** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opakunku poopercyjnego w rozmiarze 10 x 10 cm zamiast 6 cm x 10 cm.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ. Rozmiar 10x10 cm uwzględniony jest w Pakiecie 55 poz. 4.

Pytanie 106. **Pakiet nr 55 poz. 3** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opakunku poopercyjnego w rozmiarze 10 x 15 cm zamiast 8 cm x 10 cm.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 107. **Pakiet 8.** Czy Zamawiający dopuści głę o drugości ostrza: 4mm lub 6mm (do wyboru Zamawiającego) i długości roboczej 230cm?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 108. **Pakiet 8.** Czy Zamawiający dopuści głę o drugości ostrza: 4mm lub 6mm (do wyboru Zamawiającego) i długości roboczej 100cm?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 109. **Pakiet 32.** Czy Zamawiający dopuści balon rozszerzający się do średnic 10-12-15mm lub 13-15-18mm (do wyboru Zamawiającego), w zestawie z jedną wyskalowaną strzykawką w zestawie pompującą balon do wyznaczonej średnicy, z końcówką dystalną temperowaną do 5,9F- umożliwiającą wprowadzenie balonu? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 110. **Pakiet 33 - Poz. 1** - Czy można zaoferować zestaw do cystoskop o następującym składzie:

serweta z przyranem	1	180x75	ROMB	20x20	WYCIĘC. PÓŁOKRĄG.	10
pokrowiec na nogę	2	170x50				
serweta na stół instrum.	1	190x150				
serwetki do rąk	2	40x20				

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 111. **Pakiet 34 - Poz. 1** - Czy można zaoferować zestaw uru o następującym składzie:

serweta z otworem elastycznym, ochraniaczem r. i palec i workiem na płyny z sitem i zaworem do zamocowania drenu i zintegrowanymi nogawicami	1	L2	21,5x180	OKRĄG	5; 4
serweta na stół instrum.	1		190x150		
serwetki do rąk	2	wósk. kom.	40x25		
taśma medyczna	1	Saunilace	50x1		

