



JEDNOSTKA  
SAMORZĄDU  
WOJEWÓDZTWA  
POMORSKIEGO



Słupsk, dnia 09.07.2020r.

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa sprzętu i wyposażenia jednorazowego użytku” - nr sprawy 49/PN/2020**

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

**Pytanie nr 1:**

„Dotyczy Pakietu 26

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie układów z maseczką o następujących parametrach:

"Układ oddechowy jednorazowego użytku do aparatu do resuscytacji, zawierający: ramię wdechowe niepodgrzewane, długość linii wdechowej min. 183

cm, na końcu układu musi znajdować się zastawka PEEP. - maseczka od strony pacjenta rozmiar 0 lub 1 do wyboru

do wyboru. Układ zaopatrzony w zatyczkę w postaci korka zapewniającego szczelność układu w trakcie przechowywania oraz zastępujący i pełniący funkcję płucka testowego. Pakowane pojedynczo, opakowanie zbiorcze 10 sztuk. Mikrobiologicznie czyste"

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 2:**

„pakiet nr 2 pozycja 2

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie uchwytu rurki ssącej z regulacją przepływu, sterylnej, w opakowaniu a'50szt?"

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 3:**

„pakiet nr 2 pozycja 4

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie sterylnej rurki ssącej do nosa dł 160mm, śr 4mm ?"

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 4:**

„pakiet nr 2 pozycja 5

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie stabilizatora dwupłatowego do nosa FEP, standard o grubości 0,5mm?"

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 5:**

„Czy zamawiający dopuści w Części nr 14, poz. 1:

system do operacyjnego leczenia nietrzymania moczu u kobiet - taśma polipropylenowa, monofilamentowa, z plastikową osłonką, jednorodna, niewchłaniająca, długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, porowatość max 1870 µm, grubość taśmy 0,33 mm, gramatura 48 g/m<sup>2</sup>, wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, wykonana w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), końce zaopatrzone w bezpieczne pętelki, bez wypustki środkowej,

oraz

2 szt. igieł wielorazowego użytku spiralnych, prawa i lewa, ze stali chirurgicznej, o średnicy 4 mm, nie połączone z taśmami, do implantacji przez otwory zasłonięte ?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 6:**

„Czy zamawiający dopuści w Części nr 14, poz. 2:

system do operacyjnego leczenia nietrzymania moczu u kobiet - taśma polipropylenowa, monofilamentowa, z plastikową osłonką, jednorodna, niewchłaniająca, długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, porowatość max 1870 µm, grubość taśmy 0,33 mm, gramatura 48 g/m<sup>2</sup>, wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, wykonana w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), końce zaopatrzone w bezpieczne pętelki, bez wypustki środkującej,

oraz

1szt. igły wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, bez ruchomego elementu wypychającego?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 7:**

„W przypadku wyrażenia zgody na jedną pozycję w Części nr 14, prosimy o jej wydzielenie i utworzenie osobnej części.”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 8:**

„Dotyczy zapisów SIWZ:

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?”

**Odp. Zamawiającego: Zgodnie z art. 24. ust. 11 Wykonawca, w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy, przekazuje zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy.**

**Pytanie nr 9:**

„pakiet 25

1) W związku ze sprawą nr 49/PN/2020, i żądaniem zamawiającego aby firmy biorące udział w przetargu zaferowały wkłady oryginalne tj. konkretnego producenta, lub sygnowane przez tego producenta lub jego przedstawiciela. Pragniemy poinformować, iż zapisy takie nie są zgodne z przepisami prawa:

- art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych
- art. 29 ust. 2 i 3 ustawy Prawo zamówień publicznych
- art. 30 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych
- art. 25 ustawy Prawo zamówień publicznych

Zapisy te nieprawnie wykluczają możliwość udziału innych firm, umożliwiając równocześnie przystąpienie do przetargu wyłącznie konkretnemu podmiotowi (firmie produkującej wstrzykiwacze oraz jej przedstawicielowi w Polsce), co jest niezgodne z zasadami uczciwej konkurencji.

Producent sprzętu oferowanego przez naszą firmę posiada wszelką niezbędną dokumentację zgodną z przepisami Ustawy Prawo zamówień publicznych, Ustawy o wyrobach medycznych oraz Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów w sprawie rodzaju dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy tj. certyfikaty Unii Europejskiej notyfikowane przez niezależne podmioty, Deklaracje Zgodności, wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych, katalogi i próbki. Wszystkie te dokumenty potwierdzają wysoką, jakość i kompatybilność oferowanego sprzętu. Zgodnie z ustawą Prawo Zamówień Publicznych zamawiający może żądać jedynie dokumentów wystawionych przez niezależne firmy.

