Sz.S.P.O.O. SZPiGM 3810/34/2024 Brzozów, dnia: 20.06.2024 r.

 **Dotyczy postępowania**

 **Dostawy wyrobów medycznych jednorazowego użytku**

 **Sygn. Sz.S.P.O.O. SZPiGM 3810/34/2024**

 W związku z pytaniami złożonymi w niniejszym postępowaniu, zamawiający, na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych, udziela następujących odpowiedzi:

**Pytanie 1-dot. części nr 3**

Prosimy o poprawienie w opisie poz. 10 podanego zakresu regulacji igieł z ,,45-60mm” na prawidłowy ,,45-65mm”. Opisane w SWZ igły do punkcji mostka mają 20 mm zakres regulacji długości.

**Odpowiedź:**

Zamawiający modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w powyższym zakresie. Zakres regulacji igieł powinien wynosić 45-65 mm.

**Pytanie 2-dot. części nr 3**

Prosimy o potwierdzenie, że igły do punkcji mostka opisane w poz. 9 i 10 mają być wyposażone w metalowe przyłącze tupu luer-lock do podłączenia strzykawki do aspiracji szpiku.

**Odpowiedź:**

Igły do punkcji mostka z pozycji 9 i 10 opisu przedmiotu zamówienia powinny być wyposażone w metalowe przyłącze typu luer-lock do podłączenia strzykawki do aspiracji szpiku.

**Pytanie 3-dot. części nr 3**

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie w części nr 3 poz. 10 igły do punkcji mostka z regulacją w zakresie 20-40 mm i dł. maksymalną 60 mm (po usunięciu regulatora długości).

**Odpowiedź:**

Zgodnie z treścią SWZ i udzielonymi odpowiedziami.

**Pytanie 4-dot. części nr 3**

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie w części nr 3 poz. 11 igły do trepanobiopsji z ostrzem typu „usta ryby”, które gwarantuje idealne cylindryczne cięcie.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z treścią SWZ.

**Pytanie 5-dot. części nr 11**

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 11, pozycji od 46 do 50 i utworzenie z nich oddzielnego pakietu?

Obecna forma pakietu zawęża krąg potencjalnych dostawców i prowadzi do ograniczenia konkurencji gospodarczej. Wydzielenie wskazanych produktów umożliwi uzyskanie większej ilości ofert, a przede wszystkim pozwoli na zoptymalizowanie wydatków środków publicznych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 6-dot. części nr 9**

Czy Zamawiający części 9 poz. 5 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow), z poliurteanu, bez otworów bocznych, o średnicy 11 i 13 Fr o długościach wymaganych przez Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z treścią SWZ.

**Pytanie 7-dot. części nr 9**

Jakich ramion wymagający: prostych, czy zagiętych?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex

- radiocieniujący szaft cewnika

- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu

- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów

- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry

-zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyślizgnięciem się

- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość

- kompatybilny z MRI

- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg

- igła wprowadzająca 18G

- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr

- nasadki iniekcyjne Luer Lock

- opakowanie zawiera 3 szt.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza 2 rodzaje ramion. Zamawiający, każdorazowo podczas składania zamówienia, określi typ ramion.

**Pytanie 8-dot. części nr 4 poz. 1**

Pakiet 4 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści zestaw do wkłucia lędźwiowego o składzie:



OPIS SKŁADNIKA: ILOŚĆ:

-SERWETA L2 60X50CM O10 PRZYL 2 PRZYL NA ROGACH 1

-SERWETA FB 75X45CM 1

-KOMPRES WŁÓKNINOWY 30G 4W 7,5X7,5CM 10

-OPATRUNEK WYSP FIXOPORE EKO 5X7,2CM BEZ OPAKOWANIA 1

-IGŁA INIEKCYJNA 18G X 1 1/2 (1,2X40MM) STAND PINK 1

-IGŁA INIEKCYJNA 25G X 1 (0,5X25MM) STAND ORANGE 1

-PĘSETA PLAST 13CM ANATOMICZNA ZIELONA 1

-STRZYKAWKA PLAST 3CZ 3ML LC TTRAN G 1

-STRZYKAWKA PLAST 3CZ 5ML LC TTRAN P E 1

\*L2 – włóknina polipropylenowa, folia polietylenowo – polipropylenowa – 25g/m2

FB- laminat celulozowo – plietylenowy – 42 g/m2 (-3/+6)

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 9-dot. części nr 4 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczulenia o składzie:

****

Opis składnika: Ilość:

- SERWETA SMS 80X60CM O5 1

- KOMPRES Z GAZY 17N 7,5X7,5CM 8W 10

- OPATRUNEK WYSP FIXOPORE S 5X7,2CM 1

- IGŁA INIEKCYJNA 18G X 1 1/2 (1,2X40MM) STAND PINK 1

- IGŁA INIEKCYJNA 25G X 1 (0,5X25MM) STAND ORANGE 1

 - PĘSETA PLAST 13CM ANATOMICZNA ZIELONA 1 - POJEMNIK PLAST TYP NERKA 700ML 25X10,5X5CM SKALA NIEBIESKI 1

- STRZYKAWKA PLAST 2CZ 5ML LN TBIAL X 1

- STRZYKAWKA PLAST 2CZ 2ML LC TBIAL X 1

- SERWETA TF 70X60CM 1

\*SMS- włóknina polipropylenowa typu SMS – 35g/m2

TF- włóknina polipropylenowa, folia polietylwnowo-polipropylenowa – 43g/m2

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 10-dot. części nr 4 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści serwetę z włókniny polipropylenowej i foliipolietylenowo-polipropylenowej o gramaturze 27g/m2 - wielkość 170x90 cm, kolor biały, op. A'100?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 11-dot. części nr 4 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści serwetę z włókniny polipropylenowej i folii polietylenowo-polipropylenowej o gramaturze 27g/m2 - wielkość 220x90 cm, kolor biały, op. A'100?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 12-dot. części nr 4 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści serwetę z włókniny foliowanej polipropylenowo-polietylenowej o gramturze 43 g/m2 w opakowaniu A'20?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 13-dot. wzoru umowy**