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 112. **Pakiet 44 Poz. 1, 3** - Czy należy zaoferować wyroby zakwasifikowane (z kasy i z reguła / jako chłurzone) i wazy, no wyroby medyczne do krótkotrwałego użytku? Tylko tak zakwalifikowane wyroby gwarantują udzielenie poziomu bezpieczeństwa dla pacjenta.  
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 113. **Pakiet 53 Poz. 1** Czy można zaoferować podkłady chłonne o m.c. chłonności min. 2000ml, pozostałe parametry zgodne z siwz?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 114. **Pakiet 55 Poz. 4** - Czy można zaoferować opakunek poopercyjny w rozmiarze 8cm x 15cm?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 115.** **Pakiet 56 Poz. 1** Czy można zaoferować pieluchomajtki dla dorosłych oddychające na całej powierzchni rozmiar M o obwodzie pasa od 75 do 110cm o anatomicznym kształcie, zapinane na cztery przyklepki po dwa z każdej strony dla optymalnego dopasowania pieluchomajtki do ciała, bez ściągaczy talłowch. Wyposażone we wskaźnik chłonności pokazujący stopień nasyczenia pieluchomajtki. Podwójny wkład chłonny z superabsorbentem z właściwością Odour Stop zapobiegającą przykreemu zapachowi, elastyczne banderki boczne skierowane na zewnątrz zabezpieczając przed przeciekaniem. Powierzchnia wewnętrzna - włóknina wierzchnia dwufunkcyjna: hydrofilowo-hydrofobowa i zewnętrzna wykonana z delikatnego oddychającego laminatu. Włókna równoważna swoimi parametrami do włókna opisanego w siwz jako „no woven”. Tego typu sformułowania są niezgodne z ustawą PZP i ograniczają konkurencję. Pieluchomajtki nie wybielane chlorem. Nie zawierają ateksu. Opakowanie 30 szt. Chronność sprawdzana wg ISO- 11948 (Rothwell) nie mniej niż 2200 ml lub 2700ml - wyniki z badania ISO potwierdzone kartą danych technicznych producenta wyrobu? Wyroby klasy I nie muszą być badane w niezależnych od Wykonawcy laboratoriach.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 116.** **Pakiet nr 56 Poz. 2** Czy można zaoferować pieluchomajtki dla dorosłych oddychające na całej powierzchni rozmiar L o obwodzie pasa od 100 do 150cm o anatomicznym kształcie, zapinane na cztery przyklepki po dwa z każdej strony dla optymalnego dopasowania pieluchomajtki do ciała, bez ściągaczy talłowch. Wyposażone we wskaźnik chłonności pokazujący stopień nasyczenia pieluchomajtki. Podwójny wkład chłonny z superabsorbentem z właściwością Odour Stop zapobiegającą przykreemu zapachowi, elastyczne banderki boczne skierowane na zewnątrz zabezpieczając przed przeciekaniem. Powierzchnia wewnętrzna - włóknina wierzchnia dwufunkcyjna: hydrofilowo-hydrofobowa i zewnętrzna wykonana z delikatnego oddychającego laminatu. Włókna równoważna swoimi parametrami do włókna opisanego w siwz jako „no woven”. Tego typu sformułowania są niezgodne z ustawą PZP i ograniczają konkurencję. Pieluchomajtki nie wybielane chlorem. Nie zawierają ateksu. Opakowanie 30 szt. Chronność sprawdzana wg ISO- 11948 (Rothwell) nie mniej niż 2500 ml lub 3100ml - wyniki z badania ISO potwierdzone kartą danych technicznych producenta wyrobu? Wyroby klasy I nie muszą być badane w niezależnych od Wykonawcy laboratoriach.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 117.** **Pakiet nr 56 Poz. 3** - Czy można zaoferować pieluchomajtki dla dorosłych oddychające na całej powierzchni rozmiar XL o obwodzie pasa od 130 do 170cm o anatomicznym kształcie, zapinane na cztery przyklepki po dwa z każdej strony dla optymalnego dopasowania pieluchomajtki do ciała, bez ściągaczy talłowch. Wyposażone we wskaźnik chłonności pokazujący stopień nasyczenia pieluchomajtki. Podwójny wkład chłonny z superabsorbentem z właściwością Odour Stop zapobiegającą przykreemu zapachowi, elastyczne banderki boczne skierowane na zewnątrz zabezpieczając przed przeciekaniem. Powierzchnia wewnętrzna - włóknina wierzchnia dwufunkcyjna: hydrofilowo-hydrofobowa i zewnętrzna wykonana z delikatnego oddychającego laminatu. Włókna równoważna swoimi parametrami do włókna opisanego w siwz jako „no woven”. Tego typu sformułowania są niezgodne z ustawą PZP i ograniczają konkurencję. Pieluchomajtki nie wybielane chlorem. Nie zawierają ateksu. Opakowanie 30 szt. Chronność sprawdzana wg ISO- 11948 (Rothwell) nie mniej niż 2500 ml - wyniki z badania ISO potwierdzone kartą danych technicznych producenta wyrobu? Wyroby klasy I nie muszą być badane w niezależnych od Wykonawcy laboratoriach.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 118.** **Pakiet 59 Poz. 1,2,3** - Czy należy materiały wyroby zaklasyfikowane do klasy II a reguła 7 jako chirurgiczne irwazyjne wyroby medyczne do krótkotrwałego użytku? Tylko tak zakwalifikowane wyroby gwarantują odpowiedni poziom bezpieczeństwa dla pacjenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 119.** **Pakiet 60 Poz. 1** Czy należy zaklasyfikować wyrobów zaklasyfikowane do klasy II a reguła 7 jako chirurgiczne irwazyjne wyroby medyczne do krótkotrwałego użytku? Tylko tak zakwalifikowane wyroby gwarantują odpowiedni poziom bezpieczeństwa dla pacjenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 120.** **Pytanie dotyczące umowy** - Czy Zamawiający zgodzi się aby w § 7 ust. 1 pkt 11, 13, wzoru umowy słowa „opóźnienia” zostały zastąpione słowami „zwróki”? Uzasadnione jest czy kara była milczącą tyko za zaległość (czyli opóźnienie ze zwinione przez wykonawcy), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcy. Nie ma zarządzenia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niewywołane naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14, KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewywołanie lub niewłaściwe wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc trudniej jest to zwrócić, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.”