**ROZPORZĄDZENIE  
PREZESA RADY MINISTRÓW  
z dnia 19 lutego 2013 r.**

**w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy,  
oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane**

§ 6. 1. W celu potwierdzenia, że oferowane roboty budowlane, dostawy lub usługi odpowiadają wymaganiom określonym

przez zamawiającego, zamawiający może żądać w szczególności:

- 1) próbek, opisów lub fotografii produktów, które mają zostać dostarczone, których autentyczność musi zostać poświadczona przez wykonawcę na żądanie zamawiającego;
- 2) zaświadczenia **niezależnego** podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzającego, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym;
- 3) zaświadczenia **niezależnego** podmiotu zajmującego się poświadczaniem zgodności działań wykonawcy z normami jakościowymi, jeżeli zamawiający odwołują się do systemów zapewniania jakości opartych na odpowiednich normach europejskich;
- 4) zaświadczenia **niezależnego** podmiotu zajmującego się poświadczaniem zgodności działań wykonawcy z europejskimi normami zarządzania środowiskiem, jeżeli zamawiający wskazują środki zarządzania środowiskiem, które wykonawca będzie stosował podczas wykonywania zamówienia na roboty budowlane lub usługi, odwołując się do systemu zarządzania środowiskiem i audytu (EMAS) lub norm zarządzania środowiskiem opartych na europejskich lub międzynarodowych normach poświadczonych przez podmioty działające zgodnie z prawem Unii Europejskiej, europejskimi lub międzynarodowymi normami dotyczącymi certyfikacji.

Ponadto pragniemy zwrócić uwagę na fakt, iż producent oferowanego przez nas sprzętu zawarł informacje w katalogu o kompatybilności produktu z konkretnym wstrzykiwaczem kontrastu. Firma nasza dostarcza również próbki, dzięki którym zamawiający może sprawdzić, jakość wyrobu oraz kompatybilność produktu z posiadanym, wstrzykiwaczem.

W naszej opinii zapis taki ma na celu jedynie wykluczenie innych firm z przetargu, jest to działanie uniemożliwiające start w przetargu innym firm niż tej będącej bezpośrednio związaną z firmą produkującą te wstrzykiwacze, co jest jawnym utrudnianiem uczciwej konkurencji. Co więcej z naszych informacji wynika, że firma produkująca wstrzykiwacze nie posiada opracowanej procedury oraz kwalifikacji, które umożliwiłyby zbadanie wkładów konkurencji i wystawienie im dokumentów dopuszczających do startowania w przetargach. Wobec tego zdobycie takich dokumentów jest niemożliwe. Firma produkująca wstrzykiwacz wyraźnie nadużywa tutaj swojej pozycji na rynku i niejako wymusza na zamawiającym kupowanie wkładów które oferuje przedstawiciel firmy Bayer w Polsce. Ponadto naszej wiedzy wynika, że wkłady te też nie są oryginalnymi wkładami produkcji Bayer (Medrad) a są zamiennikami produkowanymi w Chinach.

Nadmieniamy, że konieczność powierzenia realizacji zamówienia konkretnemu Wykonawcy (tu: producentowi wstrzykiwacza lub jego autoryzowanemu przedstawicielowi) nie może wynikać z postanowień poprzednio zawartych umów z tym wykonawcą. W szczególności taka sytuacja nie może mieć miejsca w przypadku zobowiązań wynikających z warunków gwarancji, ponieważ w zawieranej umowie o zamówienie publiczne należy w taki sposób określać warunki gwarancji, by nie ograniczać lub wyłączać uprawnień zamawiającego (patrz: Wyrok KIO z dnia 3 listopada 2011 r., sygn. akt. KIO/KD 81/11).

Nasze stanowisko potwierdza również wyrok KIO z dnia 26 kwietnia 2011r. (KIO 752/11), gdzie wyraźnie podkreślono, że zaistnienie co najmniej możliwości utrudniania uczciwej konkurencji przez zastosowanie powołanych zapisów w SIWZ jest wystarczające do uznania, że norma wynikająca z art. 29 ust. 2 i z art. 7 ust. 1 PZP została naruszona. W ocenie KIO, z naruszeniem powołanych norm mamy do czynienia w sytuacji, gdy zamawiający określa w SIWZ wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia w taki sposób, że ich spełnienie jest **uzależnione wyłącznie od woli innego podmiotu (innego wykonawcy)**, a nie od czynników obiektywnych, co stawia zarazem tego wykonawcę w uprzywilejowanej pozycji w stosunku do pozostałych ograniczając jednocześnie możliwość uzyskania tego zamówienia przez innych wykonawców.

