

Ciechanów dnia, 09.04.2026 r.

AT - ZP/2501/19/29

### Uczestnicy postępowania


dotyczy: przetargu nieograniczonego pn. **Sprzęt jednorazowy dla wszystkich oddziałów szpitalnych** ogłoszonego w dniu **20.03.2026** r. w **DUUE**, nr ogłoszenia **56/2026 194510-2026**. Dokumenty zamówienia opublikowane w portalu zakupowym <https://zamowienia.szpitalciechanow.com.pl>



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

Lp	Pytanie	Odpowiedź
1.	Pakiet 3 Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 3 w poz. 1 wycenę nakłuwaczy w przeliczeniu na opakowanie a 200 szt. tj. 1000 opak.?	Tak
2.	Pakiet nr 1, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści Wymiennik ciepła i wilgoci - nawilżenie 30,2mg/l H <sub>2</sub> O przy objętości oddechowej 500 ml, - przestrzeń martwa 8 ml, - waga: 6,5 g, Pozostałe parametry zgodnie z swz?	Zgodnie z SWZ
3.	PAKIET 4, poz. 1 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania w przyrządzie filtra o skuteczności filtracji BFE, VFE min. 99,99964% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH ( potwierdzone oświadczeniem Producenta) ??	Nie
4.	PAKIET 4, poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów posiadającego komorę kroplową o dł.62 mm ( 55 mm w części przezroczystej) ?	Zgodnie z SWZ
5.	PAKIET 4, poz. 1 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonana z medycznego PVC. Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.	Tak
6.	PAKIET 4, poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów bez opaski lub gumki stabilizującą dren?	Tak
7.	PAKIET 4, poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów bez opaski lub gumki stabilizującą dren?	Tak
8.	PAKIET 6, poz. 8-9 Czy Zamawiający dopuści maski z nebulizatorem gdzie maska waży: 20,55 gr a nebulizator 16,3 g?	Tak

9.	PAKIET 6, poz. 8-9 Czy Zamawiający dopuści maski z nebulizatorem o poj. - 8 ml (skalowane co 1 ml, z oznaczeniem cyfrowym: 2,4,6, 8) ?	Zgodnie z SWZ
10.	PAKIET 7, poz. 1-3 Czy Zamawiający dopuści igłę do leków w rozmiarze 1,2 x 30 mm (18 G)?	Zgodnie z SWZ
11.	Dotyczy Pakietu Nr 4 Poz. 4 1. Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji bez znacznika sterylizacji na opakowaniu?	Nie
12.	Dotyczy Pakietu Nr 4 Poz. 4 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymaga zaoferowania przyrządu z komorą kroplową bez PCV.	Zgodnie z SWZ
13.	Dotyczy Pakietu Nr 4 Poz. 4 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby przyrządy były pakowane w opakowanie jednostkowe folia-papier (1 szt.) z fabrycznie umieszczonym na tym opakowaniu dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii (kod UDI), co ułatwia obsługę procesów logistycznych i gospodarkę magazynową Zamawiającego.	Tak
14.	Dotyczy Pakietu Nr 4 Poz. 4 Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawców, w przypadku wątpliwości, do złożenia próbek zaoferowanego sprzętu, celem weryfikacji zgodności zaoferowanego asortymentu z wymogami SWZ? Wprowadzenie powyższego jest uzasadnione tym, aby Zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji ofert złożonych przez Wykonawców, mógł dokonać oceny czy oferta danego Wykonawcy nie podlega odrzuceniu a oferowany sprzęt medyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia.	Tak
15.	Dotyczy Pakietu Nr 5 Poz. 5 Czy Zamawiający dopuści biały koreczek z trzpieniem koreczka położonym powyżej krawędzi?	Zgodnie z SWZ
16.	Dotyczy Pakietu Nr 5 Poz. 7 Czy Zamawiający dopuści: Kranik odcinający do terapii dożylnych, trójdrożny, wykonany z poliwęglanu-tworzywa odpornego na mechaniczne pęknięcia oraz na wszystkie leki w tym również na działanie lipidów i leków do chemioterapii. Trójramienne (ramiona tej samej długości) pokrętko umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kraników i podwójny: optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty, jałowy, j.u., Niezależnie obracająca się nakrętka luer lock umożliwiająca podłączenie kranika z innym złączem luer lock bez konieczności skręcania/obracania łączonych elementów (2 stopnie swobody; osiowo i promieniście). Objętość wypełnienia 0,26 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu.	Zgodnie z SWZ
17.	Pytanie dotyczące umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar: 1. Z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Wykonawcę Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne z następujących tytułów:	Zamawiający nie wyraża zgody na przedstawioną propozycję