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę zapisów w umowie na następujące w § 5: „Łączna maksymalna wysokość kar umownych, którą mogą dochodzić strony wynosi 20 % wartości brutto umowy”?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy w powyższym zakresie.

**Pytanie 14-dot. części nr 20 poz. 16,17**

Czy Zamawiający w pakiecie 20 poz. 16,17 - dopuszcza przeliczenia ilości z zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 15-dot. wzoru umowy § 4 ust. 3**

Czy Zamawiający uwzględni fakt, że zmiany wartości podatku VAT nie są zależne od wykonawcy i uzna, że w przypadku zmiany wartości podatku VAT cena netto nie ulegnie zmianie?

**Odpowiedź:**

Tak.

Zamawiający modyfikuje treść § 4 ust. 3 wzoru umowy, nadając mu następujące brzmienie:

„W przypadku zmiany, o której mowa w ust. 1 lit. a) wartość brutto wynagrodzenia Sprzedającego zostanie wyliczona na podstawie nowych przepisów.”

**Pytanie 16-dot. wzoru umowy § 6 ust. 4**

Wnosimy o zmianę zapisu § 6 ust 4 umowy, tak aby ilość przedmiotu umowy była zrealizowana minimum na poziomie 50 %. Zamawiający przed ogłoszeniem postępowania ma obowiązek prawidłowo oszacować wartość oraz ilość przedmiotu zamówienia. Skoro Zamawiający zastrzega sobie możliwość wykorzystania przedmiotu umowy na poziomie 30%, oznacza to że nie dochowano należytej staranności podczas przygotowywania postępowania, a wymagane ilości poszczególnych produktów leczniczych/wyrobów medycznych są mocno zawyżone.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 17-dot. części nr 8**

Czy Zamawiający wydzieli z części nr 8 do odrębnego pakietu pozycje nr 1 i nr 3?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 18-dot. części nr 20 poz. 2**

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie strzykawki enteralnej ENFit, jednorazowego użytku o pojemności 60ml, sterylnej z końcówką niecentryczną oraz dodatkową skalą wytłoczoną na fioletowym tłoku?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 19-dot. części nr 2 poz. 1**

Czy zamawiający dopuści bezigłowy port wykonany z najwyższej jakości materiałów, zapewniających optymalne, w pełni bezpieczne, wygodne i skuteczne użytkowanie, wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne stosowanie portu, zabezpiecza przed wyciekaniem podawanych płynów poza port, doskonale szczelna konstrukcja, zapobiega dostawaniu się do łącznika powietrza, płynów i ciał stałych, prosty tor przepływu zmniejsza wstrząsy i komplikacje podczas iniekcji, mały rozmiar portu, przezroczysta obudowa zapewnia kontrolę wzrokową podawanych płynów, możliwość stosowania portu podczas badania rezonansem magnetycznym, nie zawiera ftalanów, sterylizowany EO, czas użytkowania 7 dni lub 200 aktywacji, przeznaczony do wielokrotnych, bezigłowych iniekcji, objętość wypełnienia 0,13 ml, przepływ > 1000 ml/10 minut przy 0,9% roztworze NaCl, objętość refluksu (przy odłączeniu): 0,02 ml, brak wycieków poniżej 200 kPa pod wpływem ciśnienia powietrza i ciśnienia hydraulicznego, wykonany z PC i silikonu, do dezynfekcji można użyć alkoholu?



**Odpowiedź:**

Zgodnie z treścią SWZ.

**Pytanie 20-dot. części nr 2 poz. 2**

Czy zamawiający dopuści aparat do przetoczeń płynów infuzyjnych bezpieczny, automatycznie zatrzymujący infuzję po opróżnieniu komory kroplowej. Filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania. Długość drenu 170 cm, zakończony zastawką bezzwrotną. Filtr hydrofilny w komorze kroplowej. Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii i wirusów (BFE)(VFE) min. 95% potwierdzonej oświadczeniem producenta. Precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu i miejscem na kolec komory kroplowej. Zestaw wolny od DEHP i latexu. Nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym. Komora kroplowa dwuczęściowa, dolna część miękka i górna twarda rozdzielona pierścieniem. Długość komory około 70mm. Igła komory wykonana z ABS ścięta jednostronnie. Aparat posiada komorę kroplową wyposażoną w filtr odpowietrzający z zamknięciem, tworząc system zamknięty. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Na opakowaniu informacja o braku DEHP i braku lateksu. Jednorazowego użytku. Opakowanie papierowo-foliowe?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z treścią SWZ.

