

SZPITAL CHORÓB PŁUC W SIEWIERZU Sp. z o. o.
42-470 Siewierz ul. Zbigniewa Oleśnickiego 21
TEL: (32) 674 11 11, 665 202 821 E-mail: sekretariat@szpital-siewierz.pl
KRS 0000492008 NIP 6252450036 REGON 276271179
Sąd Rejonowy Katowice-Wschód w Katowicach, VIII Wydział Gospodarczy
Kapitał zakładowy 5.330.000,00 zł

Znak sprawy: ZP/PN/13/2022

Siewierz, dnia 09.01.2023 r.

WYKONAWCY

biorący udział w postępowaniu

**WYJAŚNIENIA TREŚCI
SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA - 1**

Zamawiający uprzejmie informuje, że w ramach postępowania prowadzonego w trybie podstawowym z możliwością negocjacji na podstawie art. 275 pkt. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. 2022 poz. 1710 z późn. zm.) – zwaną dalej Pzp, pn.: „**Dostawa produktów leczniczych, wyrobów medycznych, dezynfekcji dla potrzeb Szpitala Chorób Płuc w Siewierzu Sp. z o.o.**”, złożone zostały wnioski o wyjaśnienie treści SWZ, zawierające pytanie następującej treści na które **ZAMAWIAJĄCY** udziela odpowiedzi:

PYTANIE Nr 1

Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

ODPOWIEDŹ NR 1

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem.

PYTANIE Nr 2

Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

ODPOWIEDŹ NR 2

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania, przeliczając do pełnego opakowania w górę.

PYTANIE Nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

ODPOWIEDŹ NR 3

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE Nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

ODPOWIEDŹ NR 4

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE Nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

ODPOWIEDŹ NR 5

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania zmieniając jego gramaturę do 100% max opakowania opisanego w SWZ.

PYTANIE Nr 6

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

ODPOWIEDŹ NR 6

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania, przeliczając do pełnego opakowania w górę.

PYTANIE Nr 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

ODPOWIEDŹ NR 7

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE Nr 8

Dotyczy informacji o przedmiotowych środkach dowodowych:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”.

ODPOWIEDŹ NR 8

Tak, Zamawiający przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych.

PYTANIE Nr 9

„W nawiązaniu do ww. Postępowania prosimy o udzielenie jednoznacznych, precyzyjnych, rzetelnych, wyjaśnień i odpowiedzi na zadane pytania. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 4 czerwca 2020 r. (sygn. akt KIO 505/20) Zamawiający nie może pozostawiać pytań Wykonawcy bez merytorycznej odpowiedzi, tj. udzielać odpowiedzi: „Zgodnie z SIWZ (SWZ)”, ponieważ SWZ nie rozwiewa wątpliwości Wykonawcy i może prowadzić do złożenia nieważnej oferty. Zamawiający w każdym przypadku oświadczając "Zgodnie z SWZ", nie udzieli odpowiedzi na pytania, nie wyjaśni treści SWZ, a jedynie odsyła do niejednoznacznych zapisów SWZ.

Obowiązkiem wykonawcy jest współdziałanie z zamawiającym polegające na zadawaniu pytań wyjaśniających treść SIWZ (SWZ) (wyrok SN z 5 czerwca 2014 r. sygn. akt CSK 626/13), analogicznym obowiązkiem zamawiającego jest udzielanie rzetelnych i precyzyjnych wyjaśnień.”

ODPOWIEDŹ NR 9

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na udzielanie rzetelnych i precyzyjnych wyjaśnień.

PYTANIE Nr 10

Prosimy o jednoznaczne potwierdzenie czy Zamawiający wymaga czy dopuszcza możliwości przesyłania do Zamawiającego ustrukturyzowanych faktur elektronicznych za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania. W przypadku wymogu przesyłania faktur poprzez PEF prosimy o dopuszczenie innych formatów plików do importu faktur, tj. np. DATAFARM, KSBLOZ, OSOZ-EDI, WF-MAG.

ODPOWIEDŹ NR 10

Zamawiający dopuszcza przesyłanie faktur elektronicznych za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania. Jednocześnie Zamawiający wymaga inne formaty plików do importu i analizy faktur np. OSOZ-EDI lub DATAFARM lub KSBLOZ.

