

Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach  
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45  
tel: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623  
e-mail: [szpital@wszkielce.pl](mailto:szpital@wszkielce.pl)  
[www.wszkielce.pl](http://www.wszkielce.pl)



EZ/ZP/186/2023/ES

Kielce dn. 16.10.2023r

*Do wszystkich zainteresowanych*

*Dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023r. poz. 1605 ze zm.) na Zakup i dostawa różnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla potrzeb Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach, nr EZ/ZP/186/2023/ES*

Działając w oparciu o art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2023r poz. 1605 ze zm.) Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach ul. Grunwaldzka 45 udziela odpowiedzi na zadane pytania:

**Pytanie 1**

**Dot. Pakietu nr 1**

Czy Zamawiający dopuści czujnik jednorazowy z formie niebieskiej pianki z rzepem?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 2**

**Dot. Pakietu nr 13 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ. Za duże stężenie roztworu chlorheksydyny.

**Pytanie 3**

**Dot. Pakietu nr 13 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej z 0,1% nadtlenkiem wodoru?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 4**

**Dot. Pakietu nr 13 poz. 1**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania 1500 szt zestawów czy 1500 opakowań każde po 100szt zestawów tj. 150 000 szt zestawów do toalety jamy ustnej?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje zaoferowania 1500szt zestawów do toalety jamy ustnej.

**Pytanie 5**

**Dot. Pakietu nr 10 poz. 8**

Czy zamawiający dopuści igłę do pobierania leków w rozmiarze 18G x40mm?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 6**

**Dot. Pakietu nr 9 poz. 3**

Czy zamawiający dopuści igłę do pena bez rozmiaru 28G?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 7**

**Dot. Pakietu nr 9 poz. 5**

Czy zamawiający dopuści strzykawkę do tuberkuliny w rozmiarze 0,45x13mm?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 8**

**Dot. Pakietu nr 9 poz. 5**

Czy zamawiający dopuści strzykawkę do tuberkuliny w rozmiarze 0,33x12mm?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 9**

**Dot. Pakietu nr 9 poz. 9,10,11:**

Czy zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzoną skalą pomiarową 5-6ml; 10-12ml; 20-22ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 10**

**Dot. Pakietu nr 9 pozycja 12,13,14**

Czy zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzoną skalą pomiarową 5-6ml; 10-12ml; 20-22 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 11**

**Dot. Pakietu nr 9 pozycja 11**

Czy zamawiający dopuści strzykawkę pakowane w opakowaniu zbiorczym po 50szt z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo- cenowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań.

**Pytanie 12**

**Dot. Pakietu nr 7 pozycja 1,2**

Czy zamawiający dopuści strzykawkę Chirana do pomp infuzyjnych, które pracują na programie Braun Omnifix w wymienionych przez zamawiającego pompach, co jest potwierdzone oświadczeniem producenta strzykawek oraz instrukcją użycia strzykawki na opakowaniu jednostkowym strzykawki, ale bez potwierdzenie w instrukcji pomp, pozostałe zgodnie z SWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Pytanie 13**

**Dot. Pakietu nr 7 pozycja 3,4,5,6**

Czy zamawiający dopuści tłok w kontrastującym kolorze niebieskim?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 14**

**Dot. Pakietu nr 7 pozycja 3**

Czy zamawiający dopuści rozszerzenie strzykawki 2ml do 3ml?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 15**

**Dot. Pakietu nr 7 pozycja 5**

Czy zamawiający dopuści strzykawkę jednorazowe 10ml skalowane co 0,2ml?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.



**Pytanie 16**

**Dot. Pakietu nr 7 pozycja 5**

Czy zamawiający dopuści strzykawki 10 ml z rozszerzeniem do 12ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 17**

**Dot. Pakietu nr 7 pozycja 6**

Czy zamawiający dopuści strzykawki jednorazowe 20 ml z rozszerzeniem do 22ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 18**

**Dot. Pakietu nr 7 pozycja 6**

Czy zamawiający dopuści strzykawki 20 ml pakowane w opakowaniu zbiorczym po 50 szt z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań.

**Pytanie 19**

**Dot. Pakietu nr 7 pozycja 6**

Czy zamawiający dopuści strzykawki 20 ml pakowane w opakowaniu zbiorczym po 80 szt z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań.