Kolejnym potwierdzeniem słuszności naszego stanowiska jest odpowiedź prezesa Urzędu Zamówień Publicznych na interpelację 6688. W którym jasno opisuje, „*zamawiający, co do zasady, nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia. Zacytowany przepis ma istotne znaczenie w kontekście problemu poruszonego w interpelacji, gdyż zakazuje opisu przedmiotu zamówienia za pomocą znaku towarowego lub pochodzenia. Z taką zaś sytuacją mamy do czynienia w przypadku, gdy zamawiający żąda oryginalnych materiałów eksploatacyjnych... Posłużenie się sformułowaniem „oryginalne” jest jednoznaczne ze wskazaniem konkretnego znaku towarowego lub pochodzenia materiałów eksploatacyjnych od producenta urządzenia, do którego będą one używane.*”

W związku z powyższym prosimy o rezygnację z wymogu dostarczenia wkładów oryginalnych, czy atestowanych i dopuszczonych przez producenta wstrzykiwacza czy jego przedstawiciela. Nasza firma handluje zamiennikami tych wkładów od ponad 5 lat, do tej pory nie pojawiły się żadne problemy związane z ich eksploatacją.

Pozostawienie przepisów w obecnej formie zezwoli na start tylko jednej firmie, przez co oferta może być znacznie zawyżona w porównaniu do innych tego typu przetargów gdzie zapisów takich nie dopuszczono.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Wymaga się produktów zalecanych i certyfikowanych przez producenta wstrzykiwacza będącego na wyposażeniu pracowni, ze względów gwarancyjnych.***

#### **Pytanie nr 10:**

„Część nr 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładów z pulpą celulozową i superabsorbentem, chłonność całkowita podkładu min. 700 ml?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 11:**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w części 14 poz. 1 i 2 na:  
Taśmy monofilamentowe wykonane z PVDF (polifloru winylidenu), makroporowa –  
pory prostokątne, efektywna porowatość 62%, nierozciągliwa o atraumatycznych  
brzegach. Jednorazowa, całkowicie niewchłaniająca, sterylna, bez osłonki  
foliowej. Szerokość taśmy 1cm, długość 50cm. Końce taśmy zwężone celem  
ułatwienia przeprowadzania przez prowadnik. Taśmy o strukturze miękkiej  
(soft) lub sztywnej do wyboru przez Zamawiającego. Grubość implantu do  
0,47mm, grubość splotu 85µm, gramatura 75g/m<sup>2</sup> (116g/m<sup>2</sup>). Taśmy przystosowane  
do użycia z prowadnicą jednorazowego i wielorazowego użytku z dostępem  
przez zasłonowego jak i zasłonowego.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 12:**

„Pakiet 14, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści produkt o następującej specyfikacji:

Jednorazowy system do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet przeznaczony do  
przeprowadzenia metodą in-out oraz out-in

Parametry:

1. System całkowicie jednorazowy, sterylny
2. Monofilamentowa, 100% polipropylenowa, niewchłaniająca taśma:
  - Długość – 420 mm
  - Szerokość – 13 mm
  - Grubość – 0,51 mm
  - Gramatura – 90 g/m<sup>2</sup>
  - Rozmiar porów – 500-1000
  - Rozmiar włókna (średnica) – 0,14 mm
3. Taśma o brzegach ciętych laserowo oraz dodatkowo w powłoce ochronnej – minimalizujące  
tarcie i uszkodzenia tkanki w trakcie implantacji
4. System 2 jednorazowych igieł, wykonanych ze stali nierdzewnej, charakteryzujący się  
ergonomicznym projektem uchwytu i helikalnym wygięciem igieł o średnicy 3 mm z tzw. pamięcią  
powrotną.
5. Taśma zawiera płytkę do właściwego jej pozycjonowania, z możliwością jej usunięcia
6. Dołączona prowadnica ze wskaźnikiem położenia (tzw. „motylek”) w celu ochrony cewki  
moczowej
7. Implantacja z dostępem przez otwory zasłonięte, metodą out-in oraz in-out.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 13:**

„Pakiet 14, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści produkt o następującej specyfikacji:

Jednorazowy system do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet przeznaczony do  
przeprowadzenia metodą inside-out z dostępem zasłonowego.

