

Ciechanów dnia, 12.03.2026 r.


AT - ZP/2501/08/26

### Uczestnicy postępowania

dotyczy: przetargu w trybie podstawowym bez negocjacji pn. **Sprzęt medyczny jednorazowy Operacyjny** ogłoszonego w dniu **26.02.2026** r. w **BZP**, nr ogłoszenia **2026/BZP 00129740** oraz zamieszczonego na stronie internetowej Szpitala – <https://zamowienia.szpitalciechanow.com.pl>

Specjalistyczny Szpital Wojewódzki w Ciechanowie udziela odpowiedzi na przesłane przez Wykonawców zapytania, dotyczące treści swz:

Lp	Pytanie	Odpowiedź
1.	Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie sterylnej osłony na głowicę USG z serwetą o min. rozmiarze 30 cm x 30 cm, w zestawie z żelazem 20 ml, w opakowaniu zewnętrznym o wymiarach 25 cm x 20 cm. Pozostałe parametry bez zmian.	Zgodnie z SWZ
2.	Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 10 ust. 1B wzoru Umowy. Zamawiający wskazał: „1. Z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Wykonawcę Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne z następujących tytułów: B/ w wysokości 2 % wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy jednostkowej za każdy rozpoczęty dzień zwłoki; górną granicę kary umownej z tego tytułu stanowi 20% wartości netto niezrealizowanej dostawy;” W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 2% za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy. Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości 2% za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający. W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną”	Zamawiający nie zmienia zapisów w projekcie umowy


	W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 10 ust. 1B wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 1%.	
3.	<p>Pakiet nr 3</p> <p>Czy Zamawiający dopuści jako równoważny sterylny filtr o bardzo wysokiej skuteczności filtracji bakteryjnej &gt;99,9999% i skuteczności filtracji wirusowej &gt;99,999%, potwierdzone protokołami z niezależnego laboratorium skuteczności filtracji wobec bakterii i wirusów, przestrzeń martwa mniejsza o 2 ml (tj 55ml) , waga 35,6g, skuteczność nawilżania wyższa tj. 37 mg/l przy vt=500ml, opór przepływu 0,82 cm H2O przy 30 l/min?</p> 	Tak
4.	<p><b>P3 Sterylne filtry</b></p> <p>Dotyczy wymogu: „Skuteczność filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999%, , potwierdzona protokołami z niezależnych laboratoriów skuteczność filtracji wobec HCV i TB”</p> <p>W związku z wymaganiami przedstawienia:  <b>„protokołów z niezależnych laboratoriów potwierdzających skuteczność filtracji wobec HCV i TB”</b>      prosimy o doprecyzowanie wymagań dotyczących <b>aktualności raportów z badań skuteczności filtracji.</b>      Raporty z badań filtracji wykonywane są dla <b>konkretnej konstrukcji filtra</b>, określonej m.in. przez:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• rodzaj i strukturę medium filtracyjnego,</li> <li>• powierzchnię medium filtracyjnego,</li> <li>• konstrukcję obudowy filtra, itd.</li> </ul> <p>W przypadku zmian konstrukcyjnych wyrobu, raporty badań wykonane dla wcześniejszej konstrukcji <b>nie potwierdzają skuteczności filtracji aktualnie produkowanego modelu filtra.</b>      Takie doprecyzowanie pozwoli na rzetelną ocenę skuteczności filtracji oferowanych wyrobów oraz zapewni porównywalność przedstawionych dokumentów.</p> <p><b>W związku z powyższym prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający będzie wymagał, aby:</b>  <b>raporty badań skuteczności filtracji wobec HCV i TB, były wykonane nie wcześniej niż 10 lat przed terminem składania ofert oraz dotyczyły aktualnie oferowanego modelu filtra.</b></p>	Zamawiający potwierdza
5.	<p><b>P3 Sterylne filtry</b> – Czy Zamawiający dopuści filtr o:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- korzystniejszej, zminimalizowanej przestrzeni martwej, zwanej przestrzenią beżużyteczną filtra - 18ml,</li> <li>- zwrot wilgoci min. 32mg H2O/l,</li> <li>- zminimalizowany, korzystniejszy opór przepływu 1,4cm H2O przy przepływie 30l/min?</li> </ul>	Zamawiający nie wyraża zgody na przedstawioną propozycję
6.	<p><b>Dotyczy Pakiet nr 6, poz. 1</b></p> <p>Czy Zamawiający dopuści pościel w kolorze zielonym, niebieskim lub białym do swobodnego wyboru przez Zamawiającego? Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.</p>	Tak