**Pytanie 21-dot. części nr 4 poz. 1**

Czy zamawiający dopuści MediSet zestaw do znieczulenia pakowany w sztywny blister, zawierający w składzie:

1 x serweta włókninowa 75 cm x 90 cm (barierowa)

1 x serweta włókninowa, dwuczęściowa z regulowaną wielkością przylepnego otworu, 45 cm x 37 cm (barierowa)

1 x kleszczyki plastikowe, 14 cm

1 x igła 18G x 1 1/2, różowa (zapakowana)

1 x igła 21G x 1 1/2, zielona (zapakowana)

1 x strzykawka typu Luer Lock 10 ml z tłokiem niskooporowym (zapakowana)

1 x opatrunek Cosmopor E 7,2 x 5 cm

5 x tampon z gazy bawełnianej (tupfer), wielkość śliwki



**Odpowiedź:**

Zgodnie z treścią SWZ.

**Pytanie 22-dot. części nr 4 poz. 1**

Czy zamawiający dopuści Matoset zestaw do znieczulenia pakowany w torebkę papierowo-foliową, zawierający w składzie:

1x serweta z laminatu Blue Special 60x50 cm, z otworem o średnicy 10 cm i dwoma przylepcami w narożnikach

1x serweta z laminatu FB 45x75 cm

5x kompres gazowy 17-nitkowy, 12-warstwowy, wymiary: 7,5x7,5 cm

1x opatrunek Fixopore S, wymiary: 5x7,2 cm

1x igła iniekcyjna 18G, średnica: 1,2 mm, długość: 40 mm, kolor: różowy

1x igła iniekcyjna 25G, średnica: 0,5 mm, długość: 25 mm, kolor: pomarańczowy

1x pęseta anatomiczna plastikowa, zielona, długość: 13 cm

1x pojemnik plastikowy "nerka", niebieski, pojemność: 700 ml

1x strzykawka plastikowa 3-częściowa, luer lock, pojemność: 10 ml

1x strzykawka plastikowa 3-częściowa, luer lock, pojemność: 5 m



**Odpowiedź:**

Zgodnie z treścią SWZ.

**Pytanie 23-dot. części nr 4 poz. 3**

Czy zamawiający dopuści prześcieradło o gramaturze min. 25g/m2?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z treścią SWZ.

**Pytanie 24-dot. części nr 4 poz. 3**

Czy zamawiający dopuści prześcieradło o wymiarach 150x200 (+/- 10cm)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 25-dot. części nr 4 poz. 3**

Czy zamawiający dopuści prześcieradło medyczne MedixPro przeznaczone m.in. na łóżka medyczne, będące alternatywą dla prześcieradeł z włókniny, zastosowanie folii PE zwiększa wytrzymałość materiału, co w przypadku prześcieradeł ma istotne znaczenie, nieprzemakalne, wykonane z 3 warstw (2x celuloza + 1x folia PE), gramatura 54g/m2, składane, rozmiar 150cm x 210cm, okres ważności: 3 lata, pakowane po 5 sztuk w opakowanie foliowe?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z treścią SWZ.

**Pytanie 26-dot. części nr 15 poz. 1**

Czy zamawiający dopuści bezigłowy port wykonany z najwyższej jakości materiałów, zapewniających optymalne, w pełni bezpieczne, wygodne i skuteczne użytkowanie, wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne stosowanie portu, zabezpiecza przed wyciekaniem podawanych płynów poza port, doskonale szczelna konstrukcja, zapobiega dostawaniu się do łącznika powietrza, płynów i ciał stałych, prosty tor przepływu zmniejsza wstrząsy i komplikacje podczas iniekcji, mały rozmiar portu, przezroczysta obudowa zapewnia kontrolę wzrokową podawanych płynów, możliwość stosowania portu podczas badania rezonansem magnetycznym, nie zawiera ftalanów, sterylizowany EO, czas użytkowania 7 dni lub 200 aktywacji, przeznaczony do wielokrotnych, bezigłowych iniekcji, objętość wypełnienia 0,13 ml, przepływ > 1000 ml/10 minut przy 0,9% roztworze NaCl, objętość refluksu (przy odłączeniu): 0,02 ml, brak wycieków poniżej 200 kPa pod wpływem ciśnienia powietrza i ciśnienia hydraulicznego, wykonany z PC i silikonu, do dezynfekcji można użyć alkoholu?



**Odpowiedź:**

Zgodnie z treścią SWZ.

**Pytanie 27-dot. części nr 15 poz. 2**

Czy zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci
o skuteczności nawilżania 24 mg H2O i wadze 9g, reszta parametrów zgodna z SWZ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z treścią SWZ.

**Pytanie 28-dot. części nr 15 poz. 3**

Czy zamawiający dopuści rurki intubacyjne o parametrach:

• Ustno-nosowa

• Typ Murphy

• Wykonana z medycznego PVC

• Mankiet niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy

• Balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki, objętością mankietu i numerem LOT

• Przezroczysta

• Linia rtg na całej długości rurki

• Czytelne oznaczenie rozmiaru rurki na samej rurce, na baloniku oraz na łączniku

• Podwójny znacznik głębokości w postaci 2 półpierścieni

• Skalowana co 1cm

• Bez lateksu

• Jałowa, jednorazowego użytku

• Pakowana w opakowanie papier-folia zachowujące kształt rurki

• Rozmiar: od 5,0 do 9,0 mm co 0,5 mm



**Odpowiedź:**

Zgodnie z treścią SWZ.

