



Lublin, dn. 05.06.2019 r.

NZP.TS.25.03.01. 2594 .20

wg rozdzielnika

Nr sprawy: NZP. 25. 03. 20

Dotyczy: **Dostawa produktów leczniczych i wyrobów medycznych dla potrzeb Zespołów Ratownictwa Medycznego Wojewódzkiego Pogotowia Ratunkowego SP ZOZ w Lublinie.**

Działając na podstawie art 38 ust 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 roku poz. 1843 z późn. zm.) Wojewódzkie Pogotowie Ratunkowe SP ZOZ w Lublinie przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami dotyczącymi SIWZ w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie numer:	Treść pytania:
1	(część nr 17, pozycja nr 1,2) Czy Zamawiający wymaga system do monitorowania glukozy z funkcją Dual Color, który pomaga szybko zinterpretować wynik poziomu glikemii?
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
2	Czy zamawiający w pakiecie 1 pozycja 7 wymaga, aby Kalium Chloratum 15% 20 ml zachowywało trwałość do 24 godzin po pobraniu pierwszej dawki koncentratu z fiołki?
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
3	Czy zamawiający wymaga w pakiecie 2 pozycja 1, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo ?
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
4	Czy zamawiający wymaga aby, Midazolam w pakiecie 1 pozycja 36 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
5	Czy Zamawiający wymaga, aby Propofol w pakiecie 1 pozycja 56 po rozcieńczeniu wykazywał stabilność przez 12 godzin w temperaturze do 25 stopni Celsjusza?
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
6	Czy Zamawiający wymaga, aby lek w pakiecie 1 pozycja 49 zgodnie z Charakterystykami Produktów Leczniczych Metamizolum natriicum inj. 0,5 g/ml, można było mieszać w jednej strzykawce z Tramadolum inj, roztwór do wstrzykiwań 50 mg/ml, przed podaniem pacjentowi?
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>

7	Czy zamawiający wymaga w pakiecie nr 1 pozycji nr 32, aby zaofertowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej ?
Odpowiedź:	Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.
8	Czy zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycji 32 produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?
Odpowiedź:	Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.
9	Czy Zamawiający w części IX w pozycji 9 dopuści kombinezon ochronny wykonany z laminatu (polipropylen i polietylen) o gramaturze 63 g/m ² , kolor biały z niebieskim oklejeniem szwów, wyposażony w kaptur z elastycznym wykończeniem, gumkę z tyłu w pasie, w nadgarstkach i kostkach, zamek zakryty samoprzylepną patką. Środek ochrony indywidualnej kat. III zgodnie z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2016/425, typ 4B, 5B, 6B. Spełnione normy typ 4 wg EN 14605:2005 +A1:2009, typ 5 wg EN ISO 13982-1:2004 + A1:2010, typ 6 wg EN 13034:2005 + A1:2009, klasa 2 wg EN1073-2:2002, EN 14126:2003 +AC:2004 (klasa 6 Odporności na przenikanie skażonych cieczy pod wpływem ciśnienia hydrostatycznego, klasa 6 odporności a przenikanie czynników infekcyjnych w wyniku mechanicznego kontaktu z substancjami zawierającymi skażone ciecze, klasa 3 odporności na przenikanie skażonych ciekłych aerozoli, klasa 3 odporności na przenikanie skażonych cząstek stałych), EN 1149-5:2008?
Odpowiedź:	Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.
10	Czy Zamawiający w części IX w pozycji 10 dopuści zaofertowanie zestawu ochrony osobistej zgodnego z wymaganiami ustanowionymi dla ŚOI kategorii III spełniającego poniższe normy: EN 1073-2:2002 niewentylowana odzież chroniąca przed skażeniem cząstkami promieniotwórczymi, klasyfikacja skuteczności TIL Klasa 2; EN 14126:2003 Odzież chroniąca przed czynnikami biologicznymi) klasyfikacja skuteczności 4-B, 5-B i 6-B; EN 14605:2005 + A1:2009 Odzież chroniąca przed płynnymi substancjami chemicznymi dla zapewnienia ochrony całego ciała przed płynnymi substancjami chemicznymi z połączeniami nieprzepuszczającymi cieczy w postaci rozpylonej (Typ 4); EN 1149-5:2008 Odzież ochronna – Właściwości elektrostatyczne) odzież ochronna rozładowująca elektryczność statyczną z rezystancją powierzchniową w wysokości ≤ 2,5 x 10 ⁹ na zewnętrznej i wewnętrznej stronie ubrania; EN ISO 13982-1:2004 + A1:2010 Odzież chroniąca przed substancjami chemicznymi, zapewniająca ochronę całego ciała przed obecnymi w powietrzu cząstkami stałymi (Typ 5). EN 13034:2005 + A1:2009 Typ 6: Ograniczona trwałość, odzież chroniąca przed substancjami chemicznymi, zapewniająca ograniczoną ochronę całego ciała przed płynnymi substancjami chemicznymi?
Odpowiedź:	Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.
11	Ważne jest w praktyce klinicznej stosowanie krystaloidów, izotonicznych, które nie wywołują i nie powodują przesunięć płynowych pomiędzy przestrzeniami płynowymi organizmu, oraz nie zaburzają istotnych procesów dla bezpieczeństwa funkcjonowania organizmu, z uwagi na fakt, że cytryniany są naturalnym antykoagulantem i wiążą jony Ca zaburzając proces krzepnięcia, a mleczany powodują powstanie kwasicy mleczanowej z rozcieńczenia oraz na zalecenia dotyczące zbilansowanej płynoterapii, w części nr 1 pozycja nr 84, 85, należy zaofertować płyn wieloelektrolitowy fizjologiczny, izotoniczny w pełni zbilansowany, zawierający jony Na, Cl, K, Mg, Ca, o układzie buforujący składającym się z octanów, jabłczanów lub glukonianów, ale nie powinien zawierać mleczanów i cytrynianów?
Odpowiedź:	Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.
12	Z uwagi na aspekt ekonomiczny (dodatkowy koszt dezynfekcji) oraz zalecenia dotyczące zamkniętej linii podaży płynów infuzyjnych, w części nr 1, pozycja nr 59 (Paracetamol) , Zamawiający oczekuje zaofertowania w/w preparatów w opakowaniu, z portami nie wymagającymi dezynfekcji przy pierwszym użyciu, do którego podłączony zestaw do podaży płynu infuzyjnego nie wymaga odpowietrzania (według Farmakopei Polskiej wydanie XI, każde opakowanie szklane np. typu - fiolka szklana wymaga odpowietrzenia zestawu do podaży, a tym samym następuje otwarcie zamkniętej linii do podaży płynów) ?
Odpowiedź:	Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.
13	Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaofertować w części nr 1, pozycja nr 97, (Etomidatum), preparat o osmolarności zbliżonej do osmolarności osocza w granicach 290-400 mOsm/l, który podczas iniekcji wywołuje u pacjentów udokumentowany w pracach klinicznych dużo mniejszy miejscowy efekt bólowy, i nie wymaga przed podaniem premedykacji miejscowej z lidokainą celem zmniejszenia efektu bólowego?.
Odpowiedź:	Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.
14	Część 3 poz 1. Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostra igłą biocza dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?
Odpowiedź:	Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.