**Pytanie 20**

**Dot. Pakietu nr 7 pozycja 7**

Czy zamawiający dopuści kaniulę neonatologiczną wykonaną z PTFE, która posiada 2 paski widoczne w promieniach RTG?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga jak w opisie SWZ.

**Pytanie 21**

**Dot. Pakietu nr 7 pozycja 7**

Czy zamawiający dopuści kaniulę, która posiada filtr hydrofobowy, który pełni rolę zastawki antyzwrotnej?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga jak w opisie SWZ.

**Pytanie 22**

**Dot. Pakietu nr 7 pozycja 7**

Czy zamawiający dopuści kaniulę neonatologiczną w rozmiarze 24G i 26G o przepływie 13ml/min?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga jak w opisie SWZ.

**Pytanie 23**

**Dot. Pakietu nr 7 pozycja 7**

Czy zamawiający dopuści kaniulę neonatologiczną pakowaną w opakowaniu zbiorczym po 50 szt z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań.

## Pytanie 24

### Dot. Pakietu nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający w celu uniknięcia naruszenia art. 16 ust. 1-3 ustawy PZP, art. 99 ust. 1 do 4 i art. 134 ust. 1 pkt.4 ustawy PZP, dopuści porty o niewielkich różnicach technicznych, lecz tej samej lub lepszej funkcjonalności, różnice podane, pogrubione w nawiasach:

Pozycja 1

A)Port naczyniowy z zestawem wprowadzającym: a) parametry komory: wykonana z tytanu, waga 5 gram (**oferujemy port o wadze 4,55g**), pojemność wewnętrzna 0,25ml (**0,3ml**); wymiary: wysokość 9,7mm (**10,4mm**), podstawa 26x22mm (**25,5mm**); kołnierz epoksydowo- żywiczny (**polisulfon**), b) parametry cewnika: dołączany cewnik silikonowy 6,5F (średnica zewn. 2,2mm, średnica wewn. 1,0mm(**1,05mm**)); długość cewnika 800 mm (**500mm- długość wystarczająca do założenia portu**) (z podziałką co 10mm mm oraz opisem długości co 50 mm); cewnik połączony z portem za pomocą zatrzasku; c) elementy zestawu wprowadzającego: prowadnica Seldingera z zakończeniem typu J, igła punkcyjna 18G, tępy tunelizator, igła Hubera prosta do przekłuwania zestawu, igła Hubera zakrzywiona do infuzji z drenem oraz zaciskiem, strzykawka z gumowym tłokiem o objętości min. 10 ml; w zestawie paszport portu dla pacjenta w j. polskim.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ. Ze względu na specyfikę środowiska, tj. dzieci onkologiczne, Zamawiający wymaga zapewnienia dużego bezpieczeństwa portów naczyniowych i utrzymania parametrów wskazanych w SWZ.

## Pytanie 25

### Dot. Pakietu nr 5 poz. 1

B)Port naczyniowy z zestawem wprowadzającym: a) parametry komory: wykonana z tytanu (**komora wykonana z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego z możliwością skanowania w polu MRI rzędu - Tesla (7T)**) waga 5 gram (**waga 4,9g**), pojemność wewnętrzna 0,25ml (**0,52ml**); wymiary: wysokość 9,7mm (**12,1mm**), podstawa 26x22mm(**26,7mm jeden wymiar ze względu na stożkowy kształt portu**); kołnierz epoksydowo- żywiczny, (**wykonana z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego**) b) parametry cewnika: dołączany cewnik silikonowy 6,5F (**6F**) (średnica zewn. 2,2mm (**2,1mm**), średnica wewn. 1,0mm (**1,3mm**)); długość cewnika 800 mm (**630mm – długość wystarczająca do założenia portu**) (z podziałką co 10mm mm oraz opisem długości co 50 mm); cewnik połączony z portem za pomocą zatrzasku; c) elementy zestawu wprowadzającego: prowadnica Seldingera z zakończeniem typu J, igła punkcyjna 18G, tępy tunelizator, igła Hubera prosta do przekłuwania zestawu, igła Hubera zakrzywiona do infuzji z drenem oraz zaciskiem, strzykawka z gumowym tłokiem o objętości min. 10 ml; w zestawie paszport portu dla pacjenta w j. polskim.

