

## SPIS TREŚCI

*stron dokumentu: 3*

zestaw 1 [zam.: 18.11.2021] .....	2
zestaw 2 [zam.: 19.11.2021] .....	3

1

[projekt umowy](#)**Pytanie:**

Zwracam się z prośbą o dodanie nowego zapisu do umowy:

*Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów umowy w stosunku do treści oferty Wykonawcy w przypadku zaprzestania produkcji oferowanego wyrobu przez producenta.*

*Na potwierdzenie powyższej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu oświadczenia wydanego przez producenta wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji.*

*Zaoferowany nowy wyrób musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż wskazane w ofercie.*

*Uzasadnienie:*

*Wprowadzenie powyższego zapisu zabezpiecza interes Zamawiającego, przed otrzymywaniem dostaw innych produktów niż zakontraktowane, często gorszej jakości i tańszych w zakupie dla dystrybutora pod pretekstem głośnych stwierdzeń o zaprzestaniu produkcji przez producenta.*

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Uregulowania dotyczące równoważnego wykonania umowy zostały określone w § 3 ust. 7 i 8.

2

**Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku, w pozycjach które trzeba wycenić w sztukach?

*Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.*

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

3

[pakiet 3, poz. 2](#)**Pytanie:**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający w poz. 2 oczekuje zaoferowania jednej pojemności strzykawki np. 3ml, czy oczekuje zaoferowania dwóch pojemności strzykawkę do wyboru przez Zamawiającego np. 3ml i 5ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje jednego rodzaju strzykawkę o pojemności min. 3 ml maks. 5ml

4

[pakiet 3, poz. 1, 2, 3](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki napełnione jałowym roztworem soli fizjologicznej były zgodne z zasadą 13 dyrektywy Rady (Wspólnot Europejskich) 93/42/EWG z dnia 14.06.1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych, która mówi:

*"Wszystkie wyroby zawierające jako intergalną część substancje, która użyta oddzielnie, może być uznawana za produkt leczniczy w rozumieniu art.1 dyrektywy 65/65/EWG i która to substancja zdolna jest do oddziaływania na organizm ludzki działając w sposób pomocniczy względem takich wyrobów medycznych, znajdują się w klasie III"?*

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z SWZ.

5

[pakiet 3, poz. 1, 2, 3](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowana strzykawka napełniona jałowym roztworem soli fizjologicznej i jej budowa eliminowała zwrotny napływ krwi do cewnika- potwierdzony w materiałach marketingowych, promocyjnych produktu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z SWZ.

---

**1***pakiet 3***Pytanie:**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki fabrycznie napełnione jałowym izotonicznym roztworem 0,9% NaCl mają być gotowe do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka zgodnie z instrukcją obsługi?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

---

**2***pakiet 3***Pytanie:**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki napełnione 0,9% NaCl mają być sterylne na zewnątrz tak jak inne strzykawki dwuczęściowe, trzyczęściowe, w tym strzykawki do pomp powszechnie stosowane w placówkach opieki zdrowotnej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z SWZ.

---

**3***pakiet 3***Pytanie:**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek fabrycznie napełnionych jałowym izotonicznym roztworem 0,9% NaCl nie powodujących opisywanych w literaturze medycznej działań niepożądanych w postaci zaburzeń węchu i w odczuwaniu smaku.

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z SWZ.

---

**4***pakiet 3***Pytanie:**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy poprzez zapis „zabezpieczona nasadką” Zamawiający ma na myśli dokręcany koreczek Luer-Lock gwarantujący szczelne i bezpiecznie zabezpieczenie końcówki strzykawki przed skażeniem.

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje zabezpieczenia nasadką nie wskazuje przy tym konkretnych rozwiązań.

---

**5***pakiet 3***Pytanie:**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki fabrycznie napełnione jałowym izotonicznym roztworem 0,9% NaCl mają mieć pakowane w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z zaznaczonym na opakowaniu miejscu otwarcia dodatkową perforacją lub wolnymi do uchwytu listkami.

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje aby każda strzykawka napełniona roztworem 0.9% NaCl była zapakowana oddzielnie nie wskazuje przy tym konkretnych rozwiązań.

---

**6***pakiet 2***Pytanie:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 2, zestawu do podawania diet dojelitowych metodą grawitacyjną z pustym workiem o objętości 1000 ml, z komorą kropłową, zaciskiem rolkowym, zamykanym kranikiem do podawania leków oraz łącznikiem do zgłębników typu ENFIT?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z SWZ.