



**WIELOSPECJALISTYCZNY SZPITAL  
SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
W NOWEJ SOLI**

*„Zadowolenie i zdrowie pacjenta to nasz cel”*

Nowa Sól, dnia 25.06.2020r.

Znak sprawy : DZP-280-33/2020

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (1)**

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „**Sukcesywna dostawa sprzętu (rurki intubacyjne, rurki do tracheotomii, odoskrzelowe, tracheostomijne, akcesoria elektrochirurgiczne, dreny proste, Khera, Pezzera, maski do wentylacji nieinwazyjnej, pojemniki histopatologiczne) na potrzeby WS SP ZOZ w Nowej Soli**”.

**1. Pakiet VI Pozycja 1**

Czy Zamawiający w Pakiecie VI w pozycji 1 dopuści system zamknięty do odsysania pacjenta do rurek tracheostomijnych (rozmiar 10-16 do wyboru przez Zamawiającego), o czasie użytkowania do 72 godzin; o poniższym składzie: cewnik z otworem dystalnym i dwoma naprzeciwległymi otworami bocznymi, zaokrąglona, atraumatyczna końcówka, termoplastyczny, miękki i jednocześnie wytrzymały o sztywności zapewniającej efektywne odsysanie i komfort pacjenta, z niebieskim znacznikiem na 5 cm pozwalającym na właściwe jego umiejscowienie podczas przepłukiwania; cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości insercji skalowanymi co 2 cm, kanał irygacyjny umiejscowiony na przezroczystym łączniku „T” (komorze płuczącej); suwak zaworu sterującego siłą ssania z obrotową blokadą przypadkowego użycia, pozwalający na precyzyjne odsysanie, wygodny uchwyt z oznaczeniem rozmiaru. W zestawie: łącznik obrotowy, łącznik typu martwa przestrzeń, zamykany port MDI do podawania leków wziewnych w aerosolu nakładany bezpośrednio na łącznik „T” podłączany do rurki pacjenta, klin do rozłączania układu, przejściówka 15/22mm, zatyczka 15 mm, kolorowe naklejki informacyjne z dniami tygodnia w języku polskim. Sterylne opakowanie folia-papier, nr serii, data ważności na opakowaniu.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**2. Pakiet VI Pozycja 2**

Czy Zamawiający w Pakiecie VI w pozycji 2 dopuści system zamknięty do odsysania pacjenta do rurek intubacyjnych (rozmiar 10-16 do wyboru przez Zamawiającego), o czasie użytkowania do 72 godzin; o poniższym składzie: cewnik z otworem dystalnym i dwoma naprzeciwległymi otworami bocznymi, zaokrąglona, atraumatyczna końcówka, termoplastyczny, miękki i jednocześnie wytrzymały o sztywności zapewniającej efektywne odsysanie i komfort pacjenta, z niebieskim znacznikiem na 5 cm pozwalającym na właściwe jego umiejscowienie podczas przepłukiwania; cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości insercji skalowanymi co 2 cm; kanał irygacyjny umiejscowiony na przezroczystym łączniku „T” (komorze płuczącej); suwak zaworu sterującego siłą ssania z obrotową blokadą przypadkowego użycia, pozwalający na precyzyjne odsysanie; wygodny uchwyt z oznaczeniem rozmiaru. W zestawie: łącznik obrotowy, łącznik typu martwa przestrzeń, zamykany port MDI do podawania leków wziewnych w aerosolu nakładany bezpośrednio na łącznik „T” podłączany do rurki pacjenta, klin do rozłączania układu, przejściówka 15/22mm, zatyczka 15 mm, kolorowe naklejki

informacyjne z dniami tygodnia w języku polskim. Sterylne opakowanie folia-papier, nr serii, data ważności na opakowaniu.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### 3. Pakiet 6

Czy Zamawiający w Pakiecie VI zgodzi się na wydzielenie pozycji 1 i 2 do odrębnego pakietu? Decyzja Zamawiającego pozwoli na przedstawienie oferty korzystnej cenowo i jakościowo na wydzielony asortyment.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### 4. Pakiet 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rurek Guedela ustno-gardłowych w następujących rozmiarach: 000 – 40 mm, 00 – 50 mm, 0 – 60 mm, 1 – 70 mm, 2 – 80 mm, 3 – 90 mm, 4 – 100 mm, 5 – 110 mm, reszta wymagań zgodna z SIWZ.

Proponowane rozmiary w porównaniu z wymaganymi są praktycznie niezauważalne i nie mają wpływu na jakość i skuteczność przeprowadzanych procedur medycznych. Pragniemy jednocześnie nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy Pzp, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne z opisywanym.