15	Część 3 poz 1. Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.
Odpowiedź:	Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.
16	Część 3 poz 1. Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?
Odpowiedź:	Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.
17	Czy zamawiający wymaga opakowanie papier – folia? Część III, poz. 1
Odpowiedź:	Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.
18	Część 3 poz 25-26, 28. Czy zamawiający dopuści jednostronną czytelną skalę pomiarową?
Odpowiedź:	Nie, zgodnie z SIWZ.
19	Czy zamawiający wydzieli poz. 1,17,25-26,28,57,60,62,70,104 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?
Odpowiedź:	Nie, zgodnie z SIWZ.
20	Część3 poz 62. Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
Odpowiedź:	Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.
21	Część 3 poz 70. Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usznik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku ,wymiary ok. 35 cm dł. x 16,5 cm szer.?
Odpowiedź:	Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.
22	Zwracamy się z prośbą o określenie jakiego terminu płatności – 30 lub 60 dni – wymaga.
Odpowiedź:	Termin płatności: 30 dni.
23	Dot. Części V poz. 10: Czy Zamawiający potwierdza, iż wymaga zaoferowania 2 400 szt blisterów a`6 przyklepców zastępujących nici chirurgiczne?
Odpowiedź:	łącznie 2400 sztuk ale pakowanych po 6.
24	Dot. Części V poz. 10: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyklepców zastępujących nici chirurgiczne w rozmiarze 6mmx38mm?
Odpowiedź:	Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.
25	Dot. Części V poz. 15: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie plastra z opatrunkiem w rozmiarze 1mx6cm z odpowiednim przeliczeniem oferowanych ilości?
Odpowiedź:	Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.
26	Dot. Części V poz. 16: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie waty bawełnianej w op. a`500g z odpowiednim przeliczeniem oferowanych ilości?
Odpowiedź:	Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.
27	Dot. Części XIV poz. 1-4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic diagnostycznych nitrylowych bezpydrowych, niejałowych o następującej specyfikacji? Wysoka rozciągliwość, teksturowana powierzchnia na końcach palców, chlorowane od strony wewnętrznej, pokryte polimerem na stronie roboczej, mankiet rolowany, kształt uniwersalny, kolor niebieski. Długość minimalna 240mm. Grubość pojedynczej ścianki na: palcu 0,07 ±0,01, dłoń 0,06±0,01, mankiet 0,05 ±0,01, czyli o minimalnych różnicach w stosunku do zapisów SIWZ. Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu. Przebadane na przenikalność min. 10 substancji chemicznych na co najmniej 2 poziomie ochrony, potwierdzone kartą danych technicznych producenta. Informacja o substancjach oraz poziomie ochrony nadrukowana przekazana na karcie danych technicznych. Op. a`100 z odpowiednim przeliczeniem oferowanych ilości.
Odpowiedź:	Nie, zgodnie z SIWZ.