**Odpowiedź:** Odpowiedź jak w pytaniu 24.

## Pytanie 26

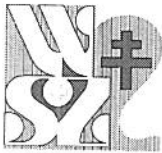
### Dot. Pakietu nr 5 poz. 2

A)Port naczyniowy z zestawem wprowadzającym: a) parametry komory:wykonana z tytanu, waga 3,0 gram (**oferujemy port o wadze 4,55g**) pojemność wewnętrzna 0,15ml (**0,3ml**); wymiary: wysokość 8,7mm (**10,4mm**), podstawa 22x18mm (**25,5mm**); kołnierz epoksydowo-żywiczy, (**polisulfon**), b) parametry cewnika: dołączany cewnik silikonowy 6,0F (**6,5F**)(średnica zewn. 2,0mm (**2,2mm**), średnica wewn. 1,2mm(**1,05mm**)); długość cewnika 600 mm (**500mm- długość wystarczająca do założenia portu**) (z podziałką co 10mm mm oraz opisem długości co 50 mm); cewnik połączony z portem za pomocą zatrzasku, c) elementy zestawu wprowadzającego: prowadnica Seldingera z zakończeniem typu J, igła punkcyjna 20G, tępy tunelizator, igła Hubera prosta do przekłuwania zestawu, igła Hubera zakrzywiona do infuzji z drenem oraz zaciskiem, strzykawka z gumowym tłokiem o objętości min. 10 ml; w zestawie paszport portu dla pacjenta w j. Polskim

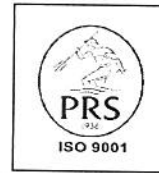
**Odpowiedź:** Odpowiedź jak w pytaniu 24.

---

Dział Zamówień Publicznych  
tel: 41/30-33-516 fax: 41/366-00-14  
[edyta.stefanska@wszkielce.pl](mailto:edyta.stefanska@wszkielce.pl)



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach  
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45  
tel: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623  
e-mail: [szpital@wszkielce.pl](mailto:szpital@wszkielce.pl)  
[www.wszkielce.pl](http://www.wszkielce.pl)



### Pytanie 27

#### Dot. Pakietu nr 5 poz. 2

B)Port naczyniowy z zestawem wprowadzającym: a) parametry komory:wykonana z tytanu(komora wykonana z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego z możliwością skanowania w polu MRI rzędu - Tesla (7T), waga 3,0 gram (4,9g), pojemność wewnętrzna 0,15ml (0,52ml); wymiary: wysokość 8,7mm (12,1mm), podstawa 22x18mm (26,7mm); kołnierz epoksydowo-żywiczny ,( wykonana z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego), b) parametry cewnika: dołączany cewnik silikonowy 6,0F (średnica zewn. 2,0mm (2,1mm), średnica wewn. 1,2mm(1,3mm)); długość cewnika 600 mm(630mm) (z podziałką co 10mm mm oraz opisem długości co 50 mm); cewnik połączony z portem za pomocą zatrzasku, c) elementy zestawu wprowadzającego: prowadnica Seldingera z zakończeniem typu J, igła punkcyjna 20G, tępy tunelizator, igła Hubera prosta do przekłuwania zestawu, igła Hubera zakrzywiona do infuzji z drenem oraz zaciskiem, strzykawka z gumowym tłokiem o objętości min. 10 ml; w zestawie paszport portu dla pacjenta w j. Polskim

**Odpowiedź:** Odpowiedź jak w pytaniu 24.

### Pytanie 28

Na podstawie art. 99 ust.4 ustawy z dnia 11 września 2019 PZP przedmiot zamówienia nie może zostać opisany w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. Zamawiający podał sztywne parametry techniczne. W przypadku odpowiedzi odmownej, aby zapewnić równowagę produktu, prosimy podać rozwiązania funkcjonalne (lecniczne) jakie ma spełniać produkt, tak by zamawiający uzyskał urządzenie w pełni odpowiadające jego potrzebom i celowi zamówienia w oparciu o jego przeznaczenie a nie tylko sztywne dane techniczne.