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

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### 5. Pakiet 20

Czy Zamawiający dopuści pojemniki do badań histopatologicznych o stawce VAT 23%? Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### 6. Pakiet 20

Czy Zamawiający dopuści pojemniki do badań histopatologicznych **przeźroczyste**, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ? Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### 7. Pakiet 20

Czy Zamawiający dopuści pojemniki do badań histopatologicznych **białe**, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ? Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### 8. Pakiet 7 Pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 7 pozycji 1 co umożliwi złożenie większej liczbie Wykonawców oferty cenowej, a Zamawiającemu uzyskanie korzystnej ceny?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### 9. Pakiet 8 Pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łącznika rozciągliwego w zakresie od 5 do 15cm? Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**10. Pakiet 10 Pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści kabel monopolarny do narzędzi laparoskopowych męski-żeński, o dł. 4,5-5m, wtyk 4mm? Taki wtyk pasuje do każdego aparatu elektrochirurgicznego.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**11. Pakiet 10 Pozycja 4**

Czy zamawiający dopuści elektrody o długości 132mm, pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**12. Pakiet 10 Pozycja 6**

Czy zamawiający dopuści elektrody o długości 137mm, pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**13. Pakiet 10 Pozycja 8**

Czy Zamawiający dopuści cienki nóż, standard 2,4mm, 1,5x17mm, długość 59mm?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**14. Pakiet 10 Pozycja 12**

Proszę o dopuszczenie szczypiec bipolarnych bagnetowych dł 220mm/tip 0,5mm

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**15. Pakiet 10 Pozycja 17**

Czy zamawiający dopuści elektrody o długości 90mm, pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**16. Pakiet 12 Pozycja 2**

W ramach poprawy konkurencyjności proszę o wydzielenie pozycji nr 2 z pakietu XII do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**17. Pakiet 14 Pozycja 1,2,4**

W ramach poprawy konkurencyjności proszę o wydzielenie pozycji nr 1,2,4 z pakietu XIV do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**18. Pakiet 15 Pozycja 1,2,3,4**

W ramach poprawy konkurencyjności proszę o wydzielenie pozycji nr 1,2,3,4 z pakietu XV do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**19. Pakiet 9 Pozycja 1,2**

Czy Zamawiający w pozycji 1, 2 pakiet 9 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi, ramionami prostymi i zakrzywionymi

dla pozycji 1 - średnicy 11 Fr o długościach: 15 cm, 17,5 cm, 20 cm, 25 cm

dla pozycji 2 - średnicy 13 Fr o długościach: 15 cm, 17,5 cm, 20 cm, 25 cm

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**20. Pakiet 11**

W celu przedłożenia oferty KONKURENCYJNEJ JAKOŚCIOWO, prosimy o dopuszczenie elektrod z bezpiecznym pierścieniem ekwipotencjalnym okalającym elektrodę o wymiarach: 170,5mm x 128,5mm; Każda elektroda zawiera samoprzylepne etykiety do wklejania w protokół operacyjny (dodatkowa korzyść).

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**21. Pakiet VII Pozycja 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych? Obecna konstrukcja ogranicza konkurencję, uniemożliwiając złożenie oferty większej ilości oferentów i naraża tym samym Zamawiającego na nieuzasadnione koszty. Konstrukcja w w/w pakiecie powoduje, że udział innych podmiotów w niniejszym postępowaniu jest ograniczony do minimum, co powoduje uzyskanie oferty niekoniecznie na najlepszych warunkach na sprzęt nie zawsze najwyższej jakości.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**22. Pakiet 1 Pozycja 2, 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2,6 z pakietu 1 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**23. Pakiet 3 Pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści rurkę Guedel nr 1 długości 70mm?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**24. Pakiet 3 Pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści rurkę Guedel nr 2 długości 80mm?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**25. Pakiet 3 Pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści rurkę Guedel nr 3 długości 90mm?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**26. Pakiet 3 Pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści rurkę Guedel nr 4 długości 100mm?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**27. Pakiet 3 Pozycja 8**

Czy Zamawiający dopuści rurkę Guedel nr 5 długości 110mm?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**28. Pakiet 8 Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści łącznik typu martwa przestrzeń rozciągany o długości 9/18 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**29. Pakiet 17 Pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści przewody tlenowe długości  $210 \pm 2\%$ ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**30. Pakiet 17 Pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści przewody tlenowe długości  $426\pm 2\%$ ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**31. Pakiet 17 Pozycja 8**

Czy Zamawiający dopuści przewody tlenowe długości  $762\pm 2\%$ ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**32. Pakiet 1 Pozycja 1**

Prosimy o potwierdzenie, że rurka powinna posiadać wyraźny znacznik głębokości widoczny z każdej strony (idący wokół pełnego obwodu rurki) w trakcie intubacji, celem kontroli prawidłowego jej położenia, jak np. w rurkach typu Rusch, w postaci szerokiego czarnego pierścienia.