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 121.** **Pytanie dotyczące umowy** - Czy Zamawiający zgodzi się aby w § 8 ust. 1 wzoru umowy zostało dodane zdanie w następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający powinien wezwać Wykonawcę do natychmiastowego wykonania umowy”? Zwolniony na podstawie 11 powodów nie skutki prawne odstąpienia od umowy,



ce owe jest aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, z tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron. Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 123:** Pakiet nr 35 poz. 1 - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego, nitowanego wysokochołnnego, nie uczulającego podkładu higienicznego na stół operacyjny w rozmiarze 100 cm (+/- 4cm) x 229cm (+/- 5cm). Powierzchnia chłonna pikowana w rozmiarze 50cm (+/- 2cm) x 205cm (+/- 5cm). Ciężkość min. 6L, potwierdzona przez producenta podkładu. W zestawie z dodatkową serwetką do przykrycia na transportu pacjenta w rozmiarze 100 cm (+/-2cm) x 152cm (+/- 4cm) i udźwigu min. 200 kg

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 123:** Pakiet nr 35 poz. 2 - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego, nitepyłnego wysokochołnnego, nie uczulającego podkładu higienicznego na stół operacyjny zbudowanego z 2 stron otych powłok: mocnego, nieprzemakalnego lamnatu o grubość minimum 0,4 mm i chłonnego (SAH) rdzenia o szerokość 50 cm na całej długości przesiesiadła, grubości minimum 0,75 mm. Wymiary przesiesiadła 500 cm (+/-2cm) x 152cm (+/- 5cm). Produkt o gładkiej, jednorodnej powierzchni (bez zagłębień, pikowań czy przeszyć) nie powodującej uszkodzeń skóry pacjenta. Ciężkość 3200g/m<sup>2</sup> potwierdzona badaniami z akredytowanego laboratorium. Produkt łatwy do identyfikacji po rozpakowaniu (opatrzone nazwą produktu, lub wytwórcy). Jakość produkcji potwierdzona certyfikatem ISO 13485.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 124:** Pakiet 34 - Czy Zamawiający dopuści zestaw, w którym serwetka główna o rozmiarze 175/260cm x 200cm posiada otwór w okolicy kroczka o wymiarze 5 cm i otwór nadłonowy o wymiarze 8 cm, zintegrowaną torbę na płycie z siatek i zawieszki do podłączenia drenu oraz bezstekowy ocieraczek na prele? Pozostałe parametry zgodnie z wymogami SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 125:** Pakiet 40 - Czy Zamawiający dopuści osłonę na kończyne o wymiarach 24cm x 80cm? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 126:** Pakiet 40 - Czy Zamawiający dopuści osłonę na kończyne o wymiarach 50cm x 100cm pakowaną 12 szt. z odpowiednim przełazem ilości?

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 127:** Pakiet 41 - Czy Zamawiający wyraził zgodę na zaoszczędzenie pokrowca na panel sterowania ściany elastyczną gumką? Pozostałe parametry zgodnie z wymogami SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 128:** Pakiet 60 - Prosimy o dopuszczenie serwet, których rozmiar po wstępny praniu wynosi 40cm x 40cm. Proces wstępny prania znaczenie podnosi chłonność serwet. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie 129:** **Przedmiot zamówienia:** Dotyczy wzoru umowy. Prosimy Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy poniższe treści: **Sila Wyższa** 1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nieterminowe wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako **Sila Wyższa**. 2. Dla celów Umowy "**Sila Wyższa**" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które utrudnia lub proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powoźe, epidemie, akty administracji państwowej itp. 3. W przypadku zaistnienia **Sily Wyższej**, Strona, której wynika okoliczność Umowy w związku z trudnością prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich skutkach. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązania i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zobowiązań, jaki nie podlega wpływowi **Sily Wyższej**. 4. Jeżeli **Sila Wyższa**, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron obowiązków oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług. 5. Stan **Sily Wyższej** powoduje odpowiedzialne przesunięcie terminów realizacji umowy chyba, że Strony postanowią inaczej.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