	<p>A/ w przypadku odstąpienia od umowy w całości lub części przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy lub w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego na podstawie § 10 ust. 2 umowy (bez dodatkowego wezwania ze skutkiem natychmiastowym), lub w przypadku nieuzasadnionego rozwiązania umowy lub odstąpienia od Umowy w całości lub części przez Wykonawcę – w wysokości 10 % Wartości Umowy.</p> <p>B/ w wysokości 0,5% wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy jednostkowej za każdy rozpoczęty dzień zwłoki; górną granicę kary umownej z tego tytułu stanowi 10% wartości netto niezrealizowanej dostawy;</p> <p>C/ w wysokości 0,5% wartości netto reklamowanego zwróconego przedmiotu umowy odpowiednio za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w stosunku do terminu wymiany wadliwego przedmiotu umowy na wolny od wad, o którym mowa w § 3 ust. 5 niniejszej umowy; górną granicę kary umownej z tego tytułu stanowi 10% wartości netto reklamowanego przedmiotu umowy.</p> <p>D/ w przypadku odmowy realizacji zamówienia jednostkowego, o której mowa w § 3 ust. 1 sukcesywne dostawy niniejszej umowy - w wysokości 10 % wartości netto przedmiotu dostawy którego realizacji Wykonawca odmówił, za każdy taki przypadek.</p>	
18.	<p>1. Dotyczy Pakietu (P1) WYMIENNIK CIEPŁA I WILGOCI poz. 1</p> <p>Prosimy o dopuszczenie wymiennik ciepła i wilgoci o poniższych właściwościach:</p> <p>Celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci</p> <p>Zakres objętości oddechowej: 50-1500ml</p> <p>Skuteczność nawilżania: 36,3mg H<sub>2</sub>O/250ml</p> <p>Oporność przy 30L/min: 50pa</p> <p>Oporność przy 60L/min: 180pa</p> <p>Oporność przy 90L/min: 360pa</p> <p>Przestrzeń martwa: 16ml</p> <p>Złącze: 15F</p> <p>Waga: 9,5g</p> <p>Opakowanie papier-folia</p> <p>Wyposażony w centralny port zabezpieczony zatyczką</p> <p>Port tlenowy</p> <p>Sterylizowany tlenkiem etylenu</p>	Zgodnie z SWZ
19.	<p>2. Dotyczy Pakietu (P2) MASKI TLENOWE poz. 2</p> <p>Prosimy o dopuszczenie maski do tlenoterapii z sztywnym złączem do tlenu.</p>	Zgodnie z SWZ
20.	<p>3. Dotyczy Pakietu (P4) PRZYRZĄD JEDNORAZOWEGO UŻYTKU poz. 4</p> <p>Prosimy o dopuszczenie przyrządu spełniającego poniższy opis:</p> <p>Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych typ IS SAFE wyposażony w filtr hydrofilny w komorze kroplowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu po opróżnieniu pojemnika, filtr hydrofobowy umieszczony w koreczku zabezpiecza przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania, wyposażony w dodatkowe miejsce na kolec na zaciskaczu rolkowym, nazwa producenta umieszczona bezpośrednio na przyrządzie w minimum dwóch miejscach, kolec ścięty dwupłaszczyznowo, elastyczna komora kroplowa wykonana z PVC o długości min. 65mm w części przezroczystej. Przyrząd wyposażony w skrzydełka dociskowe ułatwiający aplikację przyrządu, długość drenu 180 cm, dren wyposażony w dodatkowy łącznik z osłoną na palce chroniącą przed zakłuciem, odpowietrznik zaopatrzony w filtr</p>	Tak

	powietrza o skuteczności filtracji BFE, VFE min 99,99999% stanowiący system zamknięty zgodnie z definicją NIOSH (potwierdzone oświadczeniem producenta), kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów, jednorazowy, sterylizowany EO, opakowanie typu blister papier/folia.	
21.	4. Dotyczy Pakietu (P5) sprzęt drobny jednorazowy poz. 8 Prosimy o dopuszczenie kranika trójdrożnego o objętości wypełnienia 0,15 ml.	Zgodnie z SWZ
22.	<p>Pakiet 1</p> <p>Czy zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy</li> <li>• Przestrzeń martwa: 16ml</li> <li>• Waga: 9g</li> <li>• Objętość oddechowa: 200-1000ml</li> <li>• Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500</li> <li>• Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min</li> <li>• Złącza: 15F</li> <li>• Port do odsysania zabezpieczony zatyczką</li> <li>• Port tlenowy</li> <li>• Opakowanie: papier/folia</li> <li>• Jałowy?</li> </ul> 	Zgodnie z SWZ
23.	<p>Pakiet 1</p> <p>Czy zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Wymiennik ciepła i wilgoci: gąbkowy</li> <li>• Przestrzeń martwa: 16ml</li> <li>• Waga: 7g</li> <li>• Objętość oddechowa: 200-1000ml</li> <li>• Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500</li> <li>• Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min</li> <li>• Złącza: 15F</li> <li>• Port do odsysania zabezpieczony kłapką</li> <li>• Port tlenowy</li> <li>• Opakowanie: papier/folia</li> <li>• Jałowy?</li> </ul>	Zgodnie z SWZ