28	Dot. Części XIV poz. 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic chirurgicznych o następującej specyfikacji? Rękawice chirurgiczne lateksowe, sterylne, pudrowane, z rolowanym mankietem, warstwą chropowatą na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Grubość pojedynczej ścianki na: palcu 0,18 +0,02, dłoni 0,15 +0,02, mankiecie 0,12 +0,02, długość min. 270mm. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne papier foliowany. Składane na pół. Sterylizowane z tlenu etylenu. Rozmiar 7,0;7,5;8,0;8,5.
Odpowiedź:	Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.
29	Dot. Części XIV poz. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic chirurgicznych nie będących środkiem ochrony indywidualnej kategorii III?
Odpowiedź:	Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.
30	Dot. Części XIV poz. 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic chirurgicznych niespełniających normy EN 374-1,2,3?
Odpowiedź:	Nie, zgodnie z SIWZ.
31	Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic spełniających normę EN 374-1,2,4,5? Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby na potwierdzenie wymogu przedstawić karty danych technicznych producenta?
Odpowiedź:	Nie, zgodnie z SIWZ.
32	Dot. Części XIV poz. 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic nieprzebadanych pod względem wartości tiuramów oraz MBT?
Odpowiedź:	Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.
33	Dot. Części XIV poz. 1-4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic przebadanych tylko na zawartość tiuramów? Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby na potwierdzenie wymogu przedstawić karty danych technicznych?
Odpowiedź:	Nie, zgodnie z SIWZ.
34	Dot. projektu umowy: Czy za dni w rozumieniu wzorów umowy będą uważane dni robocze definiowane jako dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?
Odpowiedź:	Zamawiający poprzez określenie terminów w umowie rozumie dni robocze od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.
35	Dot. projektu umowy: Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?
Odpowiedź:	Nie, zapisy pozostają bez zmian.
36	Dot. projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej opisanej w § 3 ust. 4 pkt 1 do wysokości 0,5% wynagrodzenia brutto opóźnionego zamówienia za każdy dzień opóźnienia?
Odpowiedź:	Nie, zapisy pozostają bez zmian.
37	Dot. projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienia słowa „opóźnienia” słowem „złwoki” w §3 ust 4 pkt 1.
Odpowiedź:	Nie, zapisy pozostają bez zmian.
38	Dot. projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej opisanej w § 7 ust. 3 do wysokości 5% wynagrodzenia brutto określonego w § 5 ust. 1 umowy?
Odpowiedź:	Nie, zapisy pozostają bez zmian.
39	Dot. projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kara umowna opisana w § 7 ust. 3 była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy?
Odpowiedź:	Nie, zapisy pozostają bez zmian.
40	Pytanie nr 1 – dotyczy części XV Czy Zamawiający dopuści środek dezynfekcyjny będący produktem biobójczym mający pozwolenie na obrót wydane przez prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, nieposiadający znaku CE. Ofertowany środek przeznaczony jest do dezynfekcji powietrza, powierzchni, materiałów, wyposażenia i sprzętu w miejscach publicznych wyłącznie z placówkami służby zdrowia.

Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
41	<p>Część XI Pozycja 2</p> <p>A. Czy zamawiający dopuści do zaferowania równoważny wodno-alkoholowy preparat w postaci żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie 72% etanolu, zawierający substancje nawilżające i natłuszczające, spełniający wymagania EN 1500 i EN 12791. Wykazujący spektrum bakterio, drożdżako, grzybo, prądko- w czasie 30 sekund, oraz wirusobójcze (Polio,Adeno,Noro) w czasie 30 sekund. Dodatkowo działanie wobec wirusów: BVDV(HCV), VACCINIA, ROTA, H1N1, H5N1, HIV, HBV, CORONA w czasie 15 sekund. Opakowanie 1l Lub</p> <p>B. Czy zamawiający dopuści do zaferowania równoważny preparat alkoholowy, jednoskładnikowy na bazie etanolu, przeznaczony do dezynfekcji skóry przed iniekcjami, pobraniem krwi, higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, skuteczny wobec bakterii (łącznie z Tbc), grzybów, wirusów (HBV, HCV, HIV, Rota, Adeno, Polio do 1 min).Bez zawartości chlorheksydyny, jodu, pochodnych fenolowych oraz nadtlenu wodoru. Dobrze tolerowany przez skórę, z dodatkiem substancji natłuszczających. Wyrób Medyczny. Opakowanie: butelka 1l.</p>
Odpowiedź:	<u>A. Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u> <u>B. Nie, zgodnie z SIWZ</u>
42	<p>Część XI Pozycja 7</p> <p>Czy zamawiający dopuści do zaferowania równoważny trójenzymatyczny preparat do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi, endoskopów oraz innych wyrobów medycznych, możliwość zastosowania w myjkach ultradźwiękowych i myjniach półautomatycznych, przebadany w warunkach brudnych wg fazy 2/1 oraz fazy 2/2 norm europejskich, składający się z kompleksu trzech enzymów(proteaza, lipaza, amylaza). Preparat wykazuje potwierdzone badaniami działanie bakterio, drożdżako, bójcze wobec wirusów HIV/HBV/HCV: 0.5% w 10 minut. Opakowanie butelka z dozownikiem przelewowym 1L.</p> <p>Czy zamawiający dopuści do zaferowania preparat konfekcjonowany w opakowaniach 2l.</p>
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
43	<p>Część XI Pozycja 8</p> <p>Czy zamawiający dopuści do zaferowania równoważny gotowy do użycia preparat na bazie nadtlenu wodoru oparte-go na technologii AHP oraz anionowych i niejonowych środków powierzchniowo czynnych w formie pianki, ,przeznaczonego do mycia i dezynfekcji wszystkich wodoodpornych powierzchni (w tym kontaktujących się z żywnością). Możliwość stosowania w obecności pacjentów, w tym dzieci. Charakteryzujący się wysoką kompatybilnością materiałową. Posiadający certyfikat Woolsafe (bezpieczne stosowanie do wykładzin, tapicerek) Biodegradowalny i bezpieczny dla środowiska (produkt rozpadu to tlen i woda) i użytkowników (brak środków ochrony osobistej). Skuteczny w warunkach czystych i brudnych, usuwający skutecznie biofilm. Możliwość dezaktywacji plam moczu. Przebadany zgodnie z EN, skuteczność bójcza : B (EN 13727), V (EN 14476 Polio , Adeno) – 5 minut, F (EN 13624), Tbc (EN 14348 M. terrae) – 15 minut. Opakowanie 750 ml ze spryskiwaczem pianowym Wyrób medyczny kl. IIa, produkt biobójczy.</p>
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga, z odpowiednim przeliczeniem ilości preparatu.</u>
44	<p>Część XI Pozycja 9</p> <p>Czy zamawiający dopuści do zaferowania równoważny preparat myjąco-dezynfekcyjny do dużych powierzchni na bazie QAV bez zawartości fenoli, chloru, substancji nadtlenowych, glukoprotaminy. Skuteczność mikrobójcza w stężeniu 0,5%: bakterie (w tym Legionella), grzyby (C.albicans), prątki (Mycobacterium avium oraz Mycobacterium terre), wirusy: BVDV (HIV, HBV, HCV, Rota) w czasie 15 minut z możliwością poszerzenia działania wobec wirusów Vaccinia, Noro, Adeno oraz grzybów Aspergillus niger. skuteczność wirusobójcza zgodnie z normą EN 14 476 lub zgodnie z wytycznymi RKL. Możliwość stosowania w obecności pacjentów, na oddziałach dziecięcych i noworodkowych (deklaracja producenta). Możliwość stosowania do powierzchni i urządzeń mających kontakt z żywnością. Bez konieczności płukania. Ph koncentratu 11. Opakowanie: butelka 1L.</p>
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga, z odpowiednim przeliczeniem ilości preparatu na stężenie 0,25%.</u>
45	<p>Część XI Pozycja 10</p> <p>Czy zamawiający dopuści do zaferowania równoważny gotowy do użycia alkoholowy preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych, produkt gotowy do użycia, kompozycja na bazie mieszaniny alkoholi: etanolu, propan-2-olu, alkylobiguamide. Skuteczność biobójcza: działanie bakterio-bójcze-30 sekund, przeciwko prątkom gruźlicy: M.Terrae- 5 minut, drożdżakobójcze – 1 minuta, wirusobójcze: HIV/HBV/HCV – 30 sekund, Noro – 5 minut. Produkt przebadany dermatologicznie, zalecany do powierzchni odpornych na działanie alkoholi (szkło, aluminium, stal nierdzewna, metal, ceramika). Idealny do dezynfekcji wszelkich powierzchni medycznych typu łóżka, fotele zabiegowe, aparatura medyczna, sprzęt rehabilitacyjny oraz inne trudno dostępne powierzchnie różnego rodzaju sprzętu medycznego. Opakowanie butelka 1L z końcówką spieniającą.</p>
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>