**Odpowiedź:** Zamawiający ma prawo opisać zamówienie tak, aby spełniało jego oczekiwania i wymagania. Określenie przedmiotu zamówienia jest zarazem obowiązkiem jak i uprawnieniem Zamawiającego. Jego określenie w sposób obiektywny, z zachowaniem zasad ustawowych, nie jest jednoznaczne z koniecznością realizacji zamówienia przez wszystkie podmioty działające na rynku w danej branży.

Powyższe potwierdza orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej, m.in. wyrok KIO z dnia 17 stycznia 2008 r., sygn. akt KIO/UZP 80/07, w którym "Izba stwierdziła, że Zamawiający ma prawo opisać swoje potrzeby w taki sposób, aby przedmiot zamówienia spełniał jego wymagania i zaspokajał potrzeby, pod warunkiem, że dokonany opis nie narusza konkurencji ani równego traktowania wykonawców. Sama okoliczność, że opis przedmiotu zamówienia uniemożliwia złożenie oferty przez innego Wykonawcę nie wskazuje na naruszenie podstawowych zasad udzielania zamówień publicznych, skoro na rynku działają podmioty mogące brać udział w postępowaniu samodzielnie lub w ramach konsorcjum. Podobnie KIO w wyroku z dnia 9 października 2008 r., sygn. akt KIO/UZP 1024/08 „Zamawiający, działając w granicach określonych przepisami prawa, ma prawo sprecyzować przedmiot zamówienia o określonych minimalnych standardach jakościowych i technicznych. Okoliczność o charakterze notoryjnym, że nie wszyscy wykonawcy dysponują produktem spełniającym wymagania Zamawiającego opisane w SWZ i mogą go zaoferować oraz, że wymagania techniczne są trudne do spełnienia przez niektórych wykonawców, nie oznacza, że postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego jest prowadzone w sposób utrudniający zachowanie uczciwej konkurencji (UZP, Zamówienia publiczne w orzecznictwie, zeszyt orzeczniczy nr 3, Warszawa 2009, s. 40). „Zamawiający ma prawo wymagać, aby przedmiot zamówienia był zrealizowany w jakości wyższej, niż standardowa, lub o podwyższonych parametrach, o ile jest w stanie swoje wymagania usprawiedliwić obiektywnymi okolicznościami” (wyrok KIO z dnia 2 kwietnia 2008 r., sygn. akt KIO/UZP 236/08, UZP, Zamówienia publiczne w orzecznictwie, zeszyt orzeczniczy nr 1, Warszawa 2008, s.40).

**Pytanie 29****Dot. Pakietu nr 7 poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający w Pakiecie 7 pozycji 1 i 2 dopuści powszechnie stosowane strzykawki do pomp infuzyjnych polskiej marki Margomed ze skalą dwustronną co 1 ml do 50ml przedłużoną do 60ml z nazwa producenta i określeniem – „jednorazowego użytku” na strzykawce?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 30****Dot. Pakietu nr 7 poz. 1 i 2**

Czy w Pakiecie 7 poz. 1 i 2 można zaproponować więcej niż jeden produkt?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaproponowanie więcej niż jednego produktu, ale spełniające wszystkie parametry.

**Pytanie 31****Dot. Pakietu nr 7 poz. 3 - 6**

Czy w Pakiecie 7 poz. 3 - 6 Zamawiający oczekuje kolorystyczne oznakowanie opakowania jednostkowego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie 32****Dot. Pakietu nr 7 poz. 7**

Czy w Pakiecie 7 poz. 7 Zamawiający dopuści min. 4 paski kontrastujące w RTG, z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru zgodnie z ISO na opakowaniu zbiorczym i skrzydełkach kaniuli?