PYTANIE Nr 11

Część nr 1, pozycja nr 87

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; zakres hematokrytu 20-65%; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu - $\leq 20\text{mg/L}$; górna granica zakresu - $\leq 600\text{ mg/dL}$; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosił minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaoferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 (przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TÜV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD ; glukometr z dożywotnią gwarancją; Informujemy, że glukometry do w/w pasków testowych zostaną przez nas dostarczone **bezpłatnie**.

ODPOWIEDŹ NR 11

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE Nr 12

Część nr 1, pozycja nr 87

Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

- a. glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?

- b. dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?
- c. potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

ODPOWIEDŹ NR 12

Tak, Zamawiający wymaga w zakresie a, b i c.

PYTANIE Nr 13

Część nr 1, pozycja nr 87

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

ODPOWIEDŹ NR 13

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE Nr 14

Część nr 1, pozycja nr 87

Czy Zamawiający wymaga glukometr, którego pamięć wynosi co najmniej 600 ostatnich pomiarów?

ODPOWIEDŹ NR 14

Nie, Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

PYTANIE Nr 15

Część nr 1, pozycja nr 87

Czy Zamawiający wymaga glukometr z podświetlaną szczeliną paskową oraz z podświetlonym ekranem?

ODPOWIEDŹ NR 15

Nie, Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

PYTANIE Nr 16

Część nr 1, pozycja nr 87

Czy Zamawiający wymaga system do monitorowania glukozy z funkcją Dual Color, który pomaga szybko zinterpretować wynik poziomu glikemii (po wykonaniu pomiaru, na glukometrze pojawia się kolor zielony/czerwony w zależności od poziomu glikemii Pacjenta)?

ODPOWIEDŹ NR 16

Nie, Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

PYTANIE Nr 17

Część nr 1, pozycja nr 87

Czy Zamawiający wymaga glukometr, który wyświetla symbol ostrzeżenia ketonowego w przypadku wyniku większego lub równego 240 mg/dl (13,3 mmol/l)?

ODPOWIEDŹ NR 17

Nie, Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

PYTANIE Nr 18**Pytania dotyczące projektu umowy:****Dotyczy § 4 ust. 2**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu §2 sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 200 zł. netto”?

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 200 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 NR 18

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody..

PYTANIE Nr 19**Dotyczy § 2 ust. 8**

Prosimy o rezygnację z obowiązku dostarczania faktur w formacie XML „OSOZ-EDI KAMSOFT”. Wymóg ten nie wynika z przepisów prawnych i nie jest obowiązkowy dla wszystkich wykonawców. Zamieszczenie go w umowie ogranicza krąg potencjalnych dostawców uniemożliwiając złożenie ofert. Prosimy o wyrażenie zgody na dostarczanie faktur w formie elektronicznej w formacie PDF. W ciągu ostatnich

ODPOWIEDŹ NR 19

W związku z powyższym wnioskiem Zamawiający wyraża zgodę na zmianę §2 ust.8 wzoru umowy, który otrzymuje brzmienie:

§2 ust. 8: *Wykonawca zobowiązany jest do przesłania również drogą elektroniczną faktury w formacie XML „OSOZ-EDI KAMSOFT” lub PDF na adres: dzialfarmacji@szpital-siewierz.pl*

PYTANIE Nr 20**Dotyczy § 4 ust. 7**

Prosimy o rezygnację z dostaw w trybie CITO dla zadania 2 część 13.

ODPOWIEDŹ NR 20

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE Nr 21**Dotyczy § 6 ust. 2**

W związku z tym, iż umowa zawierana jest z wykonawcą na okres 12 miesięcy, a zamówienia Zamawiający będzie składał sukcesywnie, czyli wg aktualnych potrzeb, zwracamy się z prośbą o skrócenie minimalnego terminu ważności dla zadania 2 część 13 do 8 miesięcy.

Niezależnie od powyższego pytania prosimy o skrócenie minimalnego okresu ważności dla próbek do koagulologii zadanie 2 część 13 pozycja 3 do 6 miesięcy, z uwagi na odczynniki chemiczne, które są umieszczone w próbkach i warunkują taki okres ważności.

ODPOWIEDŹ NR 21

W związku z powyższym wnioskiem Zamawiający wyraża zgodę na zmianę § 6 ust. 2 wzoru umowy, który otrzymuje brzmienie:

§ 6 ust. 2: Termin ważności każdego sprzedawanego produktu nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty dostarczenia produktu, dla produktów leczniczych i 12 miesięcy dla wyrobów medycznych oraz środków dezynfekcyjnych, z zastrzeżeniem że dla próbek do koagulologii pakiet 14, w zadaniu 2, pozycja 3 Zamawiający dopuszcza termin ważności wynoszący 6 miesięcy. Dostawy towarów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego w formie elektronicznej na adres email podany w § 5 ust 1.