7.	<p><b>Dotyczy pakiet 2 pozycja 1</b> Zwracamy się o możliwość złożenia oferty: Sterylny zestaw osłony na głowicę USG składający się z: złożonej teleskopowo osłony (15x122cm) z miękkiego, elastycznego i przezroczystego poliizoprenu, bez lateksu, z czytelną informacją o sposobie założenia na dłoń; sterylnej serwetki (40cm x 40cm); sterylnego żelu w saszetce 20g; 2 opasek gumowych (bez lateksu) mocujących osłonę do głowicy USG. Opakowaniu zewnętrznego o rozmiarach około 21cm x 13cm.</p>	Zgodnie z SWZ
8.	<p><b>Dotyczy (P1) Drobnny sprzęt medyczny poz. 1</b> Prosimy o dopuszczenie kaczki plastikowej męskiej pojemność 1000 ml</p>	Zgodnie z SWZ
9.	<p><b>Dotyczy (P1) Drobnny sprzęt medyczny poz. 15</b> Prosimy o dopuszczenie woreczka do pobierania moczu dla niemowląt, sterylnego, jednorazowego dostępnego w dwóch wersjach: dla dziewczynek, dla chłopców.</p>	Tak
10.	<p><b>Dotyczy (P1) Drobnny sprzęt medyczny poz. 17</b> Prosimy o dopuszczenie wyceny miski nerkowatej jednorazowej pakowanej po 300 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 334 opakowania po 300 szt.</p>	Tak
11.	<p><b>Dotyczy (P6) Pościel jednorazowa poz. 23</b> Prosimy o dopuszczenie kompletu pościeli medycznej jednorazowego użytku, wykonanej z włókniny propylenowej 25 g/m<sup>2</sup>, niejałowej, kolor zielony, komplet zawiera: prześcieradło 150cm *240 cm, poszewka na kołdrę 150 cm *210 cm, poszewka na poduszkę 70* cm*85 cm</p>	Tak
12.	<p><b>Dotyczy (P7) Pojemniki do badań histopatologicznych i cytofix poz. 29</b> Prosimy o dopuszczenie pojemnika do badań histopatologicznych, plastikowy, jednorazowy z przykrywką, poj. 11 l</p>	Tak
13.	<p><b>Dotyczy (P3) Sterylne filtry poz. 20</b> Prosimy o dopuszczenie filtra z wymiennikiem o poniższych parametrach:  <ul style="list-style-type: none"> <li>↪ Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%</li> <li>↪ Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%</li> <li>↪ Typ filtracji: elektrostatyczno-mechaniczna</li> <li>↪ Zakres objętości oddechowej: 150-1500ml</li> <li>↪ Skuteczność nawilżania: 32,5mg H<sub>2</sub>O/250ml</li> <li>↪ Oporność przy 30L/min: 90pa</li> <li>↪ Oporność przy 60L/min: 260pa</li> <li>↪ Oporność przy 90L/min: 480pa</li> <li>↪ Port do kapnografu: tak</li> <li>↪ Złącza: 22F/15M-22M/15F</li> <li>↪ Przestrzeń martwa: 32ml</li> <li>↪ Waga: 20,8g</li> <li>↪ Opakowanie papier-folia</li> <li>↪ Sterylizowany tlenkiem etylenu</li> </ul> </p>	Zgodnie z SWZ
14.	<p><b>Dot. pak. nr 7</b> Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych spełniały wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki IVD. W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy: „ 1) pojemniki do przechowywania i transportu materiału histologicznego; pojemniki spełniają wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro zgodnie z aktualnie obowiązującymi regulacjami prawnymi. Dodatkowo zgodnie z zawartą definicją pojemnika na próbki w ustawie o wyrobach medycznych czytamy, iż jest to „pojemnik na próbki specjalnie przeznaczony przez wytwórcę do bezpośredniego przechowywania oraz zabezpieczenia próbek pobranych z organizmu ludzkiego do badania diagnostycznego in vitro”</p>	Zamawiający potwierdza
15.	<p><b>Dot. pak. nr 7</b> Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwanej etykietą) lub nadruk lub oznakowania w</p>	Zamawiający potwierdza