**Pytanie 29-dot. części nr 15 poz. 4**

Czy zamawiający dopuści rurki intubacyjne o parametrach:

• Ustno-nosowa

• Typ Murphy

• Wykonana z medycznego PVC

• Kanał wbudowany w ściankę rurki do odsysania wydzieliny znad mankietu

• Dren odsysający zakończony uniwersalnym łącznikiem

• Mankiet niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy

• Balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki, objętością mankietu i numerem LOT

• Przezroczysta

• Linia rtg na całej długości rurki

• Czytelne oznaczenie rozmiaru rurki na samej rurce, na baloniku oraz na łączniku

• Pojedynczy znacznik głębokości w postaci grubego pierścienia

• Skalowana co 1cm

• Bez lateksu

• Jałowa, jednorazowego użytku

• Pakowana w opakowanie papier-folia zachowujące kształt rurki

• Rozmiar: od 6,0 do 9,0 mm co 0,5 mm



**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 30-dot. części nr 15 poz. 5**

Czy zamawiający dopuści niejałowy uchwyt do rurki intubacyjnej w rozmiarze uniwersalnym – odpowiedni dla dorosłych oraz dzieci?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z treścią SWZ.

**Pytanie 31-dot. części nr 14 poz. 1-4**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z 10% rozszerzeniem skali nominalnej?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 32-dot. części nr 14 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek a`50 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 33-dot. części nr 14 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek a`25 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 34-dot. części nr 14 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki niepirogenne – niepodwyższające temperatury ciała do co najmniej stanu podgorączkowego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 35-dot. części nr 17 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice winylowe o poziomie AQL ≤1,5?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z treścią SWZ.

**Pytanie 36-dot. części nr 17 poz. 1-3**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby na opakowaniu widniał kraj pochodzenia. Jednocześnie informujemy, że na opakowaniu widnieje kraj producenta.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 37-dot. części nr 17 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe odporne na co najmniej 33 cytostatyki wg ASTM D6978 – na opakowaniu jednostkowym (fabrycznie) oznakowane 12 cytostatyków?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z treścią SWZ.

**Pytanie 38-dot. części nr 17 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe w kolorze chabrowym?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody. Wewnętrzne procedury Zamawiającego wymagają koloru określonego w poz. nr 3.

**Pytanie 39-dot. części nr 17 poz. 1-3**

Czy Zamawiający dopuści złożenie protokołów badań wystawionych przez producenta wystawiającego dokument Deklaracji Zgodności dla danego asortymentu?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z treścią SWZ.

**Pytanie 40-dot. części nr 17 poz. 1-3**

Czy Zamawiający dopuści złożenie Deklaracji Zgodności z normą EN 455-1,2,3,4 wystawionych przez producenta uprawnionego do wystawienia tego dokumentu zgodnie z obowiązującymi przepisami?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z treścią SWZ.

**Pytanie 41-dot. części nr 17 poz. 2-3**

Czy Zamawiający dopuści złożenie raportu z badań wystawionego przez producenta potwierdzającego przebadanie na przenikanie wirusów wg ASTM F1671?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z treścią SWZ.

**Pytanie 42-dot. części nr 19 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania z komorą kroplową oraz drenem wykonanym z PCV?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 43-dot. części nr 19 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania z komorą kroplową oraz drenem wykonanym z PCV?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 44-dot. części nr 4 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczuleń ze strzykawką o pojemności 2,5 ml zamiast 2 ml? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 45-dot. części nr 14 poz. 2**

Prosimy o dopuszczeniestrzykawki ze skalą 0,2 ml. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na opisany asortyment.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 46-dot. części nr 14 poz. 2**

Prosimy o dopuszczeniestrzykawki równoważnej ze skalą rozszerzona 10-12 ml. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na opisany asortyment.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 47-dot. części nr 14 poz. 4**

Prosimy o dopuszczenie strzykawki pakowanej po 50 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 48-dot. części nr 14 poz. 5**

Prosimy o dopuszczenie strzykawki pakowanej po 25 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 49-dot. części nr 14 poz. 6**

Prosimy o dopuszczeniestrzykawki do insuliny z podziałką elementarna 0,025 ml.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z treścią SWZ.

**Pytanie 50-dot. części nr 19 poz. 1,2**

Prosimy o dopuszczenie przyrządów, który zawiera bezpieczny medyczny PVC. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na opisany asortyment.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z treścią SWZ.

**Pytanie 51-dot. części nr 19 poz. 1,2**

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 52-dot. części nr 19 poz. 1,2**

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

**Pytanie 53-dot. części nr 19 poz. 1,2**

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie 54-dot. części nr 11**

Czy Zamawiający dopuści do podawania w Części 11 cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 55-dot. § 2 wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości minimalnej zamówienia na 250 zł netto?

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 250 zł koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

Zgodnie z udzieloną odpowiedzią, treść § 2 ust. 3 wzoru umowy otrzymuje brzmienie:

*„Przedmiot sprzedaży w ilościach i asortymencie określonych w załączniku nr 1 do niniejszej umowy Sprzedający zobowiązuje się dostarczać Kupującemu partiami, w ilościach uzależnionych od bieżących potrzeb Kupującego, po uprzednim otrzymaniu zamówienia, transportem własnym lub zleconym, na własny koszt i ryzyko, loco Magazyn Medyczny Kupującego (ul. Ks. J. Bielawskiego 18, Brzozów) w terminie określonym w ofercie Sprzedającego.*

*Wykonawca dostarczający wyroby medyczne zaliczane do klasy IIa, IIb i klasy III, zobowiązany jest podawać na fakturze sprzedaży oprócz danych wynikających z przepisów podatkowych, następujące informacje:*