Parametry:

1. System całkowicie jednorazowy, sterylny
2. Monofilamentowa, 100% polipropylenowa, niewchłaniająca taśma „Tension Free”:
  - Długość – 319 mm
  - Szerokość – 13 mm
  - Grubość – 0,5 mm
  - Gramatura – 90 g/m<sup>2</sup>
  - Klasyfikacja AMIDA – TYP 1
3. Taśma o brzegach ciętych laserowo oraz dodatkowo w powłoce ochronnej PTFE połączona z  
plastikowymi osłonkami na prowadnicę koloru zielonego, które kontrastują podczas cystoskopii

4. Jednorazowa prowadnica o średnicy 3,6 mm, wykonana ze stali nierdzewnej, charakteryzująca się ergonomicznym projektem plastikowego uchwytu ze wskaźnikiem położenia i profilowana do przejścia załonowego
5. Atraumatyczny koniec prowadnicy w celu zmniejszenia ryzyka obrażeń otaczających tkanek i naczyń krwionośnych podczas implantacji taśmy
6. Taśma zawiera płytkę do właściwego jej pozycjonowania, z możliwością jej usunięcia
7. Implantacja z dostępu załonowego metodą inside-out”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 14:**

„Część nr 21.

Czy Zamawiający dopuści próżnościąg położniczy jałowy „KIWI”, jednorazowego użytku do wspomaganego porodu, posiadający odpowiednio wyprofilowany, ergonomiczny uchwyt oraz łatwo dostępny zawór zwalniający próżnię, ze wskaźnikiem wartości wytworzonej próżni, w postaci czytelnej podziałki. Dodatkowo próżnościąg posiada wskaźnik siły ciągnięcia, pozwalający uniknąć przekroczenia bezpiecznej wartości i tym samym zmniejszyć możliwość komplikacji. Próżnościąg posiada atraumatyczne miseczki o średnicy 50mm lub elastyczne miękkie miseczki w kształcie dzwonu o średnicy 59mm?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 15:**

„Część nr 21.

Czy Zamawiający wymaga żeby próżnościąg położniczy posiadał wskaźnik siły ciągnięcia, pozwalający uniknąć przekroczenia bezpiecznej wartości i tym samym zmniejszyć możliwość komplikacji?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 16:**

„Część 27

Poz. 1-2 – Czy zamawiający dopuści igły do trepanobiopsji z wyłapywaczem w postaci cążek?

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Poz. 3 - Czy zamawiający dopuści igły regulowanym ostrzem igły w rozmiarach 15 x 70mm oraz 15 x 100mm ?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 17:**

„Dotyczy Części 18 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści obwód bez powłoki antybakteryjnej ale wykonany z rur gładkich w środku, co w równym stopniu zapobiega zaleganiu bakterii w obwodzie oddechowym?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 18:**

„Dotyczy Części 18 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści układy o długości rur 1.8m, przy spełnieniu pozostałych wymagań?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 19:**

„Dotyczy Części 18 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści maski wykonane w całości z silikonu, z oznaczeniem rozmiaru na opakowaniu jednostkowym, w rozmiarach 1-5?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 20:**

„Dotyczy Części 18 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne profilowane bez zawartości PCV, z zaczepem kodowanym kolorystycznie?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 21:**

„Dotyczy Części 18 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 2m?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 22:**

„Dotyczy Części 18 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści układ o długości 1.8m?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 23:**

„Dotyczy Części 18 poz. 16 -17

Czy Zamawiający dopuści maski wykonane z PCV?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 24:**

„Dotyczy Części 18 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową sterylną, jednorazowego użytku, kompatybilną z MRI, pakowaną pojedynczo, z delikatnym mankietem, rurka maski wygięta zgodnie z budową anatomiczną gardła, ze wzmocnionym koniuszkiem mankieta, z luźnym drenem do napełniania mankieta, z zabezpieczeniem przed wklinowaniem nagłośni, posiadającą znaczniki prawidłowego usytuowania maski umieszczone na rurce, rozmiar maski, wagi pacjenta oraz objętości wypełniającej mankieta umieszczony na rurce, z możliwością wprowadzenia przez maskę standardowej rurki intubacyjnej, kolorystycznie znakowany łącznik w zależności od rozmiaru maski, w rozmiarach: poniżej 7kg, 7-17kg, 17-30kg, 30-50kg, 50-70kg, 70-100kg?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 25:**