W pozostałym zakresie Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę minimalnego terminu ważności.

PYTANIE Nr 22

Dotyczy § 6 ust. 5

Czy Zamawiający dopuści zmianę terminu, w którym Wykonawca ma załatwić reklamację na termin realny tj.

- dla reklamacji ilościowych – realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to 3 dni robocze od chwili jej otrzymania,

- dla reklamacji jakościowych - realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to 5 dni roboczych od chwili otrzymania próbek reklamowanego towaru.

Wykonawca, aby rozpatrzyć reklamację jakościową musi najpierw zbadać reklamowany towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania.

W razie pozostawienia dotychczasowego zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

ODPOWIEDŹ NR 22

W związku z powyższym wnioskiem Zamawiający wyraża zgodę na zmianę § 6 ust. 5 wzoru umowy, który otrzymuje brzmienie:

§ 6 ust. 5: W przypadku stwierdzenia wad w dostarczonym towarze, w tym jakościowych, ujawnionych przy odbiorze zamówionego towaru, braków ilościowych w poszczególnych opakowaniach lub w przypadku uszkodzenia towaru, Zamawiający powiadomi Wykonawcę w formie elektronicznej na adres e-mail podany w § 5 ust 1, który zobowiązany jest wymienić wadliwy towar na wolny od wad w ciągu:

a) dla reklamacji ilościowych – 3 dni roboczych od chwili jej zgłoszenia,

b) dla reklamacji jakościowych, w tym w przypadku uszkodzenia towaru - 5 dni roboczych od chwili jej zgłoszenia.

PYTANIE Nr 23

Dotyczy § 7 ust. 1 pkt b

W związku z prośbą o rezygnację z wymogu dostaw na CITO dla zadania 2 część 13 prosimy o usunięcie ustępu z umowy.

ODPOWIEDŹ NR 23

Zamawiający na tym etapie postępowania nie wyraża zgody, ponieważ umowa dotyczy również innych części.

PYTANIE Nr 24

Dot. Formularz asortymentowo-cenowe – Zadanie 2 część 13

Dotyczy poz. 10 i 11. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania probówek z kapilarą do mikrometody z przebijalnym gumowym korkiem typu cross-cut w opakowaniach po 100 sztuk.

ODPOWIEDŹ NR 24

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE Nr 25

Dotyczy poz. 14. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania probówek w opakowaniach po 1000 sztuk.

ODPOWIEDŹ NR 25

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE Nr 26

Dotyczy poz. 22. Zamawiają Państwo kapilary w dwóch rozmiarach o średnicy 1,6 mm oraz o średnicy 2,3 mm. Zatycki do kapilar są dostosowane do ich rozmiaru. W związku z tym prosimy o określenie do których kapilar dedykowane mają być zatycki z poz. 22 lub o rozdzielenie pozycji na dwa rozmiary.

ODPOWIEDŹ NR 26

Zamawiający wymaga zatycków do kapilar o średnicy 1,6mm.

PYTANIE Nr 27

Zadanie 2 część 13

Dotyczy poz. 24. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pojemników do dobowej zbiórki moczu o poj. 2,5 litra.

ODPOWIEDŹ NR 27

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE Nr 28

Zadanie 1 Część 4 poz.68

Opipramoli hydrochloridum 0,05g x 20 draż. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu w tabletkach powlekanych?.

ODPOWIEDŹ NR 28

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE Nr 29

Zadanie 1 Część 4 poz.72

Pentoxifylline 400mg x 60 tabl. powl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w tabletkach o przedłużonym uwalnianiu?.

ODPOWIEDŹ NR 29

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE Nr 30

Zadanie 1 Część 4 poz.74

Phytomenadionum 0,01g x 30 tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w tabletkach drażowanych?.

ODPOWIEDŹ NR 30

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE Nr 31

Zadanie 1 Część 4 poz. 77

Piracetamum inj. 1,0g/5ml x 12 fiol.- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu 200 mg/ml (1 g/5 ml) x 12 amp. 5 ml?.

ODPOWIEDŹ NR 31

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE Nr 32

Zadanie 1 Część 4 poz. 83

Tamsulosinum 0,4mg x 30 kaps. Retard – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w kapsułkach o zmodyfikowanym uwalnianiu?.