*1) kod EAN*

*2) datę ważności*

*3) numer LOT*

*4) numer REF*

 *Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie będzie mniejsza niż 250 zł netto.”*

**Pytanie 56-dot. § 2 ust. 7 wzoru umowy**

Prosimy o wyrażenie zgody na realizację dostaw w częściach i wystawienie faktury zbiorczej za zakupiony asortyment w bieżącym miesiącu, wystawianej ostatniego dnia roboczego w danym miesiącu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 57-dot. § 5 ust. 1 wzoru umowy**

Czy Zamawiający dopuści zmianę zapisu powyższego paragrafu na:

1. Sprzedający zapłaci na rzecz Kupującego kary umowne:
* W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Sprzedającego, Sprzedający zapłaci Kupującemu karę umowną w wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 58-dot. § 5 ust. 1 wzoru umowy**

W przypadku nie wyrażenia zgody na pytanie powyżej, prosimy o zmianę par. 5 ust. 1:

1. Sprzedający zapłaci na rzecz Kupującego kary umowne:
* W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Sprzedającego, Sprzedający zapłaci Kupującemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto zamówienia, którego niewykonanie lub nienależyte wykonanie dotyczy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 59-dot. § 5 ust. 2 wzoru umowy**

Prosimy o ograniczenie łącznej maksymalnej wysokości kar umownych do 30% wartości brutto umowy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 60-dot. § 6 ust. 4 wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów i zadeklaruje zakup asortymentu o wartości minimum 60 % wartości umowy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 61-dot. części nr 11**

Czy w przypadku zaoferowania produktów w opakowaniach, które nie są zgodne z zapotrzebowaniem Zamawiającego (np. opakowanie 200 szt., zapotrzebowanie roczne podane w SWZ 500 szt.) Wykonawca powinien dokonać zmiany ilości zaokrąglając ilość sztuk w górę do pełnego opakowania, w tym przypadku zaoferować 3 op. po 200 sztuk, czyli 600 sztuk?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem zaokrąglania ilości sztuk w górę, do pełnego opakowania.

**Pytanie 62-dot. części nr 11-poz. 36**

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie probówek w opakowaniach handlowych zawierających 200 sztuk.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 63-dot. części nr 4-poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

-1 szt. serweta L2 60x50cm średnica O10 z przylepcem na rogach

-1 szt. Serweta FB 75x45cm

-10 szt. kompresy włókninowe 30G 4W 7,5x7,5cm

-1 szt. opatrunek z wkładem chłonnytm Fixopore 5x7,20cm

-1 szt. IGŁA INIEKCYJNA 18G X 1 1/2 (1,2X40MM)

-1 szt. IGŁA INIEKCYJNA 25G X 1 (0,5X25MM)

-1 szt. STRZYKAWKA PLAST 3CZ 3ML LC TTRAN G

-1szt. STRZYKAWKA PLAST 3CZ 5ML LC TTRAN P E

-1szt kleszczyki pean 13cm

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 64-dot. części nr 1-poz. 1-2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie objętości wypełnienia 2,7ml zamiast 2,8ml. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 65-dot. części nr 1-poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Spike do cytostatyków bez filtra - przyrząd do wielokrotnego pobierania płynnych leków cytostatycznych z fiolek, zapewniający wyrównanie ciśnienia w fiolce. Bezigłowe urządzenie do rozpuszczania i pobierania leku z fiolki. Przyrząd z rozszerzającą się komorą zewnętrzną o objętości 100 ml. System automatycznie wyrównuje ciśnienie w trakcie podawania/pobierania. Możliwość użycia min. 500 razy w czasie 7 dni. Objętość wypełnienia 0,14 ml. Port bezigłowy typu luer-lock, płaski, samouszczelniający, uniemożliwiający wyciek leku po odłączeniu strzykawki, umożliwiający skuteczną dezynfekcję poprzez przetarcie środkiem dezynfekcyjnym. Brak filtra cząsteczkowego na kanale leku. Przyrząd jałowy, apirogenny, pakowany pojedynczo. Bez zawartości DEHP. Opakowanie 50szt.



**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 66-dot. części nr 14-poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 2 ml z rozszerzoną skalą do 3 ml

Zwracamy uwagę, że jeśli użytkownik będzie chciał skorzystać tylko ze skali nominalnej - w przypadku zaoferowania strzykawki ze skalą rozszerzoną będzie miał taką możliwość.

Dopuszczenie strzykawek ze skalą rozszerzoną nie ogranicza potencjalnego grona oferentów a je rozszerza.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 67-dot. części nr 14-poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 5 ml z rozszerzoną skalą do 6 ml

Zwracamy uwagę, że jeśli użytkownik będzie chciał skorzystać tylko ze skali nominalnej - w przypadku zaoferowania strzykawki ze skalą rozszerzoną będzie miał taką możliwość.

Dopuszczenie strzykawek ze skalą rozszerzoną nie ogranicza potencjalnego grona oferentów a je rozszerza

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 68-dot. części nr 14-poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 10 ml z rozszerzoną skalą do 12 ml

Zwracamy uwagę, że jeśli użytkownik będzie chciał skorzystać tylko ze skali nominalnej - w przypadku zaoferowania strzykawki ze skalą rozszerzoną będzie miał taką możliwość.