**Odpowiedzi:** Zamawiający wymaga jak w opisie SWZ.

**Pytanie 33****Dot. Pakietu nr 9 poz. 1 - 4**

Czy Zamawiający, w celu łatwiejszej identyfikacji, oczekuje igieł w Pakiecie nr 9 pozycji 1-4, pochodzących od jednego producenta?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie 34****Dot. Pakietu nr 10 poz. 1 - 8**

Czy Zamawiający, w celu łatwiejszej identyfikacji, oczekuje igieł w Pakiecie nr 10 pozycji 1-8, pochodzących od jednego producenta?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie 35****Dot. Pakietu nr 6 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści minimalnie różniące się od opisu systemu bezigłowe z drenikami o średnicy wew. 1,1mm, długości min. 9,5cm i przezroczystymi zaworami i przezroczystą membraną, zgodnie z wytycznymi WHO?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 36****Dot. Pakietu nr 6 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy system infuzyjny Y z dwoma zastawkami bezigłowymi; dwoma zastawkami bezzwrotnymi BCV chroniącymi przed cofaniem się leku; dwoma drenikami o średnicy 1,1 mm i długości min. 9,5 cm. Transparentna obudowa zastawek. Prosta droga przepływu przez



membrane. Transparentna membrana nie wystająca poza obudowę. Połączenia luer lock i luer slip. Przepływ 90 ml/min. Nie zawiera latexu. Nie zawiera DEHP. Bez PCV. Rotacyjny łącznik luer lock, ułatwia łączenie linii infuzyjnych bez potrzeby obracania drenu. Możliwość wielokrotnej dezynfekcji. Potwierdzona badaniami możliwość 7 dniowego użytkowania jednej zastawki, do 200ostępów.  
**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 37**

**Dot. Pakietu nr 7 poz. 1 - 2**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki kompatybilne z pompami, niewkalibrowane w menu pompy?

**Odpowiedź:** Dopuszcza się strzykawki kompatybilne z pompami będącymi na wyposażeniu Zamawiającego tj.: firmy Braun, Ascor, Medima, Becton Dickinson, Fresenius.

**Pytanie 38**

**Dot. Pakietu nr 7 poz. 1 - 2**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu oświadczenia producenta?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 39**

**Dot. Pakietu nr 7 poz. 3 – 4, 6**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z 10% rozszerzeniem skali:

2ml -> 2,2ml

5ml -> 5,5ml

20ml -> 24ml? Spełniające pozostałe wymagania swz.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 40**

**Dot. Pakietu nr 7 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'50sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań.

**Pytanie 41**

**Dot. Pakietu nr 9 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarze 0,8x25?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 42**

**Dot. Pakietu nr 9 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł wyłącznie w rozmiarach:

0,33 mm x 12 mm	różowy	29
0,30 mm x 8 mm	żółty	30
0,25 mm x 6 mm	fioletowy	31
0,25 mm x 8 mm	niebieski	31

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 43**

**Dot. Pakietu nr 9 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści igłę o szlifie ołówkowym z otworem bocznym w rozmiarze 18G -1,2x30?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 44**

**Dot. Pakietu nr 9 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści igłę z centralnym ścięciem pod kątem 40st?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 45**

**Dot. Pakietu nr 9 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z igłą 0,45x13mm, spełniające pozostałe wymagania swz?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 46**

**Dot. Pakietu nr 9 poz. 7 - 8**

Czy Zamawiający dopuści wycenę kraników w opakowaniu a'50sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem.

**Pytanie 47**

**Dot. Pakietu nr 9 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści kraniki z wyłącznie optycznym indykatoem położenia?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 48**

**Dot. Pakietu nr 9 poz. 9 - 14**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z zielonym tłokiem?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 49**

**Dot. Pakietu nr 9 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'50sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań.

**Pytanie 50**

**Dot. Pakietu nr 10 poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści koreczki w opakowaniu papier-folia, umożliwiającym swobodne, aseptyczne wyciągnięcie koreczka?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 51**

**Dot. Pakietu nr 8 poz. 15 – 16**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie poz. 15 i 16 z pakietu 8 i utworzenie osobnego pakietu dla tych pozycji. Jesteśmy wyłącznym dystrybutorem czujników na Polskę i brak wydzielenia będzie skutkował brakiem ofert w pak. 8

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, Zamawiający nie może wydzielić pozycji do nowego, odrębnego pakietu.