46	<p>Część XI Pozycja 11</p> <p>Czy zamawiający dopuści do zaferowania równoważny chusteczki do mycia i dezynfekcji powierzchni, wyrobów medycznych takich jak sondy USG, ekrany LCD, stetoskopy na bazie QAV i środków powierzchniowo czynnych o wymiarach 18 cm x 20 cm. Nie klasyfikowane jako niebezpieczne, przebadane dermatologicznie, bezpieczne dla użytkownika. Możliwość stosowania na oddziałach dziecięcych i neonatologicznych. Skuteczność biobójcza potwierdzona w warunkach brudnych. Spektrum B (w tym MRSA), F - 5 min., Tbc - 15 min., V (HBV, HCV, HIV, Corona, Polyoma, Deno, Noro, HSV, RSV, H1N1) - 1 min. Opakowanie flow-pack 100 chusteczek.</p>
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
47	<p>dot. zapisów umowy paragraf 3 pkt. 2</p> <p>W projekcie umowy zamawiający używa określenia „dostawa przedmiotu zamówienia następować będzie sukcesywnie, w miarę potrzeb Zamawiającego”. Czy, biorąc pod uwagę koszty dostaw, Zamawiający może określić minimalną ilość zamawianego produktu w ramach zlecenia częściowego na poziomie wielkości opakowania zbiorczego? ?</p>
Odpowiedź:	<u>Zamawiający nie jest w stanie jednoznacznie udzielić odpowiedzi na tak sformułowane pytanie. Minimalna ilość zamawianego produktu w ramach zlecenia od jednego Wykonawcy uzależniona jest od bardzo wielu czynników m.in.: bieżących potrzeb, ilości zadań realizowanych przez danego Wykonawcę na podstawie umowy poprzedzającej, rodzaju realizowanego zadania itd.</u>
48	<p>dot. zapisów umowy paragraf 5 pkt. 2</p> <p>Gwałtowne wzrosty cen produktów do dezynfekcji na rynku międzynarodowym i brak możliwości zmian cen jednostkowych netto, będzie skutkowało koniecznością kalkulacji cen na poziomach abstrakcyjnych. Prosimy o zmianę zapisów paragrafu 5 pkt 2 i dopuszczenie możliwości zmian cen jednostkowych.</p>
Odpowiedź:	<u>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</u>
49	<p>dot. zapisów umowy paragraf 6 pkt. 3</p> <p>1. W przypadku realizacji dostaw niezgodnej z umową, w aktualnej panującej sytuacji epidemicznej: przerwania łańcucha dostaw, wzrostu kursów walut, nie wynikającej z winy Wykonawcy, prosimy o dopisanie, że w przypadku zerwania umowy ze skutkiem natychmiastowym dostawca nie będzie obciążony karami umownymi.</p>
Odpowiedź:	<u>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</u>
50	<p>W związku z panującą epidemią oraz problemami z nią związanymi, tj.: czasowym brakiem dostaw niektórych towarów zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości okresowego dostarczenie produktu równoważnego. Prosimy o wskazanie, czy w przypadku wstrzymania produkcji preparatów lub czasowe jej wstrzymanie czy wykonawca można dostarczyć zamiennik -asortyment równoważny.</p>
Odpowiedź:	<u>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</u>
51	<p>Część V, pozycja 6</p> <p>Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'5kg z przeliczeniem zamawianej ilości?</p>
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
52	<p>Część V, pozycja 10</p> <p>Czy Zamawiający dopuści przyklepic w rozmiarze 6x38mm?</p>
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
53	<p>Część V, pozycja 10</p> <p>Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a'50 x 6szt z przeliczeniem zamawianej ilości?</p>
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
54	<p>Część V, pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op. a'24 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?</p>
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
55	<p>Część V, pozycja 12</p> <p>Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op. a'6 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?</p>
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
56	<p>Część VII, pozycja 3</p>