- Pytanie 130. Dotyczy wzoru umowy - § 2 pkt. 6 i Przemiany o dostępie - § 2 pkt. 6 w przypadku wystąpienia stanu Siły Wyższej.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 131. dot. Pakiet nr 34 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doposażenie zestawu urologicznego, 2-warstwowego o następującym składzie: - 1 siweta na skór instrumentarzysta 140x190cm, 1 siweta główna o minimalnych wymiarach 185x200/260cm posiadająca: zintegrowane nogawice, torbę na płyny z szert, zaworkiem i szkartownikim, 2 samoprzylepne okna; okno nadczerwone o średnicy 7cm i okno do obrznięcia ukuli krocia o wymiarach 7x20cm, a także bezszwuową osłonę na palec o średnicy 3cm. - 1 workolnowa taśma samoprzylepna: 9x50cm, 2 rękawice celulozowe 30x40cm. Opakowanie: folia-papier z dwiema tałkijkami do wkłojenia do dokumentacji medycznej.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 132. dot. Pakiet nr 51, poz. 2 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zamierzenie w w/w pozycji podkadu pod piasek w wymiarach 8 cmx3m  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 133. dot. Pakiet nr 55, poz. 4 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycji opulunku w rozmiarze 10 cm x 12 cm.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 134. dot. Pakiet nr 59, poz. 3 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycji kompresów 16-warstwowych.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 135. dot. Pakiet nr 68 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zaakceptowanie deklaracji zgodności nrz nprawkawanie posiadających oznaczenie zgodności z normą EN 455, bez wskazania poszczególnych jej części. Zapis „zgodność z EN 455” oznacza, iż usterowane rękawice spełniają normę EN 455 w całości, są zgodne z wszystkimi jej częściami (EN-455-1,2,3,4).  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 136. dot. Pakiet nr 68 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zamierzenie w w/w pozycji rękawic o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej z dodatkową teksturą na końcach palców. Powierzchnia mikroteksturowana poprawia właściwości chwytne rękawicy zapewniając przy tym doskonałe czucie i sprawność manualną. Rękawice o długości min. 240 mm, rozciągają przed przetarciem starzenia m.n. 500%, do przyśrodkowym starzenia m.n. 100% - potwierdzone kartą techniczną producenta. Rękawice w opakowaniu 100 szt. Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, UDT/ru par III lub serII, nazwa producenta/ nazwa wytwórcy, oznaczenie zgodności z normą EN 455. Opakowanie zawierające wszystkie informacje wymagane przez dyrektywę 93/42/EWG, ustawę z dnia 20 maja 2010 r. w wyrobach medycznych oraz Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych, posiadających oznakowanie zgodne z normą PN-EN 980 „Symbolika do stosowania w oznakowaniu wyrobów medycznych” i dostarczających wszelkich niezbędnych informacji zgodnie z normą PN-EN 1041 – „Informacje dostarczona o roz wytwórny wyrobów medycznych”.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 137. dot. Pakiet nr 68 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odpisania od wymogu, aby rękawice były odporne na 2 alkohole 70% etanol - 70% izopropanol przez m.n. 25 min. i wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic wstecznie przynadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16529-1 EN 374-4 - min. 14 substancji chemicznych stosowanych w środowisku szpitalnym oraz m.n. 2 gotowe preparaty dezynfekcyjne o szerokim spektrum biobójczym na bazie alkoholu izopropylowego i izopropanol - 70% etanolu - poziom 1, potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium Izopropanol i etanol to alkohole stosowane jako aktywne składniki środków do dezynfekcji do rękawowej higieny rąk wykonywanej przez personel medyczny tuż przed założeniem rękawic. W związku z powyższym wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic odpornych na działanie gotowych preparatów do dezynfekcji jest jak najbardziej zasadne.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 138. dot. Pakiet nr 68 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic przeznaczonych na przenikanie cytostatyków zgodnie z bardziej rygorystyczną normą amerykańską ASTM D 6378-05, dedykowaną do oceny odporności rękawic medycznych na przenikanie ciałek cytostatycznych.  
**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje zapisy formularza ofertowego słowami: „czerwony - 2; Licznik nr 2 do SIWZ w pakiecie nr 68 poz. 1 w następujący sposób:

PAKIET NR 68. po modyfikacji CPV - 33.14.00.00-3									
l.p.	Opis przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość	Wartość netto	Stawka VAT (%)	Wartość brutto	Producent	Nazwa handlowa/ nr	

									katalogowy
1	2	3	4	6	7	8	9	10	
1.	<p>Rękowica diagnostyczna: niemocna, bezprzewodna, z niską wagą elastyczności tylną, o dużej wytrzymałości mechanicznej, ortopedyczna jako wyrób medyczny I SOI m.in. KAT III, cieniowana ze strony wewnętrznej. Zgodnie z normą EN PN 425 1,2,3,4 wszystkie części normy zapisane w Załączniku. Zgodność zewnętrzna: powierzchnia gładka, tekstura tylna na naciśnięcie palców, zakorkowane końcówkami miodowymi. Rękowica o min. długości min. 215 mm, rozmiar nie przed obrotem starzeń z min. 50%, po przypisanym starzeniu min. 40% potwierdzone raportem testowym. Grubość palczyciowej ścianki: palce- min. 3,10 mm max. 0,12 mm, (dłonie - min. 0,06 mm max. 0,08 mm). Rękowica hipodermiczna - badanie na PSI - przeniknięcie przez skórę zaliczyć na wewnątrz zamawiającego. Rękowica wszechstronnie przebadane wg EN PN 374-3 na co najmniej 15 substancji chemioterapeutycznych (bez cytostatyków w tym: - min. 2 czołowe - poziom penetracji min. 5; - dwa alkohole 70% etanol, 70% izopropanol - odporność na przeniknięcie min. 2,0 m n. Rękowica podczas badania wg EN PN 374-3 lub AS 5778-05 na min. 12 cytostatyków w tym: Fluorouracyl, 5-Fluorouracyl, Metotrexat, Mitomycyn C. Charakterystyka: dane na opakowaniu: data CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT/nr partii lub serii, nazwa producenta/ adres wytwórcy. Wszystkie raporty w języku polskim, zakres ważności rękowicy min. 12 miesięcy od daty dostawy, oznaczenie za zgodność z normą EN 155 - wszystkie części. Pakowanie po 150 szt. Rozmiar XS, S, M, L, XL. Dokumenty wymagane na zakupie Zamawiającego: Deklaracja zgodności CE oraz certyfikat potwierdzający kategorię SOI, raport z badań na substancje chemiczne wg. EN 374-3, Raport o badaniach na substancje cytostatyki wg. EN 374-3 lub ASTM F578-05. 4. Raport testowy potwierdzający wymagane parametry, nie starszy niż z 2010 roku.</p>	opak.	10000						

Pytanie 139. **dot. Pakiet nr 60 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie w w/w pozycji serwetki 20 – nitkowej o określonych parametrach zgodnych z SIWZ.**