		
24.	<p>Pakiet 2</p> <p>Czy Zamawiający dopuści produkty zawierające szkodliwe ftalany?</p>	Nie
25.	<p>Pakiet 6</p> <p>Czy Zamawiający dopuści maskę wykonaną w całości z medycznego PCV, wagę maski 17g, z nebulizatorem o pojemności 6 ml i wadze 16g, ze standardowym pojemnikiem na lek, pozostałe parametry zgodne z SWZ?</p> <p>Zdjęcie poglądowe:</p> 	Zgodnie z SWZ
26.	<p>Do umowy:</p> <p>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?</p>	Zamawiający nie zmienia zapisów w projekcie umowy
27.	<p>Pakiet 1 poz. 1</p> <p>Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:</p> <p>Port tlenowy kompatybilny ze standardowym drenem tlenowym</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• wkład celulozowy</li> <li>• Przestrzeń martwa: 6ml</li> <li>• Waga: 7,7g</li> <li>• Objętość oddechowa: &gt;50ml</li> <li>• Skuteczność nawilżania: 25mg H2O/L</li> <li>• Opór przepływu: 0,3cm H2O</li> <li>• Uniwersalne połączenie z rurką 15F</li> <li>• Nie zawiera lateksu</li> <li>• Nie zawiera ftalanów?</li> </ul>	Zgodnie z SWZ
28.	<p>Pakiet 4 poz. 1</p> <p>Czy Zamawiający dopuści przyrządy o parametrach: dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami</p> <p><input type="checkbox"/> odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną niebieską klapką elastyczna komora kroplowa o wielkości 6 cm zaopatrzona 5,5cm w części przezroczystej w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wklucie w pojemniki z płynami</p>	Zgodnie z SWZ

	<input type="checkbox"/> kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml; <input type="checkbox"/> filtr płynu zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 µm <input type="checkbox"/> precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą i zaczep na dren do podwieszenia <input type="checkbox"/> na zacisku rolkowym umieszczona nazwa producenta <input type="checkbox"/> miękki elastyczny dren o długości min. 150 cm <input type="checkbox"/> uniwersalne zakończenie luer-lock zabezpieczone koreczkiem Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu <input type="checkbox"/> niepirogenny, nietoksyczny <input type="checkbox"/> nie zawiera lateksu <input type="checkbox"/> nie zawiera ftalanów <input type="checkbox"/> sterylizowany tlenkiem etylenu <input type="checkbox"/> termin ważności: 5 lat <input type="checkbox"/> opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu?	
29.	<p>Pakiet 4 poz. 1</p> <p>Czy Zamawiający dopuści przyrządy o parametrach:  dwukanałowy, czteropłaszczyznowy ostry kołec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>▪ odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką</li> <li>▪ elastyczna komora kroplowa o wielkości 6 cm zaopatrzona w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wklucie w pojemniki z płynami</li> <li>▪ kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml</li> <li>▪ hydrofilowy filtr cząsteczkowy Liquid Lock o wielkości oczek 8 µm, automatycznie zatrzymujący przepływ po opróżnieniu komory. Zabezpiecza przed przedostawaniem się powietrza do drenu zapobiegając zatorowi powietrznemu</li> </ul> <p>miękki i elastyczny dren o długości min. 180 cm z dodatkowym portem do podawania leków</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>▪ precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy wyposażony w pochewkę na igłę biorczą oraz zaczep na dren do podwieszenia</li> <li>▪ uniwersalne zakończenie Luer-Lock</li> <li>▪ koreczek Air Pass z filtrem hydrofobowym, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu</li> <li>▪ niepirogenny, nietoksyczny</li> <li>▪ nie zawiera lateksu</li> <li>▪ nie zawiera ftalanów</li> <li>▪ sterylizowany tlenkiem etylenu</li> <li>▪ termin ważności: 3 lata</li> <li>▪ opakowanie jednostkowe typu folia-papier z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu?</li> </ul>	Zgodnie z SWZ
30.	<p>Pakiet 5 poz. 1</p> <p>Czy Zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem położonym powyżej krawędzi?</p>	Zgodnie z SWZ
31.	<p>Pakiet 5 poz. 1 , 2</p> <p>Czy Zamawiający dopuści koreczki w opakowaniu jednostkowym papier-folia?</p>	Tak
32.	<p>Pakiet 5 poz. 1</p> <p>Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'250szt. z odpowiednim przeliczeniem</p>	Tak