	Czy Zamawiający dopuści elektrodę do 25kg?
Odpowiedź:	Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.
57	Część VII, pozycja 7 Czy Zamawiający ma na myśli regulację rozmiarów w części potylicznej gwarantującą właściwe dopasowanie?
Odpowiedź:	Nie, zgodnie z SIWZ.
58	Część VII, pozycja 8 Proszę Zamawiającego o doprecyzowanie jakich wymiarów ma być papier.
Odpowiedź:	90 x 90 x 200 mm
59	<u>Do rozdziału 13 pkt 13.1.1 lit B SIWZ:</u> Mając na uwadze szczególnie okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o zmianę kryterium oceny ofert, polegającego na określeniu terminu dostawy poprzez wydłużenie terminu minimalnego do 2 dni roboczych od chwili złożenia zamówienia oraz odpowiednią zmianę terminu maksymalnego. Nadmieniamy przy tym, że przyjęcie przez Zamawiającego urealnionych, dostępnych dla większej ilości Wykonawców terminów dokonywania dostaw znacząco przyczyni się do wzrostu konkurencyjności w niniejszym postępowaniu, a tym samym korzystnie wpłynie na oferowane ceny.
Odpowiedź:	Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
60	<u>Do §3 ust. 6 wzoru umowy:</u> Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 9-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §3 ust. 6 projektu umowy następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."
Odpowiedź:	Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.
61	<u>Do §4 ust. 3 wzoru umowy:</u> Biorąc pod uwagę, że realizacja umowy odbywała się będzie podczas ogólnokrajowego stanu epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2, Wykonawca będąc zobowiązany do zapewnienia pracownikom bezpiecznych warunków pracy, wprowadził system szczególnych środków ostrożności, między innymi w zakresie postępowania z towarem zwracany z podmiotów leczniczych będących miejscami zwiększonego ryzyka epidemiologicznego. W związku z powyższym, procedura rozpatrzenia reklamacji uległa stosownemu wydłużeniu, co należałoby uwzględnić w terminie oczekiwanym przez Zamawiającego w §4 ust. 3 wzoru umowy, dlatego też prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad do 4 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości.
Odpowiedź:	Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
62	<u>Do §7 ust. 2 wzoru umowy:</u> Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §7 ust. 2 wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?
Odpowiedź:	Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.
63	<u>Do §8 ust. 3 wzoru umowy:</u> W treści wzoru umowy, w §8 ust. 3 po tiret drugim prosimy o dodanie kolejnych postanowień w brzmieniu: „- wynikające z okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19, - wynikające z wystąpienia dekonjunkury lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarcze, ekonomiczne, polityczne, społeczne, atmosferyczne itp.), które wpłyną na okoliczności realizacji umowy, - wynikające z wystąpienia siły wyższej, która wpłynie na okoliczności realizacji umowy w całości lub części.”.
Odpowiedź:	Z uwagi na fakt, że umowa zawierana będzie na okres 12 miesięcy, niezależnie od czasu trwania epidemii, Wykonawca na podstawie przepisów szczególnych zawsze ma prawo do składania wniosków lub zastrzeżeń na etapie realizacji umowy. Przepisy szczególne (np. dot. epidemii) obowiązują z mocy prawa niezależnie od treści zapisów zawartej umowy.
64	Część XI Poz.1. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowego do użycia preparatu do szybkiej dezynfekcji powierzchni i wyposażenia medycznego, na bazie alkoholu (etanolu i propan-1-olu,) bez aldehydów, związków amoniowych i pochodnych chlorheksydy, o spektrum działania: B, Tbc (M.tuberculosis, M.terrae), MRSA, F(C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, HSV, Noro, Vaccinia, Rota) w czasie do 1 min., Adeno w czasie do 2 min z możliwością rozszerzenia o wirusa Polio w opakowaniach 1L ? Wyrób medyczny.
Odpowiedź:	Nie, zgodnie z SIWZ.
65	Część XI Poz.2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu przeznaczonego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, zawierającego etanol (78,2 g / 100g preparatu), propan-2-ol (10g / 100g preparatu) i bifenyl-2-ol (0,1g / 100g preparatu), czas dezynfekcji higienicznej 30sek., czas dezynfekcji chirurgicznej do 90 sek., o skuteczności wobec: B (łącznie z Tbc), F (Candida albicans), V (HBV, HCV, HIV, Herpes Simplex, Rota, Noro, Adeno, Polio,