„Dotyczy Części 18 poz. 14, 19-20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co zwiększy konkurencyjność składanych ofert?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 26:**

„W pakiecie nr 10, poz. 1 czy Zamawiającego dopuści łącznik, pakowany po 5 szt

w jednym opakowaniu, w przeliczeniu na odpowiednią ilość. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 27:**

„dotyczy Pakietu nr 11 poz. 4-5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 4-5 do oddzielnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczby Wykonawców, co znacznie zwiększy konkurencyjność ofert, a Zamawiającemu pozwoli na osiągnięcie niższych cen.”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 28:**

„dotyczy Pakietu nr 11 poz. 4-5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę zaoferowanie jałowego opartunku samoprzylepnego z wkładem chłonnym zawierającym włókna poliestrowo – wiskozowe, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 29:**

„Część 11 poz.4,5

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na wydzielony asortyment w pakiecie.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 30:**

„Część 11 poz.4,5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie chirurgicznych opatrunków samoprzylepnych, włókninowych, wkład chłonny umieszczony centralnie-wkład wykonany z poliestru i włókna wiskozowego, opatrunek posiada zaokrąglone brzegi, pokryty jest hipoalergicznym klejem akrylowym.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania wymaganych rozmiarów.***

**Pytanie nr 31:**

„Część 11 poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku o wymiarach 10x15cm.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 32:**

„Część 11 poz.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku o wymiarach 5x7,5cm.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 33:**

„Część 11 poz.4,5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku z przecięciem papieru wzdłuż dłuższego boku.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 34:**

„Część 22 poz.1-5

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na wydzielony asortyment w pakiecie.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 35:**

„Część 22 poz.3

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na wydzielony asortyment w pakiecie.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 36:**

„Część 22 poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych , którego komora kroplowa ma długość 62 mm (55 mm w części przezroczystej), igła biorecza dwukanałowa, ścięta trójplaszczyznowo.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 37:**

„Część 22 poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu pakowanego w opakowanie typu folia.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 38:**

„Część 22 poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu krótszego niż 2000mm.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 39:**

„Część 22 poz.3,4

Czy Zamawiający wymaga przyrządu z dodatkowym elementem konstrukcyjnym ( a nie miejscem do wciskania) z miejscem na dren i igłę?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 40:**

„Część 22 poz.4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu Is bez dodatkowego portu / łącznika iniekcji , gdyż po konsultacjach z pielęgniarkami z kilku placówek medycznych uzyskaliśmy opinie ze kroplówka to system zamknięty , a dodatkowy port to przerwanie ciągłości systemu zamkniętego a więc dodatkowe potencjalne źródło zakażenia: podawanie leku przez dodatkowy port w trakcie infuzji powoduje ze nie wiadomo w jakim stężeniu lek wnika do krwioobiegu placówki służby zdrowia dążą do podawania gotowych roztworów płynów i leków w związku z czym trudno przewidzieć jaka będzie reakcja w tej sytuacji kiedy zmieszamy ze sobą dwa leki ( podając lek przez dodatkowy port dodajemy go do płynu znajdującego się w butelce ) nie wolno łączyć ze sobą leków ponieważ w sytuacji wystąpienia reakcji alergicznej trudno ustalić na który z podanych produktów ; natomiast dodatkowej podaży leków można dokonać poprzez dodatkowy port kaniuli dożylniej . Ponadto zamieszczony opis znacznie ogranicza konkurencję , co stoi w sprzeczności z fundamentalna zasada PZP tj. zasada równego traktowania i uczciwej konkurencji . Postawiony wymóg w znaczny sposób (minimum dwukrotnie) podwyższa cenę jednostkowa produktu oraz wartość całkowita niniejszego pakietu. W związku powyższym faktem oraz negatywna opinia środowiska medycznego pozostawienie aktualnego opisu przedmiotu zamówienia w zakresie zestawu nr 8 poz. 2 mogłoby skutkować nieracjonalnym i niegospodarnym wydatkowaniem środków publicznych.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 41:**

„Część 22 poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów inf. bursztynowego, którego komora kroplowa jest wykonana z medycznego PVC o długości 62mm (55 w części przezroczystej), igła biorcza dwukanałowa, ścięta trójpłaszczyznowo, zacisk rolkowy wyposażony w dodatkowy element konstrukcyjny z miejscem na dren i igłę po użyciu, długość drenu: 150cm, bez dodatkowego portu iniekcyjnego.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 42:**