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

**33. Pakiet 1 Pozycja 2**

Prosimy o potwierdzenie, że rurka powinna posiadać wyraźny znacznik głębokości widoczny z każdej strony (idący wokół pełnego obwodu rurki) w trakcie intubacji, celem kontroli prawidłowego jej położenia, jak np. w rurkach typu Rusch, w postaci długiej minimum 20mm czarnej końcówki.

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

**34. Pakiet 1 Pozycja 3**

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaferowania rurek zbrojonych typu Rusch, z wyraźnym znacznikiem głębokości widocznym z każdej strony (idący wokół pełnego obwodu rurki) w trakcie intubacji, celem kontroli prawidłowego jej położenia, w postaci szerokiego czarnego pierścienia, w rozmiarach 3,5-10 do wyboru. Pozostałe zgodnie z siwz.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**35. Pakiet 4**

Prosimy o potwierdzenie, że należy zaferować rurki z dwoma niskociśnieniowymi mankietami, w tym:  
- **dotchawicznym** przezroczystym z przezroczystym balonikiem kontrolnym i przezroczystą przedłużką oraz

– **dooskrzelowym** niebieskim z niebieskim balonikiem kontrolnym i niebieską przedłużką, jak w rurkach typu Rusch.

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

**36. Pakiet 8 Pozycja 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaferowania martwych przestrzeni, wiodącego producenta Rsch, rozciągalnych w zakresie 9-15cm. pozostałe zgodnie z siwz.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**37. Pakiet 10 Pozycja 8**

Czy Zamawiający zgodzi się na szpatułę prostą 2x16mm, długość 55-80 mm w standardzie 4mm?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**38. Pakiet 10 Pozycja 8**

Czy Zamawiający zgodzi się na szpatułę prostą 2x24mm długości całkowitej 55mm w standardzie 2,4mm?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**39. Pakiet 1 Pozycja 2,3**

Czy Zamawiający wymaga aby rurki w poz 2,3 były wykonane z materiału nie zawierającego ftalanów?

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

**40. Pakiet 1 Pozycja 1, 2, 3**

Czy Zamawiający wymaga aby rurki w poz 1,2,3 były wykonane z materiału termoplastycznego pokrytego silikonem (silikonowane) w celu łatwiejszego przesuwania cewnika do odsysania?

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

**41. Pakiet 2 Pozycja 3**

Prosimy o dopuszczenie rurek **intubacyjnych z odsysaniem znad mankietu**, mankiety niskociśnieniowy wyprofilowany w kształcie walca, bez zawartości ftalanów, wyposażona w znaczniki głębokości w postaci dwóch półpiersi. Linia RTG na całej długości rurki, oczko Murphy`ego, rozmiar podany na łączniku, baloniku kontrolnym i w co najmniej dwóch miejscach na korpusie rurki, wyraźny znak skracania rurki, sterylna, opakowanie papier folia z punktowymi, fabrycznymi zgrzewami zapewniającymi utrzymanie anatomicznego kształtu rurki; transparentny dren do odsysania zakończony uniwersalnym łącznikiem umożliwiającym podłączenie do urządzeń ssących i do końcówki typu luer; rozmiar 5,0-10,0 co 0,5mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**42. Pakiet 2 Pozycja 4**

Czy w tej pozycji mają być rurki tracheostomijne z odsysaniem znad mankietu?

**Odpowiedź: Nie. Dotyczy rurek intubacyjnych. Zamawiający wprowadził zmianę w szczegółowym opisie zamówienia.**

**43. Pakiet 4 Pozycja 1, 2**

Czy Zamawiający wymaga aby rurka dooskrzelowa była wykonana z silikonowanego PVC termoplastycznego?

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

**44. Pakiet 4 Pozycja 1, 2**

Czy Zamawiający wymaga aby do rurki dooskrzelowej dołączony był zestaw złączy do rurki z zaciskami na obydwu ramionach?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**45. Pakiet 5**

Prosimy o dopuszczenie:

a) Rurek tracheostomijnych z mankiem o parametrach:

rozmiar 4.0 śr. wew. 4,0mm - śr. zewn. 5,2- 5,9mm, długość 40-41mm, śr. mankieta 12-12,4 mm
rozmiar 4.5 śr. wew. 4,5mm - śr. zewn. 6,0-6,5mm, długość 42-46 mm, śr. mankieta 12-12,5 mm
rozmiar 5.5.śr. wew. 5,5mm - śr. zewn. 7,5-7,7mm, długość 46-50mm, śr. mankieta 15-14,9 mm
rozmiar 6.5 śr. wew. 6,5mm - śr. zewn. 8,99,0mm, długość 56-62mm, śr. mankieta 18-19,3 mm

b) Rurek tracheostomijnych bez mankieta o parametrach:

Rozmiar 3,5- śr. Wew. 3,5 mm - śr. zewn.4,8-5,2 mm, długość 37-40 mm
Rozmiar 4.0 śr. wew. 4,0mm - śr. zewn. 5,4-5,9mm, długość 40-41 mm

Rozmiar 4,5 śr. wew. 4,5mm - śr. zewn. 6,06,5mm, długość 42-46 mm
Rozmiar 6,0 śr. wew. 6,0mm - śr. zewn. 8,2-8,3mm, długość 54-59 mm
Rozmiar 6,5 śr. wew. 6,5mm - śr. zewn. 8,9-9,0mm, długość 56-62 mm

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**46. Pakiet 6 Pozycja 3**

Prosimy o wyłączenie z pakietu poz. nr 3. Pozwoli to większej ilości oferentów na złożenie korzystnych cenowo ofert.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**47. Pakiet 6 Pozycja 1**

Prosimy o dopuszczenie **Zamknięty system do odsysania do rurek tracheostomijnych z kluczem do rozłączania układu i elastycznym łącznikiem w zestawie, 72H**; blokada dostępu do pacjenta w postaci mechanicznej zastawki przesuwanej liniowo; zamknięty system powinien posiadać przycisk do kontroli siły ssania z zabezpieczeniem przed przypadkowym naciśnięciem, wyraźny znacznik kontrolny całkowitego wycofania cewnika; sam cewnik musi być miękki i zaokrąglony na końcu, z otworem centralnym i z dwoma otworami naprzemianległymi, łącznik podwójnie obrotowy z wmontowanym portem medycznym do podawania leków w aerozolu, bezzwrotny port do płukania cewnika; rozmiary cewnika 10,12,14,16, 18 o długości 360 mm do rurek tracheostomijnych.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**48. Pakiet 6 Pozycja 2**

Prosimy o dopuszczenie **Zamknięty system do odsysania do rurek intubacyjnych z kluczem do rozłączania układu i elastycznym łącznikiem w zestawie, 72H**; blokada dostępu do pacjenta w postaci mechanicznej zastawki przesuwanej liniowo; zamknięty system powinien posiadać przycisk do kontroli siły ssania z zabezpieczeniem przed przypadkowym naciśnięciem, wyraźny znacznik kontrolny całkowitego wycofania cewnika; sam cewnik musi być miękki i zaokrąglony na końcu, z otworem centralnym i z dwoma otworami naprzemianległymi, łącznik podwójnie obrotowy z wmontowanym portem medycznym do podawania leków w aerozolu, bezzwrotny port do płukania cewnika; rozmiary cewnika 10,12,14,16, 18 o długości 540 mm do rurek intubacyjnych.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**49.** Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do ŻADNEJ grupy kapitałowej przedstawi stosowne zaświadczenie 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.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**50.** W nawiązaniu do zapisu §1 ust. 2 wzoru umowy i celem uniknięcia wątpliwości interpretacyjnych, czy Zamawiający wyrazi zgodę na następujące doprecyzowanie pojęcia dni robocze: „dni robocze” – dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy. Wykonawca wskazuje, iż zgodnie z SIWZ dni robocze to dni od poniedziałku do piątku także z uwzględnieniem dni wolnych wskazanych w ustawie z dnia 18 stycznia 1951 r. o dniach wolnych od pracy, a wypadających w okresie od poniedziałku do piątku.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

51. Z uwagi na doniosłość decyzji o zakończeniu współpracy w trybie odstąpienia, w nawiązaniu do treści zapisu §2 ust. 10 wzoru umowy Wykonawca zwraca się z prośbą by takie uprawnienie przysługiwało Zamawiającemu w przypadku trzykrotnego powtórzenia się wadliwej dostawy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

52. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie minimalnego terminu, w jakim Wykonawca winien spełnić obowiązek, o którym mowa w §2 ust. 12 wzoru umowy, jako 14 dni? Wykonawca wskazuje, iż terminy przewidziane dla wywiązywania się przez daną stronę z zobowiązania winny być określone w sposób obiektywnie umożliwiający jej jego spełnienie. Dodatkowo Wykonawca podnosi na istotne konsekwencje niedochowania zbyt krótkiego terminu, tj. możliwość odstąpienia przez Zamawiającego od umowy i obciążenia Wykonawcy sankcjami finansowymi.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

53. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na urealnienie minimalnego poziomu realizacji umowy i określenia go na poziomie 80% wartości brutto umowy? Wykonawca wskazuje, iż określenie przez Zamawiającego minimalnego poziomu zamówienia, który zostanie na pewno zrealizowany pozwala Wykonawcom na rzetelne i właściwe dokonanie wyceny oferty. W orzeczeniu Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 8 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) Izba wskazała, że niedopuszczalną praktyką jest określenie przez Zamawiającego jedynie górnej granicy swojego zobowiązania, bez wskazania nawet minimalnej ilości, czy wartości, którą na pewno wyda na potrzeby realizacji przedmiotu zamówienia: „Taki sposób określenia przedmiotu zamówienia nie spełnia wymogów art. 29 ust 2 ustawy Pzp, który nakazuje, aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób wyczerpujący i konkretny”. Izba uznała ponadto w tym przypadku, że „Zamawiający zastosował praktykę handlową, która pozostawia Wykonawcę w niepewności, co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia kalkulację ceny umownej. W efekcie na Wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze kontraktu, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy”. Instytucja prawa opcji pozwala zatem na precyzyjne określenie poziomu zamówienia, który zostanie przez zamawiającego zrealizowany, co pozwala Wykonawcom na prawidłowe dokonanie wyceny oferty (por. wyrok KIO z dnia 23 lipca 2010 r., sygn. akt KIO/UZP 1447/10, wyrok KIO z dnia, sygn. akt KIO/UZP 2376/10). Brak określonego poziomu realizacji umowy jest tożsamy z ponoszeniem przez Wykonawcę wysokiego ryzyka związanego z koniecznością zabezpieczenia dostaw na potrzeby realizacji umowy bez gwarancji nawet zwrotu poniesionych kosztów przygotowania do umowy. Powyższe może znaleźć odzwierciedlenie w treści i ilości otrzymanych przez Zamawiającego ofert.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

54. W związku z treścią zapisu §4 ust. 13 wzoru umowy Wykonawca prosi o doprecyzowanie, do którego momentu Zamawiający będzie uprawniony do naliczenia kary umownej – czy Wykonawca prawidłowo zrozumiał, iż ewentualne żądanie będzie obejmowało okres od dnia następującego po dniu bezskutecznego upływu terminu dostawy do dnia złożenia przez Zamawiającego zamówienia interwencyjnego u podmiotu trzeciego? W przypadku naliczania kary umownej do dnia realizacji dostawy przez podmiot trzeci Wykonawca odpowiadałby za okoliczności, na które nie ma obiektywnego wpływu (w tym za dokonany przez Zamawiającego wybór innego dostawcy).

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

55. Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisów § 6 wzoru umowy w ten sposób, że kara umowna będzie naliczana od wartości netto a nie brutto. Podatek VAT jako należność publicznoprawna jest odprowadzany przez Wykonawcę do urzędu skarbowego i nie prowadzi do powstania po stronie Wykonawcy jakiegokolwiek przysporzenia majątkowego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**



56. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od określenia minimalnej łącznej wysokości kary umownej naliczanej w oparciu o zapisy §6 ust. 3 pkt. 2 i pkt. 3 wzoru umowy oraz ewentualnie określenia maksymalnej łącznej wysokości ww. kary na poziomie 20% wartości netto danej dostawy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

57. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na miarkowanie wysokości kary umownej wskazanej w §6 ust. 3 pkt. 1 wzoru umowy do poziomu 10%?

Wykonawca zwraca uwagę, iż w świetle orzecznictwa, a także wyjaśnień umieszczonych na stronach Urzędu Zamówień Publicznych, za karę rażąco wygórowaną, nieproporcjonalną i nie spełniającą swej kompensacyjnej funkcji należy uznać karę w sytuacji, w której równa się ona bądź jest zbliżona do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania. Wprowadzenie limitu zgodnie z powyższą propozycją pozwoli uniknąć takiej sytuacji. Wykonawca nadmienia, iż klauzula przewidująca kary umowne o wygórowanym została uznana przez Urząd Zamówień Publicznych za klauzulę kontrowersyjną, naruszającą równowagę stron w sposób nadmierny, a „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z dn. 24 stycznia 2014 r., sygn. I CSK 124/13). ([https://www.uzp.gov.pl/data/assets/pdf\\_file/0012/41313/Lista-klauzul-naruszajacych-rownowage-kontraktowa-w-sposob-nadmierny.pdf](https://www.uzp.gov.pl/data/assets/pdf_file/0012/41313/Lista-klauzul-naruszajacych-rownowage-kontraktowa-w-sposob-nadmierny.pdf))

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

58. Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisów §6 ust. 3 wzoru umowy w ten sposób, aby kary umowne były naliczane w związku z wystąpieniem zwłoki, a nie opóźnienia realizacji przedmiotu umowy. Zamawiający uregulował obowiązek zapłaty kar umownych w przypadku opóźnienia Wykonawcy. Projektując zapisy umowne w przedmiocie kar umownych, Zamawiający powinien mieć na uwadze, że wykonawcy nie odpowiadają za zdarzenia, na których powstanie nie mają wpływu. Ponadto takie uregulowanie jest nieuzasadnionym rozszerzeniem odpowiedzialności wykonawcy. Kary umowne winny być powiązane z zawinieniem wykonawcy, na bazie art. 473 k.c. w związku z art. 5 k.c.