	Vaccinia i SARS), o wyjątkowych zaletach w zakresie ochrony i pielęgnacji skóry dzięki sprawdzonym właściwościom natłuszczającym, nie zawierającego barwników i substancji zapachowych, możliwość stosowania przez alergików, produkt biobójczy, w opakowaniach a 1L?
Odpowiedź:	<u>Nie, zgodnie z SIWZ.</u>
66	Część XI Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu przeznaczonego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk (czas dezynfekcji higienicznej 30sek., czas dezynfekcji chirurgicznej 1,5 min.), w postaci żelu, zawierającego etanol i bifenyl-2-ol, o skuteczności wobec: bakterie (w tym MRSA, Tbc), drożdżaki, wirusy (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Poliowirus, Rotawirus, Norowirus (MNV)) o wyjątkowych zaletach w zakresie ochrony i pielęgnacji skóry dzięki sprawdzonym właściwościom natłuszczającym, nie zawierającego barwników i substancji zapachowych, możliwość stosowania przez alergików, produkt biobójczy, w opakowaniach, 1l?
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
67	Część XI Poz.3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie bezbarwnego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund, z zawartością w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości etanolu, chlorheksydyny, jodu i jego związków, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex), produkt leczniczy, w opakowaniach 1l?
Odpowiedź:	<u>Nie, zgodnie z SIWZ.</u>
68	Część XI Poz.4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu chlorowego w tabletkach (1 tabletki = 3,3g), na bazie dichloroizocyanuranu sodu, o lekko kwaśnym Ph 4-6, skutecznego wobec B, Tbc (Mycobacterium terrae), F (Candida albicans, Aspergillus niger), V (Polio, Adeno, Noro) - dezynfekcja powierzchni i przedmiotów mocno zanieczyszczonych substancją organiczną w czasie 15 minut (1.000 ppm, tj. 1 tabl / 1,5L wody), oraz Clostridium difficile zgodnie z normą EN 13704 (warunki brudne - obciążenie albuminą wołową) w czasie 10 minut (10.000 ppm tj. 10 tab / 1,5L wody). Opakowania a 300 szt. tabletek. Produkt biobójczy.
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie z odpowiednim przeliczeniem preparatu, ale nie wymaga.</u>
69	Część XI Poz.5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie bezbarwnego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund, z zawartością w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości etanolu, chlorheksydyny, jodu i jego związków, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex), produkt leczniczy, w opakowaniach 250 ml z atomizerem?
Odpowiedź:	<u>Nie, zgodnie z SIWZ.</u>
70	Część XI Poz.6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie bezbarwnego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund, z zawartością w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości etanolu, chlorheksydyny, jodu i jego związków, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex), produkt leczniczy, w opakowaniach 1l?
Odpowiedź:	<u>Nie, zgodnie z SIWZ.</u>
71	Część XI Poz.7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, endoskopów oraz oprzyrządowania anestezjologicznego, na bazie kompleksu trójenzymatycznego (proteaza, amylaza, lipaza), z możliwością stosowania w myjce ultradźwiękowej, o skuteczności wobec: B(EN 1040), F (EN 1275), V (HIV, HBV, HCV) w czasie do 15 minut, o szerokiej tolerancji materiałowej, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w opakowaniach a 2l?
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
72	Część XI Poz.8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do dezynfekcji i mycia wyrobów medycznych oraz wszelkiego rodzaju powierzchni nie medycznych, na bazie alkoholi aromatycznych i czwartorzędowych związków amoniowych, bez aldehydów, chloru, związków tlenowych i pochodnych guanidyny, o spektrum działania: B, Tbc (Mycobacterium Terre, Mycobacterium Avium), MRSA, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, BVDV, Vaccinia, Polyoma SV40) w

	<p>czasie do 15 min.</p> <p>Preparat posiada dobrą tolerancję materiałową, nie budzi zastrzeżeń pod względem toksykologicznym, posiadający dobre właściwości myjące. Preparat można stosować również na oddziałach noworodków i wcześniaków, do mycia i dezynfekcji inkubatorów, w opakowaniach 2 L ? Wyrób medyczny.</p>
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
73	<p>Część XI Poz.9. Czy Zamawiający dopuści do oceny wydajny koncentrat przeznaczony do mycia i dezynfekcji powierzchni (np. ściany, podłogi, meble i sprzęt stanowiący wyposażenie sal, korytarzy, pokoi itp.) Preparat na bazie czwartorzędowych zasad amoniowych (QAV) oraz pochodnych amin, bez zawartości aldehydów. Może być stosowany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Spektrum: B, F(c. albicans), Tbc (m. terrae), V(BVDV, Vaccinia, rota) w czasie do 15 min. Produkt biobójczy, opakowanie 1L</p>
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
74	<p>Część XI Poz. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie gotowego do użycia preparatu do szybkiej dezynfekcji powierzchni i wyposażenia medycznego, na bazie alkoholi (etanolu i propan-1-olu,) bez aldehydów, związków amoniowych i pochodnych chlorheksydyny, o spektrum działania: B, Tbc (M.tuberculosis, M.terrae), MRSA, F(C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, HSV, Noro, Vaccinia, Rota) w czasie do 1 min., Adeno w czasie do 2 min z możliwością rozszerzenia o wirusa Polio w opakowaniach 1L ? Wyrób medyczny.</p>
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
75	<p>Część XI Poz.11 Prosimy o wyrażenie zgody na zaferowanie chusteczek przeznaczonych do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych we wszystkich obszarach podwyższonego ryzyka, gdzie jest wymagana szybkość działania i szeroka kompatybilność materiałowa np. powierzchnie aparatury specjalistycznej. Możliwość użycia do dezynfekcji głowic sond USG, wykazuje doskonałą kompatybilność materiałową. 100 g roztworu, którym nasączone są chusteczki zawiera: 17,4 g Propan-2-olu, 12,6 g Etanolu (94 % w/w). Chusteczki wykazują skuteczność, bakteriobójczą, bójczą wobec prątków gruźlicy, drożdżakobójczą oraz wobec wirusów HIV, HBV, HCV, Noro, Polyoma SV40, Rota w czasie do pięciu minut, z możliwością rozszerzenia skuteczności o wirus adeno przy wydłużeniu czasu działania.</p>
Odpowiedź:	<u>Nie, zgodnie z SIWZ.</u>
76	<p>Czy Zamawiający wymaga aby glukometry posiadały podświetlaną szczelinę paska testowego , co ułatwia dokonywanie pomiarów po zmroku, nocą i w budynkach o słabym oświetleniu ?</p>
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
77	<p>Cześć XIV poz. 1 – 4</p> <p>Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:</p> <p>a) chlorowane lub polimeryzowane od strony wewnętrznej, z odstąpieniem od zewnętrznej warstwy polimeryzowanej;</p> <p>b) grubości pojedynczej ścianki na: palcu 0,08mm +/-0,02, dłoń 0,07mm +/-0,01 mankiet 0,06mm +/-0,02;</p> <p>c) pakowane a'200 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań (dotyczy rozmiaru XL, pozostałe zgodnie z SIWZ);</p> <p>d) zgodne z normami EN ISO 374-1:2016/Type B, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN 374-5:2016;</p> <p>e) przebadane na przenikanie substancji chemicznych:</p> <ul style="list-style-type: none"> - wodorotlenek sodu 40% na poziomie 6 - formaldehyd 37% na poziomie 6 - nadtlenek wodoru 30% na poziomie 2; <p>z odstąpieniem od barierowości na alkohole;</p> <p>f) wolne od tiuroamów, ftalanów, tiazoli oraz MBT – potwierdzone deklaracją producenta, z odstąpieniem od badań jednostko niezależnej; zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III/Type B.</p> <p>Jednocześnie</p>
Odpowiedź:	<u>Nie, zgodnie z SIWZ.</u>
78	<p>Prosimy o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnej części dla diagnostycznych rękawic nitylowych. W związku z trwającym w Polsce stanem zagrożenia epidemicznego wywołanego koronawirusem COVID-19 występuje zwiększone zapotrzebowanie na rękawiczki.</p>
Odpowiedź:	<u>Nie, zgodnie z SIWZ.</u>
79	<p>WZÓR UMOWY</p> <p>Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy poniższej treści:</p> <p>Siła Wyższa</p> <p>1. Którakolwiek ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za</p>