Dopuszczenie strzykawek ze skalą rozszerzoną nie ogranicza potencjalnego grona oferentów a je rozszerza.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 69-dot. części nr 14 - poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 20 ml z rozszerzoną skalą do 24 ml

Zwracamy uwagę, że jeśli użytkownik będzie chciał skorzystać tylko ze skali nominalnej - w przypadku zaoferowania strzykawki ze skalą rozszerzoną będzie miał taką możliwość.

Dopuszczenie strzykawek ze skalą rozszerzoną nie ogranicza potencjalnego grona oferentów a je rozszerza.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 70-dot. części nr 14 - poz. 5**

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki cewnikowej Janetta 100ml - z gumowym tłokiem, z załączonym dodatkowo łącznikiem luer, wykonanej z polipropylenu op. Maksymalnie 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym

2) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje strzykawki cewnikowej z łącznikiem luer/wymienną końcówką umocowaną na tłoku

**Odpowiedź:**

Ad. 1 Zamawiający dopuszcza.

Ad. 2 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga,

**Pytanie 71-dot. części nr 14 - poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do insuliny pakowanych po 120 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 72-dot. części nr 15 - poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, czy zawory mają mieć ciśnienie neutralne bez względu na sekwencję klemowania jak obecnie stosowane?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie 73-dot. części nr 19 - poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji (dodatkowy otwór/pochewka) oraz miejsce na podwieszenie drenu ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

**Pytanie 74-dot. części nr 19 - poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych z elastyczną komorą kroplową bez zawartości bez PCV o długości 60 mm w części przezroczystej ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 75-dot. części nr 19 - poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych z nazwą producenta bezpośrednio na przyrządzie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 76-dot. części nr 19 - poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd do przetaczania krwi ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji oraz miejsce na podwieszenie drenu ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 77-dot. części nr 19 - poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania krwi z elastyczną komorą kroplową bez zawartości bez PCV o długości min. 80 mm w części przezroczystej?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 78-dot. części nr 19 - poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania krwi z nazwą producenta bezpośrednio na przyrządzie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

**Pytanie 79-dot. części nr 19 - poz. 3,4**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przedłużaczy o średnicy wewnętrznej 1,24 mm i 3 mm do wyboru Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 80-dot. części nr 19 - poz. 3,4**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pisząc: (..) nie zawierający ftalanów ma na myśli piktogramy o braku zawartości ftalanów DEHP, BBP, DBP fabrycznie nadrukowane na opakowaniu? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga piktogramów na opakowaniu.

**Pytanie 81-dot. części nr 19 - poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy przedłużacz do pomp bursztynowy ma być transparentny, co umożliwia wizualizację płynu w drenie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania przedłużacza bursztynowego o stopniu transparentności umożliwiającym wizualizację zawartości płynu.

**Pytanie 82-dot. części nr 15 - poz. 4**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści rurki z dwoma znacznikami położenia w formie niepełnego pierścienia obejmującego około 1,3 obwodu rurki. Pozostałe zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 83-dot. części nr 17 - poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie AQL max 1,5. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z treścią SWZ.

**Pytanie 84-dot. części nr 17 - poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie grubość pojedynczej ścianki dłoni max. 0,11 mm. Pakowane XS,S,M,L, po 100 szt. i XL – 90 szt. – z odpowiednim przeliczeniem. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z treścią SWZ.

**Pytanie 85**

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-350C, igieł, cewników, zgłębników 5-370C, rurek intubacyjnych, tracheotomijnych 5-400C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zmawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

**Odpowiedź:**

Wyroby powinny być dostarczane zgodnie zaleceniami producenta dotyczącymi transportu.

**Pytanie 86**

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

**Odpowiedź:**

Wyroby mają być dostarczane zgodnie z obowiązującymi przepisami, oraz przy zachowaniu parametrów dotyczących ich przechowywania i transportu.

**Pytanie 87**

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie stawia takich wymogów.

**Pytanie 88**

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza dostawy kurierskie zgodne z zaleceniami producenta dotyczącymi transportu danego wyrobu.

**Pytanie 89**

Czy Zamawiający w toku badania ofert pod względem zgodności produktów z wymaganiami stawianymi w SIWZ, przewiduje możliwość wezwania wykonawców do przedstawienia próbek oferowanego asortymentu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający przewiduje taką możliwość w rozdziale nr V SWZ.

**Pytanie 90- dot. części nr 13**

Czy Zamawiający w części nr 13, oczekuje zaoferowania strzykawek do przepłukiwań z NaCl 0,9 % które są sterylne zarówno wewnątrz jak i na zewnątrz?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

**Pytanie 91- dot. części nr 13**

Czy Zamawiający w części nr 13, poz. 4 i 5 (formularz cenowy po modyfikacji) dopuści zaoferowanie strzykawek do pomp infuzyjnych ze złączem Luer Lock o produkowanych przez firmę Becton Dickin-son (w skrócie BD)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 92-dot. części nr 14**

Czy Zamawiający w części nr 14, w pozycji nr 4, dopuści do zaoferowania strzykawki pakowane w opakowaniu 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem oczekiwanych ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 93-dot. części nr 14**

Czy Zamawiający w części nr 14, w pozycji nr 5, dopuści do zaoferowania strzykawki pakowane w opakowaniu 25 szt. z odpowiednim przeliczeniem oczekiwanych ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 94-dot. części nr 19**

Czy Zamawiający w części nr 19, w pozycji nr 1, dopuści do zaoferowania przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych ze standardową komorą kroplową zawierającą PVC?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 95-dot. części nr 19**

Czy Zamawiający w części nr 19, w pozycji nr 1, wymaga aby komora kroplowa posiadała długość min. 55mm w części przezroczystej?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga aby komora kroplowa w części przezroczystej posiadała długość min. 55 mm.