Wykonawca nadmienia, iż klauzula przewidująca karę umowną za każdy dzień opóźnienia, a więc przerzucającej na wykonawcę odpowiedzialność za zdarzenia leżące poza jego kontrolą została wskazana na stronach Urzędu Zamówień Publicznych za klauzulę kontrowersyjną, naruszającą w sposób nadmierny równowagę stron ([https://www.uzp.gov.pl/data/assets/pdf\\_file/0012/41313/Lista-klauzul-naruszajacych-rownowage-kontraktowa-w-sposob-nadmierny.pdf](https://www.uzp.gov.pl/data/assets/pdf_file/0012/41313/Lista-klauzul-naruszajacych-rownowage-kontraktowa-w-sposob-nadmierny.pdf)).

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

59. Czy uwzględniając zasadę równości stron umowy, Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu umożliwiającego rozwiązanie umowy z inicjatywy Wykonawcy?

Wykonawca proponuje następujące brzmienie zapisu: „Wykonawca ma prawo odstąpić od umowy bez wyznaczenia terminu dodatkowego i bez obowiązku zapłaty kar umownych, gdy Zamawiający dwukrotnie w sposób nieterminowy dokonał płatności należnego Wykonawcy wynagrodzenia. Uprawnienie może zostać zrealizowane w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o ww. okolicznościach.”

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

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

Wykonawca proponuje następującą treść ww. klauzuli: „Żadna ze Stron nie ponosi odpowiedzialności za nienależyte wykonanie lub niewykonanie Umowy w takim zakresie, w jakim zostało to spowodowane działaniem siły wyższej. Przez siłę wyższą rozumie się zdarzenia zewnętrzne, niezależne od Stron i niemożliwe do przewidzenia, takie jak w szczególności: kataklizmy lub analogiczne zdarzenia wywołane przez siły naturalne, wojnę, strajki, ataki terrorystyczne, zdarzenia medyczne i epidemiologiczne, inne zdarzenia losowe, działania producentów, gwałtowną dekoniunkturę, inne nieprzewidziane zdarzenia

polityczne, w tym akty władzy państwowej, akty organów unijnych, a także okoliczności związane z wystąpieniem COVID-19, które wpływają w jakikolwiek sposób na należyte wykonanie umowy.”

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

61. Czy Zamawiający może zadeklarować, iż minimalna wartość jednostkowego zamówienia będzie nie niższa niż 150 zł netto? Wykonawca wskazuje, iż określony w ten sposób próg minimalnej wartości zamówienia ma wpływ na właściwe dokonanie wyceny oferty z uwagi na ewentualne koszty dostaw, oraz uwzględni czynniki ekologiczne, takie jak ograniczenie liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

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

Wykonawca proponuje następującą treść ww. klauzuli:

„Strony przewidują możliwość zmiany wynagrodzenia należnego Wykonawcy w przypadku:

- a) zmiany średniego kursu EUR ogłoszonego w dniu zawarcia umowy o 2%, lub
- b) zmiany średniego kursu USD ogłoszonego w dniu zawarcia umowy o 2%, lub
- c) po dniu zawarcia umowy suma miesięcznych lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS przekroczy 3%

Odpowiedzi winne być udzielane w terminie 7 dni roboczych od dnia otrzymania pisma, a cały proces negocjacji zakończony w terminie do 30 dni roboczych od daty złożenia wniosku inicjującego proces. Każdorazowo dokonana zmiana nie może skutkować podwyższeniem wynagrodzenia o 5% pierwotnej wartości Umowy.”

Wykonawca wyjaśnia, iż umowa będzie umową długoterminową (24 miesiące), i niewątpliwym jest, iż w okresie jej obowiązywania może nastąpić zmiana siły nabywczej pieniądza, w szczególności jako długofalowy efekt społeczno-gospodarczy epidemii COVID-19. Wprowadzenie klauzuli umożliwi zaktualizowanie wynagrodzenia Wykonawcy pod kątem rzeczywistej wartości ekonomicznej świadczonych dostaw, co przyczyni się zarówno do jak najpełniejszego wykonywania umowy jak również sporządzenia właściwej kalkulacji oferty zobowiązania długoterminowego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

63. Czy Zamawiający w ramach zapisu §8 ust. 2 lit. d wzoru umowy uwzględnić także będzie sytuacje polegające na wstrzymaniu produkcji danego asortymentu przez producenta, wystąpienie przejściowego braku produktu na rynku?