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 140. **dot. formy złożenia oferty - Zwracamy się z prośbą o zmianę postanowień SIWZ i dopuszczenie składania ofert w postaci elektronicznej, w oparciu o postanowienia art. 100 ust. 5 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 poz. 1843, ze zm.).** Wskazujemy, że w związku z sytuacją występowania koronawirusa w Polsce, zarówno Główny Inspektor Sanitarny jak i inne organy odpowiedzialne za zdrowie publiczne w Polsce, w trosce o wspólne bezpieczeństwo zdrowotne rekomendują ograniczenie przemieszczania się i przebywania w większych skupiskach ludności. W związku z powyższym utrudniona została tak możliwość złożenia oferty osobiście (poprzez okaz odwiedzin), jak i obróbiła się jakość soreczef realizowanych za pośrednictwem operatorów pocztowych (gdzie doręczyciele ubawiają się doręczeniu przesyłek biopnieczono odbiorcom). Jednocześnie należy wskazać, że stosownie do postanowień ww. ustawy Prawo zamówień publicznych oferta elektroniczna jest nie tylko równa pisemnej, lecz wręcz jest rekomendowaną formą kontaktu wykonawcy z zamawiającym.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 141. **Czy zad 27 dotyczy rozszerzenia przewodowe dł. 48 cm coeksalne kontrastbilne z przewodnicą 0,238?**

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 142. **Czy Zamawiający w zad 27 w miejscu pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt na wyższej jakości marki RUSCH: rozszerzenia przewodowe dł. 50 cm Luakialne kontrastbilne z przewodnicą 0,078" o średnicy 6,9,9; 0,11,12,15,14,10CF?**

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 143. **Czy Zamawiający w zad 29 w miejscu pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt na wyższej jakości marki RUSCH: Wielofunkcyjny zestaw do drenażu klatki piersiowej z wewnętrzną kontrolną zmianą z dwoma drenami, wyskalowany do objętości 2500 ml?**

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 144. **Dotyczy pakietu nr 226 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie adapterów do kaprografii opisanych w pakiecie nr 5 w oryginalnym opakowaniu fabrycznym producenta z włączonym 50 sztuk adapterów? (1 op. – 50 szt.).**







6.	Przygotowanie i wykonanie ocobierania cytotabliczek w małych objętościach: materiał przeznaczony do ocobierania, wkł. Jul Zawór bez gwinty i powłoka otulająca, zabezpieczenie lakierowe, Luer lock, maskowanie i identyfikacja gwintu, pomysłowa wazym, dyszenie, szwiel, uszczelnienie, wysoka czystość, 0,05 - 1, mikroślado zabezpieczenie, zabezpieczenie przed przypadkową infekcją, Wolny od toksyk, IDEHP.	szt.	200						
7.	Przygotowanie długich wkł. ocobierania cytotabliczek. Materiał przeznaczony do ocobierania. Długość wkł. robocza 10mm z dwuplastkowym tulejem prowadzącym pobórte całej zawrotowej wkł. (zakładki i wkł. z tworzywa szt. i metalu, zabezpieczającą przed uszkodzeniem podczas ocobierania i opakowania). Na końcu wkł. przegródki tworzą filtr szary, który przesiekuje 0,2um, wkł. długiej z końcem rozprężającym, które końcową część wkł. portu ocobierania uszczelnia przed ocobieraniem, umożliwia ocobieranie przez 7 dni. Całkowita długość wkł. roboczej 20mm. Końcówka robocza wkł. ma długość 15mm, zabezpieczony przed uszkodzeniem przegródka z filcem w osłonie ocobierania wkł.	szt.	300						
8.	Przygotowanie długich wkł. roboczych w małych objętościach. Ocobieranie przez wkł. Długość wkł. robocza 17mm z dwuplastkowym tulejem prowadzącym pobórte całej wkł. roboczej (zakładki i wkł. z tworzywa szt. i metalu, zabezpieczającą przed uszkodzeniem podczas ocobierania i opakowania). Na końcu wkł. przegródki tworzą filtr szary, który przesiekuje 0,2um, port bez gwinty i luer lock z zabezpieczeniem przed kontaminacją i zapobieganiem przed ocobieraniem, umożliwia ocobieranie przez 7 dni. Całkowita długość wkł. roboczej 22mm. Końcówka robocza wkł. ma długość 15mm, zabezpieczony przed uszkodzeniem przegródka z filcem w osłonie ocobierania wkł.	szt.	300						
9.	Każdy wkł. musi być pokryty do przegrzewania w małych objętościach - luer lockowym rozprężaniem i ocobieraniem, w pojemniku chroniącym i umożliwiającym pierwszy krok podłączenia do systemu filtracji - kompozycji w celu ocobierania wkł. roboczej. Do wkł. roboczej. Długość wkł. roboczej 17mm z dwuplastkowym tulejem prowadzącym pobórte całej wkł. roboczej (zakładki i wkł. z tworzywa szt. i metalu, zabezpieczającą przed uszkodzeniem podczas ocobierania i opakowania). Na końcu wkł. przegródki tworzą filtr szary, który przesiekuje 0,2um, port bez gwinty i luer lock z zabezpieczeniem przed kontaminacją i zapobieganiem przed ocobieraniem, umożliwia ocobieranie przez 7 dni. Całkowita długość wkł. roboczej 22mm. Końcówka robocza wkł. ma długość 15mm, zabezpieczony przed uszkodzeniem przegródka z filcem w osłonie ocobierania wkł.	szt.	150						
			<b>Razem:</b>						