„Część 22 poz.4

Czy Zamawiający wymaga przyrządu z logiem umożliwiającym identyfikację wyrobu?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 43:**

„Część 22 poz.4

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***



**Pytanie nr 44:**

„Część 29 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w opatrunku bez dodatkowej podkładki.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania wymaganych rozmiarów.***

**Pytanie nr 45:**

„Część 29 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w opatrunku pakowanego po 100szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 46:**

„Część 29 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w opatrunku pokrytego hipoalergicznym klejem akrylowym.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 47:**

„Część nr 24, pozycja 1- Czy zamawiający dopuści zestaw toalety jamy ustnej z bezalkoholowym płynem do płukania jamy ustnej z 1,5 % nadtlenu wodoru sodu?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 48:**

„Część nr 24, pozycja 1- Czy zamawiający dopuści zestaw toalety jamy ustnej z bezalkoholowym płynem do płukania jamy ustnej z 0,12% roztwory chlorheksydyny , pozostałe parametry zgodne z SIWZ?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 49:**

„Część 31, pozycja 1- Czy zamawiający dopuści elektrody TENS pakowane po 4 sztuki?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 50:**

„Część 31, pozycja 1- Czy zamawiający dopuści elektrody TENS w rozmiarze 5x 8.9 cm?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 51:**

„W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 5 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 52:**

„Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 2-4:

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% wartości brutto zamówionej, a niedostarczonej w terminie partii towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie partii towaru.

3. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% wartości brutto wadliwej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w usunięciu wady towaru w okresie gwarancji jakości, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej partii towaru.

4. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,2% wartości brutto reklamowanej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w wykonaniu reklamacji uznanej jako zasadnej w przypadku

o którym mowa w § 5 ust. 6 i 7 niniejszej umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej partii towaru.”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 53:**

„Część 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na popłuczyny do bronchoskopii o pojemności 100ml z dwoma drenami wykonanymi z PCV o długości 104cm?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 54:**

„Część 11, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści przylepiec pakowany a’ 12 szt. w kartonik?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 55:**

„Część 11, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści przylepiec na rolce?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 56:**

„Część 11, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści opatrunek z przecięciem papieru zabezpieczającego wzdłuż dłuższego boku?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 57:**

„Część 11, pozycja 4, 5

Czy Zamawiający dopuści opatrunek z wkładem chłonnym wykonanym w 80% z włókien naturalnych i w 20% z poliestru?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 58:**

„Część 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podkład o parametrach:

Podkład chłonny wykonany z 5 warstw: laminat+wata celulozowa + pulpa celulozowa + wata celulozowa + włóknina polipropylenowa, posiada wkład chłonny z pikowaniami, część spodnia podfoliowana, nieprzemakalna, rozmiar 40x60cm?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 59:**

„Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’ 100 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 60:**

„Część nr 18 poz. 19-20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr 18 pozycje nr: 19-20 do osobnego pakietu? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na przygotowanie korzystniejszej oferty dla szpitala.”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 61:**

„Część nr 18 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy o powierzchni gładkiej wewnętrznie zapobiegającej zaleganiu bakterii, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 62:**

„Część nr 18 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny dziecięcy układ anestetyczny o długości 1,4 m, bez gałęzi, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 63:**

„Część nr 18 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr 18 pozycję nr: 4 do osobnego pakietu? Każdy układ oddechowy posiada w zestawie kapturek do zamykania układu oddechowego.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 64:**

„Część nr 18 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę anestetyczną profilowaną nie zawierającą PCV oraz szkodliwych ftalanów, przezroczysta kopuła zapewniająca doskonałą widoczność wykonana z polietylenu, delikatny, miękki mankiet, zapewniający dobre dopasowanie do twarzy wykonany z termoplastycznego elastomeru, rozmiar kodowany kolorem mankieta?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 65:**

„Część nr 18 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę do podawania tlenu dla dzieci z drenem 2m?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 66:**

„Część nr 18 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę do podawania tlenu dla dorosłych z drenem 2m?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 67:**

„Część nr 18 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny cewnik do podawania tlenu przez nos dla dorosłych dł. drenu 2m, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 68:**

„Część nr 18 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny standardowy przewód tlenowy o dł. 2m, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 69:**