Wykonawca wskazuje, iż umowa będzie wykonywana w dłuższym przedziale czasu, i ewentualne zmiany w zakresie dostępnego na rynku asortymentu są nieuniknione. Wprowadzenie odpowiednich klauzul adaptacyjnych umożliwi Stronom prawidłową realizację umowy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### 64. Pakiet 20 Pozycja 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika z pokrywą, wykonanego z mlecznego PP, o pojemności maksymalnej 366ml. Pozostałe opisy zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

65. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w formularzu ofertowym wyłącznie tych pakietów, na które będzie składana oferta?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

66. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie wykazu dostaw wraz z referencjami razem z ofertą?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**67. Pakiet 10 Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści Wielorazowy uchwyt do elektrod 2,4 mm, z 2. przyciskami, z kablem od 3 m do 5m min. 100 sterylizacji, wtyk 3-bolcowy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**68. Pakiet 10 Pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści Elektrode nożowa, standard 2,4 mm, o długości noża 20 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**69. Pakiet 10 Pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści Elektrode pętlowa, standard 2,4, średnica 15 mm, o dł 125mm?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**70. Pakiet 10 Pozycja 8**

Czy Zamawiający dopuści Szpatułę prosta, standard 2,4 mm, o wymiarach 2,5x20 mm, długość 55-80 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**71. Pakiet 10 Pozycja 17**

Czy Zamawiający dopuści Elektrode kulka prosta 3-4mm o dł 90mm, uchwyt 2,4?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**72. Pakiet 11 Pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści Jednorazowe elektrody dwudzielne, hydrożelowe z pasem rozdzielającym w kształcie litery S lub po obwodzie dla dorosłych o wymiarach 163,5x117mm, i dzieci o powierzchni czynnej/aktywnej 103cm<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**73. Pakiet 3**

Czy zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe GUEDEL o następujących wymiarach: 000 – 40mm, 00 – 50mm, 0 – 60mm, 1- 70mm, 2 – 80mm, 3 – 90mm, 4 – 100mm, 5 – 110mm, 6 – 120mm?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**74. Pakiet 6 Pozycja 1**

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania z rurek tracheostomijnych o następujących parametrach:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu bez uszkodzenia

elementów

- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: 10, 12, 14, 16 Fr, dł. 30mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### 75. Pakiet 6 Pozycja 2

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania z rurek intubacyjnych o następujących parametrach:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: 10, 12, 14, 16 Fr, dł. 60mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**76. Pakiet 6 Pozycja 3**

Czy zamawiający wydzieli z pakietu VI pozycję nr 3?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**77. Pakiet 7 Pozycja 1**

Prosimy o doprecyzowane jakiego ogrzewacza wymaga zamawiający – podanie parametrów.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga kolderek grzewczych a nie samych ogrzewaczy. Posiada ogrzewacz typu worm-touch (Nelcor) model VT – 5900.**

**78. Pakiet 7 Pozycja 2**

Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy dla dorosłych wykonany z PE, karbowany wewnątrz, mikrobiologicznie czysty z rozciągliwymi rurami o długości ramion 180cm, długości dodatkowego ramienia 100 cm, z workiem 2l

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z opisem SIWZ**

**79. Pakiet 7 Pozycja 2**

Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy dla dorosłych wykonany z PE, karbowany wewnątrz, mikrobiologicznie czysty z rozciągliwymi rurami o długości ramion 160CM, długości dodatkowego ramienia 80 cm, z workiem 2l bezlateksowym, z kolankiem z portem, nie zawiera PCV, pakowany pojedynczo w opakowanie foliowe?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z opisem SIWZ**

**80. Pakiet 7 Pozycja 2, 3**

Czy zamawiający odstąpi od wymogu posiadania deklaracji producenta na użytkowanie produktu przez 72 h?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**81. Pakiet 7 Pozycja 3**

Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy wykonany z PE, karbowany wewnątrz, mikrobiologicznie czysty z rozciągliwymi rurami o długości ramion 160cm, długości dodatkowego ramienia 80 cm, z workiem 1 bezlateksowym, z kolankiem z portem oraz łącznikiem Y z 2 portami, nie zawiera PCV, pakowany pojedynczo w opakowanie foliowe?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z opisem SIWZ.**

**82. Pakiet 8 Pozycja 1**

Czy zamawiający dopuści łącznik typu martwa przestrzeń o dł. 5,5/16cm, przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnie z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**83. Pakiet 17 Pozycja 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie drenu Khera wykonanego z lateksu pokrytego silikonem, o długości 38cm x 16cm, bez worka w zestawie?