#### Pytanie 52

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 10-35 stopni Celsjusza, igieł, cewników, zgłębników 5-37 stopni Celsjusza, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40 stopni Celsjusza), 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 Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

**Odpowiedź:** Załącznik nr 3 do SWZ projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego § 3 *Realizacja umowy. 2. Wykonawca oświadcza iż dostarczony towar będzie miał co najmniej 12 miesięczny okres przydatności do użycia, jak również że dostawy będą realizowane w sposób zapewniający trwałość cech właściwych dla danego towaru (odpowiednie opakowanie, transport w temperaturze zgodnie z zaleceniami producenta), pod rygorem wymiany asortymentu na koszt i ryzyko dostawcy na towar pełnowartościowy w rozumieniu niniejszego ustępu.*

#### Pytanie 53

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 wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

#### Pytanie 54

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 dopuszcza nie wymaga.

#### Pytanie 55

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 temperatury?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

#### Pytanie 56

W związku z wejściem w życie Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki i wynikającym z niego obowiązku kontroli przez Zamawiającego warunków w jakich odbywał się transport wyrobów medycznych prosimy o określenie w jaki sposób Zamawiający zamierza kontrolować warunki dostaw? Czy będzie to np. przez załączenie do oferty wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu przeznaczonych do realizacji umowy lub przedstawienia umowy ze specjalistyczną firmą kurierską realizującą dostawy pojazdami typu Izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury w przestrzeni ładunkowej?

**Odpowiedź:** Odpowiedź jak w pytaniu 52.

**Pytanie 57**

**Dot. Pakietu nr 7 poz. 5**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7 poz. 5 dopuści do zaferowania strzykawki ze skalą rozszerzoną do 12 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 58**

**Dot. Pakietu nr 7 poz. 6**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7 poz. 6 dopuści do zaferowania strzykawki pakowane w opakowania a'50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań.

**Pytanie 59**

**Dot. Pakietu nr 7 poz. 7**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7 poz. 7 dopuści do zaferowania kaniule dożylnie bez portu, igła ( mandryn ) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut, cewnik kaniuli wy-konany z teflonu (FEP) , wyposażony w min. 2 paski kontrastujące w RTG, kaniula wyposażo-na w kolorystycznie barwione skrzydełka mocujące , bez portu górnego, uchwyt umożliwia-jący wykonanie wkłucia jedną ręką, zastawka lub filtr zabezpieczająca przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia, komora wypływu zwrotnego zabezpieczona korecz-kiem luer lock, dostępna w dwóch rozmiarach: 24G – 0,7 x 19 ( żółta ) i 26G – 0,6 x 19 ( fio-letowa ) – według zapotrzebowania Zamawiającego. Nie zawiera lateksu i ftalanów, prze-pływ: kaniula 24G – 0,7 x 19 ( żółta ) – 15ml/min ; kaniula 26G – 0,6 x 19 ( fioletowa ) – 13ml/min, sterylizowana tlenkiem etylenu. Pakowanie: 1 sztuka folia - papier z zadrukiem zgodnym z identyfikacją numeryczną rozmiaru. Opakowanie handlowe: 100 sztuk?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga jak w opisie SWZ.

**Pytanie 60**

**Dot. Pakietu nr 9 poz. 1**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 9 poz. 1 dopuści do zaferowania igły do iniekcji j.u. w rozmiarze 0,8x25mm?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 61**

**Dot. Pakietu nr 9 poz. 11**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 9 poz. 11 dopuści do zaferowania strzykawki pakowane w opakowania a'50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań.

**Pytanie 62**

**Dot. Pakietu nr 7 poz. 1 – 6**

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę



producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

#### **Pytanie 63**

##### **Dot. Pakietu nr 7 poz. 1 - 2**

Czy zamawiający wydzieli poz.1-2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:** Odpowiedź jak w pytaniu 51.

#### **Pytanie 64**

##### **Dot. Pakietu nr 7 poz. 3 - 6**

Czy zamawiający dopuści opakowanie bez kodowania kolorystycznego rozmiaru?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

#### **Pytanie 65**

##### **Dot. Pakietu nr 9 poz. 9 - 14**

Czy zamawiający wydzieli poz.9-14 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:** Odpowiedź jak w pytaniu 51.

#### **Pytanie 66**

##### **Dot. Pakietu nr 10 poz. 9**

Czy zamawiający wydzieli poz.9 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź:** Odpowiedź jak w pytaniu 51.