„Część nr 18 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny jednorazowy anestetyczny układ oddechowy dla dzieci o długości 1,5m, z dodatkową gałęzią 0,75m, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny jednorazowy anestetyczny układ oddechowy dla dzieci o długości 1,8m, z dodatkową gałęzią 1,5m, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 70:**

„Część nr 18 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny układ oddechowy jednorazowy o stałej długości 1,5m, w komplecie 2 rury, z elastycznym zakończeniem EVA, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 71:**

„Część nr 18 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę tlenową z rezerwuarem dla dorosłych wykonaną z elastycznego, medycznego PVC, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 72:**

„Część nr 18 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę tlenową z rezerwuarem dla dzieci wykonaną z elastycznego, medycznego PVC, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 73:**

„Część nr 30 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części nr 30 pozycję nr 7 do osobnego pakietu? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na przygotowanie korzystniejszej oferty dla szpitala.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 74:**

„CZĘŚĆ 18

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 18 poz. 8-10 do osobnej części?

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 75:**

„CZĘŚĆ 18

Część 18 poz. 8-9 czy zamawiający dopuści maski z drenem 2,0 m?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 76:**

„CZĘŚĆ 18

Część 18 poz. 10 czy zamawiający dopuści cewnik tlenowy – wąsy o dł. 2,0 m dla dorosłych, standardowy, dla dorosłych?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 77:**

„Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 18 poz. 16-17 do osobnej części?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 78:**

„Część 18 poz. 16 Czy zamawiający dopuści maskę z drenem i rezerwuarem dla dorosłych (rozmiar XL i L), typ prosty, wykonaną z nietoksycznego materiału PVC, indywidualnie pakowana, opakowanie PE (z instrukcją użytkowania), dren o przekroju standardowym o długości 200 cm, rezerwuuar o pojemności 1000 ml?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 79:**

„Część 18 poz. 17 Czy zamawiający dopuści maskę z drenem i rezerwuarem dla dzieci (rozmiar XS, S-M), typ prosty, wykonaną z nietoksycznego materiału PVC, indywidualnie pakowana, opakowanie PE

(z instrukcją użytkowania ), dren o przekroju standardowym o długości 200 cm, rezerwuar o pojemności 600 ml dla rozmiaru S-M oraz 400 ml dla rozmiaru XS?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 80:**

„Część 22

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z części 22 poz. 3-5 do osobnej części?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 81:**

„Część 22 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści IS BURSZTYNOWY bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kropłowa 20 kropli = 1 ml $\pm$ 0,1 ml, długość całkowita komory kropłowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15 $\mu$ m, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 82:**

„CZĘŚĆ 22 POZ. 4 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kropłową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 83:**

„Część 22 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kropłowa 20 kropli = 1 ml $\pm$ 0,1 ml, długość całkowita komory kropłowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15 $\mu$ m, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier - folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 84:**

„Część 22 poz. 3 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?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 85:**

„Część 22 poz. 5 Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200 $\mu$ m, 20 kropli = 1 ml  $\pm$  0,1 ml, przyrząd posiada ostrą igłą biorcza dwukanałowa wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kropłowa z filtrem z PCV, dł. komory kropłowej 7,5 cm w części przezroczystej ,rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczep na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 86:**

„Część 29 Czy zamawiający dopuści włókninowy plaster do mocowania kaniuli, który posiada specjalne wycięcie do odpowiedniego umiejscowienia wokół kaniuli, natomiast duża powierzchnia

opatrunku zapewnia ochronę i komfort w miejscu wkleścia, plaster posiada dodatkowa ochronę w postaci małego włókninowego opatrunku o wymiarze 2 cm x 2 cm, a zastosowany klej akrylowy nie powodował uczuleń na skórze pacjenta, o wymiarach 6 cm x 8 cm?"

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 87:**

„Część 29 czy zamawiający dopuści wycenę za opak. 50 szt z przeliczeniem?"

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 88:**

„Dotyczy części nr 16

W związku z tym, że Zamawiający wymaga użyczenia klipsownic kompatybilnych na czas trwania umowy, natomiast w wymaganiach dodatkowych zobowiązuje, że oferowane klipsy mają być kompatybilne z klipsownicami Strykera, bardzo prosimy o wyjaśnienie, czy należy rozumieć, że klipsownice będące przedmiotem użyczenia powinny być Strykera?