	<p>postaci techniki IML. Na etykietach mają być miejsca na umieszczenie danych takich jak: dane pacjenta, datę i godzinę pobrania oraz datę i godzinę utrwalenia.</p> <p>W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:</p> <p>„2) sposób oznakowania pojemników; pojemniki są oznakowane niezmywalnymi etykietami zawierającymi dane pozwalające na identyfikację pacjenta i pobranego materiału, zgodnie z załączonym skierowaniem.”</p> <p>Dodatkowo, zgodnie z wytycznymi PTP zawartego w dokumencie „Standardy organizacyjne oraz standardy postępowania w patomorfologii – wytyczne dla zakładów/pracowni patomorfologii” w Rozdziale 9 pt.: „Zasady utrwalania, zabezpieczenia i transportu materiału tkankowego do badania patomorfologicznego zestaw standardów organizacyjnych oraz standardów postępowania w patomorfologii” czytamy:</p> <p>1. Pojemniki muszą być oznakowane etykietą z danymi identyfikującymi pacjenta oraz informacją o rodzaju pobranego materiału. Dane na etykietce muszą się zgadzać z danymi na skierowaniu, mogą być wyrażone w formie kodu paskowego.</p> <p>2. Etykieta umieszczona na naczyniu musi być trwała, niezmywalna, aby nie została zniszczona lub uszkodzona w trakcie transportu, przypadkowego zalania naczynia”</p>	
16.	<p>Dotyczy Pakiet 3</p> <p>Pytanie 1</p> <p>Czy Zamawiający dopuści filtr o poniższej charakterystyce:</p> <p>Filtr oddechowy elektrostatyczny, dla dorosłych, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, z portem kapno zabezpieczonym kapturkiem na lince z TPE, o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej &gt;99,998%, potwierdzonej protokołami przez producenta z niezależnego laboratorium (Nelson USA lub Porton Down UK), badanej na cząstce Staphylococcus Aureus, Bacillus subtilis (wymiary 1.0 μ x 0.7 μ) i bakteriofagów o średnicy ø 174, oraz dodatkowe testy obejmujące Mycobacterium tuberculosis (0.3 μ x 1.0 μ), wirusa zapalenia wątroby typu C (0.03 μ) i colifaga MS-2 (0.02 μ), wirusa SARS-Cov-2, z systemem rozpraszania gazu po całej powierzchni filtra za pomocą skrzydełek, z antyokluzyjnym mechanizmem zabezpieczającym, utrata wilgoci 6 mg H<sub>2</sub>O/L, zwrot wilgoci przy VT 500ml – 32,3 mg H<sub>2</sub>O/L, opór przepływu przy @30L/min – 1,6cm H<sub>2</sub>O, opór przepływu przy @60L/min - 2.7cm H<sub>2</sub>O, przestrzeń martwa 57ml, waga 31g, objętość oddechowa min. 180ml, złącze proste 22F/15M – 22M/15F z portem luer, walidowany na 24h, pakowany pojedynczo, sterylny?</p>	Zgodnie z SWZ
17.	<p>Dotyczy Pakietu nr 3</p> <p>Mając na uwadze zasady zachowania uczciwej konkurencji oraz zapisy SWZ i ustawy PZP oraz fakt, że opis przedmiotu jednoznacznie wskazuje wyłącznie na akcesoria producenta Covidien, które może zaferować tylko i wyłącznie jeden wykonawca - firma Medtronic, czy Zamawiający dopuści czujniki wyprodukowane w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki, do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, kalibrowanych cyfrowo, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, w zestawie z minimum 6 sztukami sterylnych krążków klejowych służących do przeklejania czujnika w celu przedłużenia jego żywotności w jednym integralnym opakowaniu z czujnikiem, współpracujące ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów o przedziale wagowym identycznym, jak te opisane w SWZ, pakowane pojedynczo, sterylne, bez zawartości lateksu, bez zawartości ftalanów. Używane w szpitalach w naszym kraju o najwyższym stopniu referencyjności.</p> <p>Czujniki zgodne z normą EN60601 - dotyczącą bezpieczeństwa podstawowego oraz funkcjonowania zasadniczego medycznych urządzeń elektrycznych. Jest to norma uzupełniająca, która definiuje wymagania dotyczące bezpieczeństwa podstawowego oraz funkcjonowania zasadniczego urządzeń medycznych, w tym w kontekście zakłóceń elektromagnetycznych. Norma ta ma zastosowanie do wszystkich urządzeń medycznych i systemów elektrycznych, a jej celem jest zapewnienie bezpieczeństwa użytkowników oraz minimalizacja zakłóceń w środowisku, w którym są one używane.</p> <p><b>W przeciwnym wypadku wnosimy o merytoryczne uzasadnienie, gdyż obecna konstrukcja SIWZ stoi stoją w sprzeczności z zasadami wolnej konkurencji, które są podstawą i celem organizowania przetargu publicznego, a możliwość złożenie oferty w przedmiotowym postępowaniu ogranicza się do jednego wykonawcy, określonego już na etapie tworzenia SWZ, gdyż opis przedmiotu zamówienia odwzorowuje materiały reklamowe wykonawcy Medtronic.</b></p>	Tak
18.	<p>Dotyczy Pakietu nr 5</p> <p>Czy Zamawiający dopuści obwody z Y z portami?</p>	Zgodnie z SWZ