RANIET NR 92, zmodyfikacji CPU-33.14.00.00 3								
Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość	Wartość netto	Stawka VAT [%]	Wartość brutto	Frekwencja	Koszt kalkulacji nr katagoryj
1	2	3	4	6	7	8	9	10
1.	Materiał medyczny w kategorii II (standardy klasy II) przeznaczony do ocobierania w celu ocobierania wkł. roboczych i wkł. ocobierających. Materiał medyczny wykonany z PC i NDS. Oznaczenie fabryczne i identyfikacja katagoryj medycznych i medycyny (zgodnie z normami i standardami klasy II) wg normy EN 14685:2001. Masy i wymiary EN 14685:2001. Pobórte ocobierania wkł. roboczych. Materiał medyczny w kategorii II.	szt.	250					
			<b>Razem:</b>					

Znalezienie w powyższym zakresie i legają również zapisy ogłoszenia, SIWZ i Formularza ofertowego - Załącznik nr 1 do SIWZ.

**Pytanie 133:** Pakiet nr 68, poz. 1 - Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie: rękawice diagnostyczne, niejednorodne, bezpradkowe, z miękkiego elastycznego nitrylu, o dużej wytrzymałości mechanicznej, oznakowane jako wyrobów medycznych (SIWZ m.in. KAT III), nie prowadzą od strony wewnętrznej. Zgodnie z normą EN 455-1, 2, 3, 4 wszystkie części nitrylu zamieszczone w Deklaracji zgodności, zewnętrzna powierzchnia gładka, nieklatka tylko na opuszkach palców, zakończone nitrowymi mankietami. Rękawice o min. długości min. 245mm +/- 0,02mm, - posiadać dane raportu testowym. Grubość pojedynczej ścianki, palców - min. 0,10mm max. 0,12mm; dłoni - min. 0,06mm max. 0,08mm. Rękawice przechadane wg PN-EN 16529-1:2015 na 3% formaldehydu - poziom 6, 40% Sodiun Hydroxide - poziom 5, 30% Hydrogen Peroxide - poziom 2. Rękawice posiadające badanie wg ASTM D 6978 na 12 cytotabliczek w tym Etoposide, Fluorouracil, Metotrexat, Mitomycin C. Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT, nazwa producenta/adres wytwórcy, wszystkie napisy w języku polskim, okres ważności rękawic minimum 12 miesięcy od daty domowy, oznaczenie zgodności z normą EN 455.

**Odpowiedź:** Zgodnie z załącznikiem SIWZ.



- Pytanie 149. Pakiet nr 68, poz. 1 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic białych w ilości 200 szt. z jednoczesnym przebieżeniem ilości opakowań.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 150. Pakiet nr 68, poz. 1 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic w rozmiarach S, M, L, XL.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 151. Pakiet nr 68, poz. 1 - Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu badań na PSI - pierwotne podrażnienie skóry. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o merytoryczne uzasadnienie.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 152. Pakiet nr 68, poz. 1 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie badań na st. b. cytostatyczne z 2014 r., pozostałe badania nie starsze niż z 2016 r. Zgodnie z art. 7. 1 ustawy Pzp, cyt.: „Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców...”.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.
- Pytanie 153. Zwracamy się z prośbą o podanie do wzoru umowy poniższe, treść: Siła Wyższa. 1. Którakolwiek ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub niestanowione wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa. 2. Dla celów realizacji Umowy „Siła Wyższa” oznacza zdarzenie zewnętrzne, przystające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powódź, epidemie, akty administracji państwowej itp. 3. W przypadku zaistnienia stanu Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadamia drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalają zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej. 4. Jeśli i stan Siły Wyższej, będzie trwał nieprzerwanie przez okres 90 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług. 5. Stan Siły Wyższej, powoduje adekwatne przesunięcie term.łów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowią inaczej.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