Ponadto, skoro ilość klipsownic, których Zamawiający wymaga do dostarczenia w formie użyczenia na czas trwania umowy, nie wskazuje, że ma to być uzupełnienie, lecz pełne zabezpieczenie potrzeb Bloku Operacyjnego, nie ma uzasadnienia dla blokowania dostępu do tego zamówienia publicznego innym wykonawcom.

Wobec powyższego prosimy o zaakceptowanie rozwiązania, w którym Wykonawca zaoferuje klipsy i kompatybilne klipsownice, czym spełniony będzie wymóg równoważności, w przeciwnym razie naruszone zostaną przepisy Ustawy PZP Art.99 ust 4 – 6"

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 89:**

„Dotyczy zapisów SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.

Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy."

**Odp. Zamawiającego: Zgodnie z art. 24. ust. 11 Wykonawca, w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy, przekazuje zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy.**

**Pytanie nr 90:**

„Pakiet 15:

Podkłady, w których wkładem chłonnym jest papier zostały kilkanaście lat temu wycofane z rynku. Czy zamawiający dopuści więc podkłady z wkładem chłonnym z pulpy celulozowej?"

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 91:**

„Pakiet 15:

Zamawiający w trwającej i poprzednich umowach pracuje na podkładach o chłonności 850 ml. Czy zamawiający oczekuje więc podkładów o chłonności min. 850 ml?"

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 92:**

„Pakiet 29:

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze min. 5,8x8 cm? Pozostałe zgodnie z SIWZ.”  
**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 93:**

„Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 2 wzoru umowy wyrażenie: „0,2% wartości zamówionej partii towaru” zostało zastąpione wyrażeniem: „0,1% wartości niedostarczonego towaru”?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 94:**

„Pakiet nr 6, pozycja 1

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie nici poliglikolanowych, jednowłóknowych, wchłaniających w 180 dni, wytwarzanych z kopolimeru kwasu glikolowego i węglanu trójmetylenu.”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 95:**

„dotyczy części nr 24

Prosimy o dopuszczenie zestawu wyposażonego w szczoteczki bez gąbki na powierzchni zewnętrznej, których schodkowe zakończenie sprawia, że nie wymagane jest zastosowanie dodatkowych złączek do podłączenia drenu do odsysania. W skład zestawu wchodzi:

- szczoteczka z regulacją siły odsysania,
- aplikator czyszczący – odsysający,
- saszetka z 0,12% chlorheksydyną 12ml,
- saszetka z żelazem do mycia zębów,
- kieliszek.”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 96:**

„Część nr 9:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły z regulacją wklucia do podawania botoksu w rozmiarze 22G, 5Ch/Fr, długość 35cm posiadającą zwężenie igły, które jest unikalnym rozwiązaniem wspierającym operatora - redukuje konieczność analizy głębokości wklucia.”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 97:**

„Część nr 9:

Czy Zamawiający dopuszcza igłę w rozmiarze 22G, 5CH pakowaną pojedynczo lub po 5 sztuk?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 98:**

„Część nr 9:

Czy Zamawiający oczekuje, aby igła posiadała 4mm cienki koniec, który zapewnia bezpieczne podanie botoksu i zapobiega przebiciu mięśniówki? Oferowany sprzęt medyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia (art. 25 ust 1 pkt 2 ustawy Pzp).”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 99:**

„Część Nr 23:

Prosimy o wyjaśnienie czy system do kontrolowanej zbiórki stolca ma posiadać opublikowane badania kliniczne dołączone do oferty potwierdzające możliwość jego bezpiecznego i skutecznego stosowania do 29dni?”

**Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 100:**

„Część Nr 23:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca ma być wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 101:**

„Część Nr 2:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga zestawu do toalety jamy ustnej w opakowaniu umożliwiającym przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania, a tym samym zapobiegającym przypadkowej kontaminacji elementów zestawu podczas przygotowywania procedury?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 102:**

„Część Nr 2:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy opisany zestaw ma być zarejestrowane w oparciu o przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 215 poz. 1416) jako wyroby medyczne klasy IIa ?”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie nr 103:**

„Część nr 11 poz. 1-3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przylepców pakowanych po 12 sztuk w opakowaniu”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 104:**

„Część nr 13 poz.1

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie z Części nr 13 pozycji 1 z powodu zaprzestania produkcji asortymentu.”

***Odp. Zamawiającego: Należy wycenić asortyment podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o zaprzestaniu produkcji.***

**Pytanie nr 105:**

„Część nr 29

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 6x7cm.”

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 09.07.2020 r.**

**KIEROWNIK**  
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych

  
**Piotr Feszak**