	<p>okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.</p> <p>2. Dla celów realizacji Umowy „Siła Wyższa” oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawnionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.</p> <p>3. W przypadku zaistnienia stanu Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązywanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.</p> <p>4. Jeżeli stan Siły Wyższej, będzie trwał nieprzerwanie przez okres 90 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.</p> <p>5. Stan Siły Wyższej powoduje adekwatne przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.</p>
Odpowiedź:	<u>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian. Z uwagi na fakt, że umowa zawierana będzie na okres 12 miesięcy, niezależnie od czasu trwania epidemii, Wykonawca na podstawie przepisów szczególnych zawsze ma prawo do składania wniosków lub zastrzeżeń na etapie realizacji umowy. Przepisy szczególne (np. dot. epidemii) obowiązują z mocy prawa niezależnie od treści zapisów zawartej umowy.</u>
80	<p>Pakiet 8 Poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie układu oddechowego j. użytku dla dorosłych jednoramienny do respiratora transportowego PneuPac o trybie pracy na żądanie, czysty biologicznie dł.1,2 m?</p> <p>Poz. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Układu oddechowego j. użytku dla dorosłych do respiratora transportowego Para Pack Plus 310 z zewnętrzną linią do monitorowania ciśnienia, filtrem i zastawką bezwrotną?</p>
Odpowiedź:	<u>Nie, zgodnie z SIWZ.</u>
81	<p>Pakiet 16 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie układu oddechowego noworodkowy jednorazowego użytku do terapii tlenkiem azotu, bez zabezpieczenia antybakteryjnego, ale walidowanego na 7 dni? W skład zestawu wchodzi: odcinek wdechowy podgrzewany dł. 1,6m, odcinek wydechowy niepodgrzewany z pułapką wodną, odcinek przedłużający do inkubatora dł. 0,4m, dren ciśnieniowy, zestaw adapterów, komora nawilżacza o konstrukcji zapobiegającej nadmiernemu zbieraniu się kondensatu w obwodzie oddechowym.</p>
Odpowiedź:	<u>Nie, zgodnie z SIWZ.</u>
82	<p>Dotyczy wzoru umowy Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej wynikającej z §4 pkt 1 do 0,5% wynagrodzenia brutto opóźnionego zamówienia za każdy dzień opóźnienia?</p>
Odpowiedź:	<u>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.</u>
83	<p>W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia, że do czasu ustania ww. okoliczności łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), będzie ograniczona wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.</p>
Odpowiedź:	<u>Nie, zapisy SIWZ pozostają bez zmian. Z uwagi na fakt, że umowa zawierana będzie na okres 12 miesięcy, niezależnie od czasu trwania epidemii, Wykonawca na podstawie przepisów szczególnych zawsze ma prawo do składania wniosków lub zastrzeżeń na etapie realizacji umowy. Przepisy szczególne (np. dot. epidemii) obowiązują z mocy prawa niezależnie od treści zapisów zawartej umowy.</u>
84	<p>Czy wymagają Państwo:</p> <p>a) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?</p> <p>b) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?</p> <p>c) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?</p>
Odpowiedź:	<u>a) Zgodnie z SIWZ b) Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga c) Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga</u>
85	<p>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</p>

	<p>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.</p>
Odpowiedź:	<u>Nie, zgodnie z SIWZ.</u>
86	Czy Zamawiający dopuści płyny kontrolne ważne po otwarciu 6 miesięcy? Oferent może dostarczać płyny wedle zapotrzebowania Zamawiającego.
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
87	Czy Zamawiający wymaga glukometr, którego pamięć wynosi co najmniej 600 ostatnich pomiarów?
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
88	Czy Zamawiający wymaga glukometr z podświetlaną szczeliną paskową oraz z podświetlonym ekranem?
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
89	Czy Zamawiającym wymaga paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta?
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
90	Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym?
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
91	Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.
Odpowiedź:	<u>Zamawiający w SIWZ nie określił wymogu dotyczącego dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych.</u>
92	Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych przeznaczonych do wykonywania pomiarów stężenia glukozy u osób dorosłych i noworodków?
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
93	Czy ze względu na szczególne warunki przechowywania i transportu pasków testowych w określonym zakresie temperatury i wilgotności, Zamawiający wymaga aby oferentem w zakresie XVII była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni kontrolę tych parametrów w całym łańcuchu transportu pasków do siedziby Zamawiającego
Odpowiedź:	<u>Nie, zgodnie z SIWZ.</u>
94	Dotyczy część 10 – igły doszpikowe : Zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem czy wymaga, aby Wykonawca był uprawniony przez producenta do dystrybucji na terenie Polski, co związane jest z odpowiedzialnością przed Urzędem Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych związaną z akcjami korekcyjnymi dotyczącymi incydentów medycznych i potwierdził to odpowiednim dokumentem autoryzacyjnym od producenta oraz dodatkowo załączył dokument w postaci gwarancji wystawionej przez producenta?
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
95	Dotyczy część 10 – igły doszpikowe :W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy będzie wymagać, aby termin przydatności do użycia dostarczonych igieł doszpikowych wynosił przynajmniej 48 miesięcy, dzięki czemu w przypadku ich dłuższego przechowywania nie dojdzie do sytuacji kiedy to nieużyte igły utracą ważność – Zamawiający nie zostanie narażony na straty w wyniku zakupu i nieużycia igieł doszpikowych?
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>