**Pytanie 96- dot. części nr 19**

Czy Zamawiający w części nr 19, w pozycji nr 1, wymaga aby komora kroplowa posiadała kolec ścięty dwupłaszczyznowo?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

**Pytanie 97-dot. części nr 19**

Czy Zamawiający w części nr 19, w pozycji nr 1, wymaga aby przyrząd był pakowany w blister folia/papier?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 98-dot. części nr 19**

Czy Zamawiający w części nr 19, w pozycji nr 2, dopuści do zaoferowania przyrząd do przetaczania krwi ze standardową komorą kroplową zawierającą PVC?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 99**

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (Medical Devices Regulation) MDR, art. 14, pkt 3 Zamawiający wymaga aby dostawy do jego jednostki były realizowane zgodnie z warunkami określonymi przez producenta?

**Odpowiedź:**

Wyroby mają być dostarczane zgodnie z obowiązującymi przepisami, oraz przy zachowaniu parametrów dotyczących ich przechowywania i transportu.

**Pytanie 100**

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki, § 13.1 pkt. g, Zamawiający kontroluje warunki, w jakich odbywał się transport wyrobów medycznych, tj. sprawdza m.in. tempera-turę przestrzeni ładunkowej pojazdu, którym wykonano dostawę? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wyjaśnienie dlaczego Zamawiający nie stosuje się do obowiązujących przepisów prawa.

**Odpowiedź:**

Treść w/w zapisu nie spełnia przesłanek art. 135 ust. 1 ustawy PZP (nie jest pytaniem w rozumieniu przepisów ustawy Pzp).

**Pytanie 101**

Prosimy o wyjaśnienie, czy w świetle obowiązujących przepisów prawa, tj. Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (Medical Devices Regulation) MDR oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki, Zamawiający wymaga realizacji dostaw wyłącznie środkami transportu posiadającymi możliwość dokumentacji tempera-tury z przestrzeni ładunkowej ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie stawia takich wymogów.

**Pytanie 102-dot. części nr 13**

Czy Zamawiający oczekuje w poz. 1,2; długość strzykawki dostosowana do ilości płynu w

strzykawce co redukuje koszty utylizacji (3 ml w strzykawce 3 ml, 5 ml w strzykawce 5 ml)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 103-dot. § 2 ust. 3 wzoru umowy**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu podania na fakturze kodu EAN.

**Odpowiedź:**

Zamawiający odstępuje od powyższego wymogu.

**Pytanie 104-dot. § 2 ust. 4 wzoru umowy**

Prosimy o odstąpienie od wymogu specyfikacji faktury w formacie zgodnym ze standardem

,,Malicki” (rozszerzenie FAK) lub Kom Soft (rozszerzenie KT0, KT1) dla zadania 5 i 10.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 105-dot. § 3 wzoru umowy**

Czy Zamawiający uzna za skuteczne dostarczenie faktury w formacie pdf za pośrednictwem

poczty e-mail?

W przypadku zgody na powyższe, prosimy o uwzględnienie zapisu w umowie wraz ze wskazaniem adresu e-mail, na który należy przesłać fakturę.

**Odpowiedź:**

Zamawiający uznaje za skuteczne dostarczenie faktury w formacie pdf. Fakturę w formacie pdf należy przesłać za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania, lub pocztą e-mailową na adres: kancelaria@szpital-brzozow.pl

**Pytanie 106-dot. § 5 ust. 2 wzoru umowy**

Zwracamy się z prośbą o obniżenie maksymalnej wysokości kar umownych do 30% wartości

brutto umowy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 107-dot. części nr 1 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści linię boczną do cytostatyków z bursztynowym drenem wykonanym z poliuretanu o długości 35-36 cm, bez PCV, z portem bezigłowym zabezpieczonym korkiem jednorazowym (eliminuje ryzyko przypadkowej kontaminacji portu przed pierwszym użyciem) z płaską i gładką powierzchnią do dezynfekcji, zacisk zatrzaskowy. W dystalnej części łącznik luer lock z filtrem hydrofobowym pozwalającym na bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu oraz zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się płynu. Objętość wypełnienia systemu 2,6 ml. Zestaw umożliwiający podaż z worka i butelki. Karton zbiorczy a’200 szt. Zamawiający ma możliwość zamawiania pojedynczych sztuk.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 108-dot. części nr 1 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści linię boczną do cytostatyków z bursztynowym drenem wykonanym z poliuretanu o długości 35-36 cm, bez PCV, z portem bezigłowym zabezpieczonym korkiem jednorazowym (eliminuje ryzyko przypadkowej kontaminacji portu przed pierwszym użyciem) z płaską i gładką powierzchnią do dezynfekcji, zacisk zatrzaskowy. W dystalnej części łącznik luer lock z filtrem hydrofobowym pozwalającym na bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu oraz zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się płynu. Objętość wypełnienia systemu 2,6 ml. Zestaw umożliwiający podaż z worka i butelki. Karton zbiorczy a’200 szt. Zamawiający ma możliwość zamawiania pojedynczych sztuk.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 109-dot. części nr 1 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści linię boczną do cytostatyków z bursztynowym drenem wykonanym z poliuretanu o długości 40-41 cm, bez PCV, z portem bezigłowym zabezpieczonym korkiem jednorazowym (eliminuje ryzyko przypadkowej kontaminacji portu przed pierwszym użyciem), z płaską i gładką powierzchnią do dezynfekcji, 2 zaciski zatrzaskowe oraz filtr 0,2 mikrona wykonany z polieterosulfonu. Koniec drenu zakończony zastawką antyzwrotną uniemożliwiającą cofanie sie krwi w kierunku od pacjenta do drenu i zatyczka z filtrem hydrofobowym umożliwiająca bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu. Zestaw umożliwiający podaż z worka i butelki.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 110-dot. części nr 1 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do wielokrotnego pobierania płynów leków cytostatycznych z fiolek, zapewniający automatycznie wyrównanie ciśnienia w fiolce, gwarancja szczelności podczas użytkowania. Posiada ostry kolec umożliwiający przebicie korka fiolki, kolec wyprofilowany w sposób umożliwiający pobranie całej objętości płynu z fiolki, objętość wypełnienia 0,12 ml. Port bezigłowy typu luer lock, płaski, samouszczelniający zabezpieczony korkiem jednorazowym, uniemożliwiający wyciek leku po odłączeniu strzykawki, umożliwiający skuteczną dezynfekcję poprzez przetacie środkiem dezynfekcyjnym. Brak filtra cząsteczkowego na kanale leku. Przyrząd jałowy, apirogenny, pakowany pojedynczo. Bez zawartości DEHP.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że kolec posiada wymiary standardowe (nie mikro).