ODPOWIEDŹ NR 32

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE Nr 33

Zadanie 1 Część 4 poz. 88

Tramadolium 0,1g x 30 tabl. powl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w tabletkach o przedłużonym uwalnianiu?.

ODPOWIEDŹ NR 33

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE Nr 34

Zadanie 1 Część 4 poz.91

Valsartanum 80mg x 28 tabl. – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci tabletek powlekanych?.

ODPOWIEDŹ NR 34

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE Nr 35

Zadanie 2, część 7 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści aplikator z filtrem powietrza 0,1µm oraz cząsteczkowym 5µm?

ODPOWIEDŹ NR 35

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE Nr 36

Zadanie 2, część 7 pozycja 25

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w zacisk rolkowy z uchwytem, umożliwiającym bezpieczne podwieszenie drenu, bez zamknięcia jego światła, zapobiegając kontaminacji łącznika Luer Lock przyrządu, minimalizując ryzyko wprowadzenia zakażenia u pacjenta.

ODPOWIEDŹ NR 36

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE Nr 37

Zadanie 2, część 7 pozycja 25

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?

ODPOWIEDŹ NR 37

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE Nr 38

Zadanie 2, część 7 pozycja 25

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwą producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

ODPOWIEDŹ NR 38

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE Nr 39

Zadanie 2, część 8 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści fartuch przedni foliowy, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

ODPOWIEDŹ NR 39

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE Nr 40

Zadanie 2, część 8 pozycja 16, 26, 27, 28

Czy Zamawiający dopuści hipoalergiczny klej akrylowy?

ODPOWIEDŹ NR 40

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE Nr 41

Zadanie 2, część 9 pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści zestaw składający się z: obwodu oddechowego rozciągliwego, dodatkowej rozciągliwej rury oraz bezlateksowego worka oddechowego o pojemności 3 litrów?

ODPOWIEDŹ NR 41

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE Nr 42

Zadanie 2, część 10, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe o grubościach:

- palec 0,11mm +/- 0,01;
- dłoń 0,07mm +/- 0,01;
- mankiet – 0,06mm +/- 0,01 mm?

ODPOWIEDŹ NR 42

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE Nr 43

Zadanie 2, część 10, pozycja 6-7

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe o grubościach:

- palec 0,17mm ±0,01
- dłoń 0,14mm ±0,01
- mankiet 0,11mm ±0,01?

ODPOWIEDŹ NR 43

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE Nr 44

Zadanie 2, część 11, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści sterylny żel znieczulający bez pełnego składu na strzykawce, sterylizowany promieniami gamma, o pojemność 6 ml, następującym składem: chlorowodorek lidokainy 2%, diglukonian chlorheksydy 0,05%, hydrozybenzoesan metylu, hydroksybenzoesan propylu, glikol propylenowy, hydroksyetylosceluloza, woda oczyszczona, jak obecnie dostarczany do Państwa placówki?

ODPOWIEDŹ NR 44

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE Nr 45

Zadanie 2, część 11, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści sterylny żel znieczulający pakowany w opak. zbiorcze a'50 szt. oraz jego wycenę z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

ODPOWIEDŹ NR 45

Tak, Zamawiający dopuszcza zwiększenie opakowania wraz z wyceną z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

PYTANIE Nr 46

Zadanie 2, część 11, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści myjkę w rozmiarze 15x22cm, o gramaturze 60g/m²?

ODPOWIEDŹ NR 46

Tak, Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE Nr 47

Zadanie 2 pakiet 11 pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści półmaskę FFP2 z gumkami mocowanymi z tyłu głowy zapewniającymi szczelne przyleganie bez klipsu, pakowaną a'1szt?

ODPOWIEDŹ NR 47

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Niniejsze wyjaśnienia stanowią integralną część postępowania, którego dotyczą.

Mając na uwadze powyższe na podstawie art. 286 ust. 3 ustawy Pzp Zamawiający przedłużył termin składania ofert o czas niezbędny na zapoznanie się ze zmianą oraz przygotowanie ofert **do dnia 12.01.2023 r. do godziny 13:00**, natomiast termin otwarcia ofert zmienia się **na dzień 12.01.2023 r. na godzinę 14:00**. Jednocześnie Zamawiający zmienił treść SWZ odpowiednio w Rozdziale XIX - Termin związania ofertą, Rozdziale XVII – Termin składania ofert oraz Rozdziale XVIII – Termin otwarcia ofert.

Prezes Zarządu

Robert Dederko