96	Dotyczy część 7 – Czy Zamawiający wydzieli z części 7 -pozycję nr 14 stazy Cat i utworzy dla tego produktu odrębny pakiet? Zapewni to możliwość złożenia oferty większej liczbie Wykonawców oraz zapewni konkurencyjność cen?
Odpowiedź:	<u>Nie, zgodnie z SIWZ.</u>
97	część III Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycjach 4, 5, 6, 7 cewników Foley z lateksową zastawką i balonem o pojemności 5-10ml, oraz sterylizowane tlenkiem etylenu?
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
98	część III Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycjach 4, 5, 6, 7 cewników Foley bez nadrukowanej fabrycznie informacji o max czasie przebywania cewnika w cewce moczowej pacjenta, informacja taka wynika z klasyfikacji wyrobu zawartej w deklaracji zgodności, cewniki Foley sklasyfikowane są w klasie IIa.
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
99	część III Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 10 i 11, 29, 71, 75, 76, 77, 78, 79, 80, 81, 84, 85, 86, 97, 102, 103, 105 do osobnego pakietu w celu złożenia większej ilości konkurencyjnych ofert?
Odpowiedź:	<u>Nie, zgodnie z SIWZ.</u>
100	część III Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 22, 23, 24, 26 i 27 strzykawek z czarną skalą i białym tłokiem.
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
101	część III Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 26 strzykawek 50(60)ml z podziałką na cylindrze co 1ml do 50ml, co 5ml na odcinku 50-60ml, pakowanej z dodatkowym łącznikiem luer w kolorze mlecznym
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, ale nie wymaga.</u>
102	część III Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 30 kaniule dożylną przepływ 15ml/min opakowanie 50
Odpowiedź:	<u>Nie, zgodnie z SIWZ.</u>
103	część III Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 31 kaniule Rozmiar 0,9 mm, G22 x 25mm, dożylną przepływ 36ml/min opakowanie 50 szt.
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie z odpowiednim przeliczeniem ilości, ale nie wymaga.</u>
104	część III Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 32 kaniule Rozmiar 1,1 mm, G20 x 33mm, dożylną przepływ 61ml/min opakowanie 50 szt.
Odpowiedź:	<u>Nie, zgodnie z SIWZ.</u>
105	część III Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 33 kaniule Rozmiar 1,3 mm, G18 x 45mm, dożylną przepływ 90ml/min opakowanie 50 szt.
Odpowiedź:	<u>Nie, zgodnie z SIWZ.</u>
106	część III Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 34 kaniule Rozmiar 1,5 mm, G17 x 45mm, dożylną przepływ 140ml/min opakowanie 50 szt.
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie z odpowiednim przeliczeniem ilości, ale nie wymaga.</u>
107	część III Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 35 kaniule Rozmiar 1,8 mm, G16 x 45mm, dożylną przepływ 200ml/min opakowanie 50 szt.
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie z odpowiednim przeliczeniem ilości, ale nie wymaga.</u>
108	część III Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 36 kaniule Rozmiar 2,1 mm, G14 x 45mm, dożylną przepływ 300ml/min opakowanie 50 szt.
Odpowiedź:	<u>Nie, zgodnie z SIWZ.</u>
109	część III Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 88 kaniule Rozmiar 0,6 mm, G26 x 19mm, dożylną przepływ 13ml/min opakowanie 50 szt.
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie z odpowiednim przeliczeniem ilości, ale nie wymaga.</u>
110	część III Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycjach 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 88, 89, 90, 91, 92, 93, 94 wyposażona w dwa paski radioceniujące?
Odpowiedź:	<u>Nie, zgodnie z SIWZ.</u>

111	część III Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 55 elektrody piankowe o wymiarach
Odpowiedź:	<u>Zgodnie z SIWZ.</u>
112	część III Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 56 elektrody piankowe o wymiarach
Odpowiedź:	<u>Zgodnie z SIWZ.</u>
113	część III Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 89 Kaniula bezpieczna do krótkotrwałych wlewów dożylnych 22G 0,9x25mm, przepływ 36 ml/min.
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.</u>
114	część III Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 90 Kaniula bezpieczna do krótkotrwałych wlewów dożylnych 20G 1.1x33mm, przepływ 61 ml/min.
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.</u>
115	część III Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 91 i 92 Kaniula bezpieczna do krótkotrwałych wlewów dożylnych 18G 1,3x45mm, przepływ 90 ml/min.
Odpowiedź:	<u>Nie, zgodnie z SIWZ.</u>
116	część III Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 93 i 94 Kaniula bezpieczna do krótkotrwałych wlewów dożylnych 16G 1,8x45mm, przepływ 200 ml/min.
Odpowiedź:	<u>Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie.</u>
117	część III Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 95 Kaniula bezpieczna do krótkotrwałych wlewów dożylnych 20G 1,1x33mm, przepływ 61 ml/min.
Odpowiedź:	<u>Nie, zgodnie z SIWZ.</u>