**Pytanie 111-dot. części nr 1 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści spike do cytostatyków z kolcem standard umożliwiającym wielokrotne aseptyczne pobieranie z pojemnika zbiorczego, z hydrofobowym filtrem płynów 5µm oraz filtrem cząstek stałych (powietrza) 0,1 µm. Posiada złącze typu luer-lock, o konstrukcji pozwalającej na łatwą i skuteczną dezynfekcję powierzchni styku ze strzykawką. Bez PCV, lateksu i DEPH.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 112-dot. części nr 1 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści spike do cytostatyków z filtrem, przyrząd uniwersalny, pasując na rożne rozmiary fiolek, posiadający uchwyty obejmujące szyjkę fiolki, dostęp zabezpieczony portem bezigłowym typu luer-lock, płaska, samouszczelniająca się membrana, port zabezpieczony korkiem jednorazowym przed pierwszym użyciem, objętość wypełnienia 0,09 ml, kolec standardowy, filtr hydrofobowy bakteryjny 0,2 mikrona znajdujący się w części chwytnej, nie wystaje poza korpus przyrządu. Przeznaczony do pracy z cytostatykami.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 113-dot. części nr 2 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści dostęp bezigłowy – zamknięty system dostępu naczyniowego z podwójnym drenem o długości 10cm. Zawór bezigłowy (2 szt.), kompatybilny z połączeniami typu Luer Lock i Luer Slip. Dreny o średnicy wewnętrznej 1,1mm zgodnie z normami ISO 594-1 i ISO 594-2, można go bezpiecznie stosować z zestawami do infuzji i kaniulami dożylnymi. Z zaciskami o różnych kolorach w celu właściwego identyfikowania różnych płynów. Nie zawiera PVC, ani lateksu, dren wykonany z PUR, dostosowany do użytku z krwią, lipidami oraz cystostatykami. Zawór posiada przezroczysta obudowę i przezroczysta membranę ułatwiające szybką ocenę efektywności płukania, bez mechanicznych części wewnętrznych, prosty tor przepływu. Membrana zaworu typu Split Septum, silikonowa. Na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymanie zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką. Czas użycia 600 aktywacji, 7 dni, natężenie przepływu 145ml/min, objętość wypełnienia 0,35ml, sterylny, pakowany pojedynczo?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z treścią SWZ.

**Pytanie 114-dot. części nr 2 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści aparat do szybkiego przygotowania kroplówki i bezpiecznej infuzji z portem bezigłowym – przeźroczysty mocny kolec o powierzchni satynowanej uniemożliwiającej wysuwanie się z butelki (zgodny z normą ISO) ze zintegrowanym filtrem powietrza o skuteczności VFE i BFE min. 99,99%, przeciwbakteryjnym, samozamykającym się korkiem, dolna część komory kroplowej elastyczna w celu łatwego ustawienia płynu, precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na kolec komory kroplowej oraz miejscem do podwieszenia drenu, filtr hydrofobowy 15 µm na końcu drenu zabezpieczający przed wyciekiem płynu z drenu podczas jego wypełnania, filtr hydrofilny w komorze kroplowej zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu. Dren o długości min. 180 cm z dodatkowym portem bezigłowym do podawania leków. Opaska stabilizująca zabezpiecza aparat przed przypadkowym zainfekowaniem. Aparat nie zawiera lateksu i ftalanów i jest niepirogenny. Opakowanie papier-folia. Jak obecnie z powodzeniem stosowany w Państwa Placówce?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 115-dot. części nr 14 poz. 1-4**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze skalą rozszerzoną?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 116-dot. części nr 14 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę cewnikową Janetta 100ml w opakowaniu a 25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości (700 opakowań)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

 Odpowiedzi na pytania oraz zmiany wprowadzone w specyfikacji warunków zamówienia są wiążące dla wszystkich wykonawców biorących udział w niniejszym postępowaniu.