Zgodnie z powyższym na podstawie art. 38 ust 4 i art. 12 a ust 1 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający modyfikuje zapisy ogłoszenia o zamówieniu i Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, Formularza ofertowego - Załącznik nr 1 do SIWZ, Formularza asortymentowo - cenowego - Załącznik nr 2 do SIWZ, [odnośnie przedłużając termin: składania ofert na 24.03.2020 r. (godzina 10:00), otwarcia ofert na 24.03.2020 r. (godzina 11:00).

Zmiany ulegają również zapisy ogłoszenia o zamówieniu - ogłoszenie w załączeniu.

Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia zostanie zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego w siedzibie Zamawiającego na tablicy ogłoszeń.

#### **Zapisy SIWZ przyjmują następujące brzmienie:**

##### **➤ Rozdział III, SIWZ:**

1. Przedmiotem zamówienia są sukcesywne dostawy materiałów jednorazowego użytku, wyrobów medycznych i niemedykalnych dla „Podzjeciego Centrum Zdrowia” Sp. z o.o., z udziałem nr 92 askisty w i ciniach i asortymentu o określonym w Załączniku nr 2 do SIWZ - Formularza asortymentowo - cenowy.

15. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych. Oferta może obejmować całość przedmiotu zamówienia lub wybrane części - pakiety, a jeżeli pakiet obejmuje więcej niż jedną pozycję, oferta dla swojej ważności w tym pakiecie musi być złożona na wszystkie jej pozycje. Zamówienie zostało podzielone na 92 askisty.

##### **➤ Rozdział VI, Pkt. 5 SIWZ:**

6) Certyfikat na potwierdzenie spełniania przez maski standardów klasy ochrony FFP3 normy EN 149:2001 i klasy II Ruchomy EN 14583:2005 – dotyczy Pakietu nr 92 poz. 1.

10) Raport z badań na substancje cytostatyczne wg EN 374-3 lub ASTM D3778-05 – dotyczy rękawic określonych w Pakiecie nr 68.

➤ Rozdział X. Pkt. 9 SIWZ:

Oferty należy złożyć w zamkniętej kopercie, w siedzibie Zamawiającego i oznakować w następujący sposób

„Poddębickie Centrum Zdrowia” Sp. z o.o.  
ul. Mickiewicza 16, 99-200 Poddębice

„Oferta w postępowaniu na Dostawę materiałów jednorazowego użytku, wyrobów medycznych i niemedyycznych dla  
„Poddębickiego Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. w Poddębicach  
nr sprawy: PCZ/ZP/3330/4/2020”

Otworzyć na jawnym otwarciu ofert w dniu 24.03.2020 r. o godz. 11:00”

i napisać nazwę i dokładny adres Wykonawcy

➤ Rozdział XI. Pkt. 1 i 4 SIWZ:

1. Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego „Poddębickie Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. ul. Mickiewicza 16, 99-200 Poddębice, Sekretariat Zarządu (Budynek Administracji, I piętro) do dnia 24.03.2020 r. do godziny 10:00 i zaadresować zgodnie z opisem przedstawionym w rozdziale X SIWZ.

4. Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego „Poddębickie Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. ul. Mickiewicza 16, 99-200 Poddębice, Budynek Administracji, I piętro, w pom. biurowym, w dniu 24.03.2020 r., o godzinie 11:00.

Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

  
Wiceprezes Zarządu  
lek. med. Urszula Marjańska