19.	Dotyczy Pakietu nr 5 Czy Zamawiający wymaga obwodów sterylnych?	Tak
20.	Zwracamy się z prośbą o umieszczenie w umowie zapisu dotyczącego minimum logistycznego tj. Zamawiający będzie składał zamówienie według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być niższa niż 500 zł netto?	Zamawiający nie zmienia zapisów w projekcie umowy
21.	P1 poz.3 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?	Nie
22.	P1 poz.4 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?	Tak
23.	P1 poz.6, 7 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?	Tak
24.	P1 poz.6, 7 Czy Zamawiający dopuści opaski z wkładaną karteczką do opisu?	Tak
25.	P1 poz.8 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?	Tak
26.	P1 poz.17 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'300 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?	Tak
27.	P3 poz.20 Czy Zamawiający dopuści filtry o parametrach: Filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci przeznaczony do skutecznego usuwania z gazów oddechowych zanieczyszczeń mikrobiologicznych oraz cząstek stałych. Jednocześnie zapewnia utrzymanie odpowiedniego poziomu temperatury i wilgotności powietrza wdychanego przez pacjenta, wspierając ochronę dróg oddechowych oraz minimalizując ryzyko infekcji. Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999% • Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999% • Wyposażony w wymiennik ciepła i wilgoci oraz port do kapnografii zabezpieczony zatyczką • Objętość oddechu: 150-1500ml • Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt 500 • Przestrzeń martwa: 40ml • Waga: 30g • Opór: 100Pa (przy 30l/min) • Przyłącza: 22M/15F- 22F/15M • Nie zawiera lateksu • Nie zawiera ftalanów • Pakowany indywidualnie w opakowanie papier-folia • Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu?	Tak
28.	P4 poz.21 Czy Zamawiający dopuści śr. 4,80mm x 6,80mm?	Zgodnie z SWZ
29.	P4 poz.21 Czy Zamawiający oczekuje aby łącznik stożkowy posiadał fabrycznie nałożoną silikonową przedłużkę o długości 10cm?	Tak
30.	Pakiet 6, Czy zamawiający dopuści pościel w kolorze niebieskim?	Tak
31.	Pak 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę i uzna za wystarczające dołączenie oryginalnych materiałów informacyjnych/Folderów/katalogów/prospektów/informacji/opisów dystrybutora w którym będą wyszczególnione informacje potwierdzające wszystkie wymagane parametry wyszczególnione w opisie przedmiotu zamówienia? Oryginały materiały/foldery producenta bardzo często nie odnoszą się do szczegółowych parametrów opisywanych przez Zamawiających w SWZ i są jedynie ulotką informacyjną. W związku z tym większość materiałów nie potwierdzałaby wszystkich wymaganych parametrów, zatem zasadne jest sporządzanie ich przez dystrybutora w oparciu o informacje od producenta czy autoryzowanego przedstawiciela i najlepszą wiedzę profesjonalnego wykonawcy na rynku medycznym.	Zamawiający wyraża zgodę na przedstawioną propozycję
32.	Pytanie nr 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku? Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza	Zamawiający nie wyraża zgody na przedstawioną propozycję