#### **Pytanie 67**

##### **Dot. Pakietu nr 1 poz. 1**

Proszę Zamawiającego o doprecyzowanie – ile pinów ma mieć wtyczka?

**Odpowiedź:** Obecnie stosowane czujniki posiadają wtyczkę z 9 pinami.

#### **Pytanie 68**

##### **Dot. Pakietu nr 1**

Prosimy o dopuszczenie szerszego zakresu wagowego <3kg i >30 kg.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **Pytanie 69**

##### **Dot. Pakietu nr 7 poz. 3, 4, 5, 6**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z tłokiem w kolorze niebieskim.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza pozostałe parametry bez zmian.

#### **Pytanie 70**

##### **Dot. Pakietu nr 7 poz. 3, 5, 6**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z rozszerzeniem 2 do 3ml, 10 do 12ml, 20 do 22ml:

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza strzykawki z rozszerzeniem 2 do 2.2ml, 10 do 12ml, 20 do 24ml.

#### **Pytanie 71**

##### **Dot. Pakietu nr 7 poz. 6**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań.

#### **Pytanie 72**

##### **Dot. Pakietu nr 7 poz. 7**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie kaniul pakowanych po 50 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań.

#### **Pytanie 73**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie kolumny z ceną jednostkową netto.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

#### **Pytanie 74**

##### **Dot. §10 ust. 1 2)a) wzoru umowy**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o naliczanie kary w razie odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10% wynagrodzenia brutto od niezrealizowanej części umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie 75**

##### **Dot. §10 ust. 1 2)b) wzoru umowy**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie kary za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową do 100,00 zł za każdy dzień zwłoki.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wysokości kar umownych.

#### **Pytanie 76**

##### **Dot. §10 ust. 2 wzoru umowy**

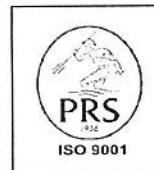
Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie łącznej maksymalnej wysokości kar umownych do 20% wartości umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wysokości kar umownych.



**Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach**

25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45  
tel: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623  
e-mail: [szpital@wszkielce.pl](mailto:szpital@wszkielce.pl)  
[www.wszkielce.pl](http://www.wszkielce.pl)



**Pytanie 77**

**Dot. Pakietu nr 7 poz. 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 7 poz. 1 wymaga zaoferowania strzykawk wpisanych oryginalnie w menu pompy i wymienianych w instrukcji obsługi przez producenta pompy?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie 78**

**Dot. Pakietu nr 7 poz. 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 7 poz. 1 wymaga zaoferowania jednej (tej samej strzykawki) dla wszystkich rodzajów pomp w danej pozycji?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie 79**

**Pakiet nr 7 poz. 2**

Czy Zamawiający w pakiecie 7 poz. 2 wymaga zaoferowania strzykawk wpisanych oryginalnie w menu pompy i wymienianych w instrukcji obsługi przez producenta pompy?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie 80**

**Dot. Pakietu nr 7 poz. 2**

Czy Zamawiający w pakiecie 7 poz. 2 wymaga zaoferowania jednej (tej samej strzykawki) dla wszystkich rodzajów pomp w danej pozycji?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie 81**

**Dot. Pakietu nr 7 poz. 6**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 7 poz. 6 strzykawki pakowane po 80 sztuk. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań.

**Pytanie 82**

**Dot. Pakietu nr 7 poz. 7**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 7 poz. 7 kaniule dożylna bez portu, igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut, cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu, wyposażony w 6 pasków kontrastujące w RTG, kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka mocujące, bez portu górnego, uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką, bez zastawki, komora wypływu zwrotnego zabezpieczona koreczkiem luer lock, dostępna w dwóch rozmiarach: 24G – 0,7 x 19 ( żółta ) i 26G – 0,6 x 19 (fioletowa) – według zapotrzebowania Zamawiającego. Nie zawiera lateksu i ftalanów, przepływ: kaniula 24G – 0,7 x 19 (żółta) – 19ml/min ; kaniula 26G – 0,6 x 19 (fioletowa) – 14 ml/min, sterylizowana tlenkiem etylenu. Pakowanie: 1 sztuka – twardej blister (PCV + lakierowany papier) z nadrukiem w kolorze niebieskim. Opakowanie handlowe: 50 sztuk.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga jak w opisie SWZ.