Pozwoli to nam jak i wielu innym firmom na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**84.** Czy Zamawiający potwierdza, że w trosce o jakość dostarczanego asortymentu wymaga, aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dostosowanie temperatury i wilgotności przewożonego asortymentu, do wymogów ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach?

Zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpłynąć na szczelność opakowania jednostkowego a tym samym utratę sterylności. Ze względu na obecne zagrożenie epidemiologiczne COVID-19, jest to sytuacja szczególnie niebezpieczna. Zbyt niska temperatura (ujemna), może natomiast doprowadzić do uszkodzenia sprzętu wykonanego z medycznego PVC, mikropęknięcia, rozszczelnienie zastawek itp. Wytwórcy sprzętu medycznego coraz częściej jako powód nie uznania reklamacji, podają przechowywanie (transport) towaru niezgodnie z zaleceniami producenta.

**Odpowiedź: Zgodnie z zaleceniami producenta**

85. Czy zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2 „*produkty lecznicze oraz wyroby medyczne chroni się od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych*”, w trosce o jakość dostarczanego asortymentu Zamawiający wprowadzi do umowy następujący zapis?

*„Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamawiany towar, do siedziby Zamawiającego odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu”.*

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

86. Czy w świetle obecnych wydarzeń Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie pozwoli na zabezpieczenie przed wzajemnym skażeniem produktów oraz ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

**Odpowiedź: Zgodnie z zaleceniami producenta**

87. Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

88. **Pakiet 2 Pozycja 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurek intubacyjnych w rozmiarach 2,0-6,0, pozostałe zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

89. **Pakiet 2 Pozycja 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurek intubacyjnych w rozmiarach 2,0-9,5, ze znacznikami głębokości w postaci pogrubionych i bardzo widocznych linii, pozostałe zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

90. **Pakiet 3 Pozycja 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki Guedel nr 1 o dł. 70mm.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

91. **Pakiet 3 Pozycja 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki Guedel nr 2 o dł. 80mm.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

92. **Pakiet 3 Pozycja 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki Guedel nr 3 o dł. 90mm.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

93. **Pakiet 3 Pozycja 7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki Guedel nr 4 o dł. 100mm.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**94. Pakiet 3 Pozycja 8**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki Guedel nr 5 o dł. 110mm.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**95. Pakiet 6 Pozycja 1**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawu do odsysania do rurek intubacyjnych składającego się z adeptera do stosowania na 168 godzin oraz wymiennych cewników do stosowania do 72 godzin.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z opisem SIWZ.**

**96. Pakiet 6 Pozycja 2**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawu do odsysania do rurek tracheostomijnych składającego się z adeptera do stosowania na 168 godzin oraz wymiennych cewników do stosowania do 72 godzin.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z opisem SIWZ.**

**97. Pakiet 6 Pozycja 3**

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji nr 3 z pakietu, co pozwoli na złożenie ofert do w/w pakietu przez więcej niż jednego oferenta.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**98. Pakiet 7 Pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji nr 1 z pakietu, co pozwoli na złożenie ofert do w/w pakietu przez więcej niż jednego oferenta.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**99. Pakiet 7 Pozycja 2**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie obwodu oddechowego składającego się z dwóch rur karbowanych o standardowych końcówkach, czystych mikrobiologicznie, pozostałe zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z opisem SIWZ.**

**100. Pakiet 7 Pozycja 2**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie obwodu oddechowego składającego się z dwóch rur karbowanych o standardowych końcówkach, z jedną dodatkową rurą o długości 100cm, czystych mikrobiologicznie w opakowaniu foliowym, pozostałe zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z opisem SIWZ.**

**101. Pakiet 8 Pozycja 1**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie łącznika typu martwa przestrzeń, rozciągany z pamięcią kształtu o dł. 7/15cm, pozostałe zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**102. Pakiet 3 Pozycja 1**

Czy Zamawiający celem zwiększenia konkurencyjności dopuści w pakiecie III w pozycjach 4,5,6,7,8 odpowiednio podane wymiary: dla rozmiaru 1 – 70mm, dla rozmiaru 2 – 80mm, dla rozmiaru 3 – 90mm, dla rozmiaru 4 – 100mm dla rozmiaru 5 – 110mm?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

Powyższe zmiany są integralną częścią SIWZ i dotyczą wszystkich Wykonawców biorących udział w w/w postępowaniu. Wykonawcy zobowiązani są złożyć ofertę z ich uwzględnieniem.

Z-ca DYREKTORA  
ds. Eksploatacyjno-Administracyjnych  
Wielospecjalistycznego Szpitala  
SP ZOZ w Nowej Soli

Justyna Koszał

EGM  
FGS