	<p>się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.</p>	
33.	<p>Pytanie nr 2 Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu/wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.</p>	Nie przewidujemy takiej możliwości
34.	<p>Pytanie nr 3 Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zapewnieniem przestrzegania zasady uczciwej konkurencji będzie określenie przez Zamawiającego gwarantowanego poziomu zamówienia publicznego, który zostanie na pewno zrealizowany. Jak wskazano w Wyroku KIO z dnia 27 grudnia 2011 roku (KIO 2649/11): „Zamawiający powinien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jakie usługi, dostawy, roboty budowlane należy wykonać i jaki będzie ich zakres, tak aby spełniały oczekiwania Zamawiającego, a z drugiej strony aby wykonawcy mogli w sposób prawidłowy dokonać wyceny złożonych ofert (...) Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów oraz w wyroku z dnia 3.10.2014 r., KIO 1944/14: „Dla zapewnienia uczciwej konkurencji przy kalkulowaniu ceny oferty konieczne jest określenie w sposób precyzyjny zakresu, jakiego prawo opcji dotyczy, oraz wskazanie tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno, oraz tej części, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji”. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”</p>	Nie zmieniamy zapisów w projekcie umowy
35.	<p>Pytanie nr 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę i uzna za wystarczające dołączenie OFICJALNYCH materiałów informacyjnych sporządzonych przez Wykonawcę – Autoryzowanego Dystrybutora oferowanego urządzenia (sporządzonych na podstawie danych producenta), z których jednoznacznie będzie wynikać, iż zaoferowany asortyment jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia? Zwracamy uwagę, iż oryginalne materiały/ foldery producenta bardzo często nie odnoszą się do tak szczegółowych parametrów jak zawartych w SWZ. Jednocześnie wnosimy o dodanie do niniejszego pkt zapisu: „<b>Uwaga: Nie dopuszcza się dokumentu wytworzonego przez Wykonawcę jedynie na potrzeby przedmiotowego postępowania.</b>”</p>	Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 31 (dotyczy pakietu nr 7)
36.	<p>Pakiet 2, pozycja 2 (19 w tabeli) Czy zamawiający dopuści sterylną osłonę na aparaturę medyczną w kształcie walca, o wymiarach 80cm x 150cm, folia PE 65g, wyposażoną w gumkę umożliwiającą stabilizację osłony na urządzeniu, przeznaczona do sterylnego zabezpieczenia urządzeń medycznych na salach operacyjnych i ambulatoryjnych?</p>	Zgodnie z SWZ

37.	<p>Pakiet 3</p> <p>Czy zamawiający dopuści filtr o parametrach:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno- mechaniczna)</li> <li>• Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%</li> <li>• Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%</li> <li>• Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy</li> <li>• Przestrzeń martwa: 40ml</li> <li>• Waga: 30g</li> <li>• Objętość oddechowa: 150-1500ml</li> <li>• Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500</li> <li>• Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min</li> <li>• Złącza: 22M/15F-22F/15M</li> <li>• Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką</li> <li>• Opakowanie: papier/folia</li> <li>• Jałowy?</li> </ul> 	Tak
38.	<p>Pakiet 4</p> <p>Czy zamawiający dopuści przyrząd do cystoskopii o średnicy drenu 4,8mm x 6,8mm?</p>	Zgodnie z SWZ

REFERENT  
Sekcja ds. Zamówień Publicznych  
Paulina Witkowska

Wiesław Babizewski  
kierownik  
ds. zamówień publicznych

DYREKTOR  
Andrzej Juliusz Kamasa