**Pytanie 83**

**Dot. Pakietu nr 7 poz. 1, 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania strzykawk z dwustronną /podwójną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki oraz nazwa producenta na cylindrze wkalibrowanych do pomp posiadanych przez Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

#### **Pytanie 84**

##### **Dot. Pakietu nr 7 poz. 1, 2**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymaga, aby kompatybilność z pompami będącymi na wyposażeniu była poświadczona w oryginalnej instrukcji obsługi pompy lub oświadczeniem producenta pompy.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

#### **Pytanie 85**

##### **Dot. Pakietu nr 7 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki z rozszerzeniem do 3 ml.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

#### **Pytanie 86**

##### **Dot. Pakietu nr 7 poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki z rozszerzeniem do 12 ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza pozostałe parametry bez zmian.

#### **Pytanie 87**

##### **Dot. Pakietu nr 13**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zaoferowany zestaw ma posiadać skuteczności w redukcji VAP potwierdzonej badań klinicznych?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

#### **Pytanie 88**

##### **Dot. Pakietu nr 13**

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy każde pojedyncze opakowanie zestawu ma pełnić jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwalać na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania.

**Odpowiedź:** Zgodnie z opisem SWZ.

#### **Pytanie 89**

##### **Dot. Pakietu nr 1**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania oryginalny czujnik saturacji producenta kardiomonitora Nihon Kohden dla zakresu wagowego <3kg na podeszwę, >3 na palec, mocowany za pomocą taśmy mocującej?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

#### **Pytanie 90**

##### **Dot. Pakietu nr 1**

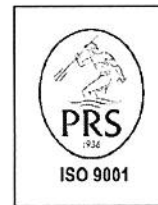
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczanie czujnika SpO2 w oryginalnym zbiorczym opakowaniu producenta zawierającym 5 sztuk czujników w opakowaniu? Zgodnie z § 3 ust. 2 Zamawiający wymaga, iż zgodnie z oświadczeniem Wykonawca zapewni „że dostawy będą realizowane w sposób zapewniający trwałość cech właściwych dla danego towaru ( odpowiednie opakowanie, transport w temperaturze zgodnie z zaleceniami producenta).

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na dostarczanie czujnika SpO2 w oryginalnym zbiorczym opakowaniu producenta zawierającym 5 sztuk.

#### **Pytanie 91**



**Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach**  
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45  
tel: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623  
e-mail: [szpital@wszkielce.pl](mailto:szpital@wszkielce.pl)  
[www.wszkielce.pl](http://www.wszkielce.pl)



**Dot. Pakietu nr 1**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania czujnika umożliwiającego pomiar saturacji u pacjentów o wadze <3 kg na podeszwie stopy oraz dla pacjentów o wadze >3kg na palcu ręki/nogi?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie 92**

**Dot. § 9 ust. 1 projektowane postanowienia umowy**

Wykonawca wnosi o odstąpienie od wymogu udzielania 12 -miesięcznej gwarancji. Asortyment, tj. czujnik SpO2 jest asortymentem jednorazowego użytku i nie podlega gwarancji producenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapis. Gwarancja na produkt jednorazowy upływa w momencie jego zużycia, jednakże występują sytuacje iż pomimo posiadania przez produkt prawidłowego terminu przydatności do użycia, produkty posiadają wady występujące w danej partii produkcyjnej, która uniemożliwia ich prawidłowe użytkowanie. W takich przypadkach mają zastosowanie postanowienia umowy w zakresie gwarancji na produkt.

**Pytanie 93**

**Dot. § 10 ust. 2 projektowych postanowień umowy**

Wykonawca wnosi o obniżenie maksymalnej wysokości kar umownych z 30% wartości umowy do 20% wartości umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wysokości kar umownych.

Odpowiedzi na pytania są wiążące i należy je uwzględnić w treści składanych ofert.

Z-ca Kierownika  
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH  
*mgr Edyta Kucińska*

DYREKTOR  
Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego  
w Kielcach  
*Bartosz Stemplewski*

DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH  
*mgr Edyta Stefańska*  
inspektor