	zamawianej ilości?	
33.	Pakiet 5 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?	Tak
34.	Pakiet 5 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści wycenę za op.a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?	Tak
35.	Pakiet 5 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści kraniki posiadające tylko optyczny identyfikator pozycji otwarty-zamknięty?	Zgodnie z SWZ
36.	Pakiet 5 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści kraniki posiadające koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi?	Zgodnie z SWZ
37.	Pakiet 5 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści kraniki posiadające objętość wypełnienia 0,3ml?	Zgodnie z SWZ
38.	Pakiet 5 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści kraniki posiadające pokrętła w jednym kolorze niebieskim?	Zgodnie z SWZ
39.	Pakiet 6 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści maski o wadze ok. 30g?	Zgodnie z SWZ
40.	Pakiet 6 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści maski o wadze ok. 35g?	Zgodnie z SWZ
41.	Pakiet 6 poz. 1, 2 Czy Zamawiający dopuści maski z nebulizatorem 8ml wyskalowanym co 1ml?	Zgodnie z SWZ
42.	Pakiet 6 poz. 1, 2 Czy Zamawiający dopuści maski z komorą nebulizatora wykonaną z PC, nakrętka z PP?	Zgodnie z SWZ
43.	Pakiet 6 poz. 1, 2 Czy Zamawiający dopuści maski z nebulizatorem okrągłym z płaskim dnem?	Zgodnie z SWZ
44.	Pakiet 6 poz. 1, 2 Czy Zamawiający dopuści maski z nebulizatorem sterylne w opakowaniu papier folia?	Tak
45.	Pakiet 7 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści igły o wymiarach 1,2x40mm?	Zgodnie z SWZ
46.	Pakiet 7 poz. 1 Czy Zamawiający może doprecyzować ile sztuk powinno znajdować się w opakowaniu?	100 szt. w opakowaniu
47.	Zadanie 4 Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego polimeru (bez PCV lub dopuszcza się z PCV medycznego) całkowita długość komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm), wolny od lateksu, ftalanów DEHP, BBP, DBP (informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa z ABS, ścięta dwu- lub trój-płaszczynowo. Odpowietrznik zaopatrzonego w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. Zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość	Tak

	<p>zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka) lub dopuszcza się bez zaczepu ale z osłoną na igłę biorczą, dren o dł. 150-180 cm, sterylny filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania 1,2 mikrona ; filtr hydrofilny w komorze kropłowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu po opróżnieniu pojemnika ;wyposażony w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie jednostkowe folia-papier, ze znacznikiem sterylizacji (dopuszcza się bez znacznika chemicznego sterylizacji i fabrycznie umieszczonym dwuwymiarowym kodem kreskowym umożliwiającym elektroniczny odczyt daty ważności i numeru serii, sterylny, dopuszcza się opakowanie pośrednie folia PE – 25 szt, karton 400 szt.?</p>	
48.	<p>Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ – Zestawienie asortymentowo wartościowe – pakiet 9 oraz pakiet 10</p> <p>Zwracamy uwagę Zamawiającego, iż dla bezpieczeństwa personelu medycznego oraz pacjentów zakup wyrobów medycznych i akcesoriów do nich powinien odbywać się wyłącznie poprzez autoryzowane przez producentów kanały sprzedaży. W związku z powyższym prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający będzie wymagał złożenia wraz z ofertą autoryzacji producenta na sprzedaż i obsługę techniczną opisanego w pakiecie 9 oraz 10 asortymentu. Dzięki temu wymogowi, Zamawiający będzie miał pewność, iż nabywane akcesoria będą pochodziły z oficjalnego kanału dystrybucji producenta oraz będą w pełni oryginalne i bezpieczne.</p>	<p>Zamawiający potwierdza, że wymaga złożenia wraz z ofertą autoryzacji producenta na sprzedaż i obsługę techniczną opisanego w pakiecie 9 oraz 10 asortymentu</p>
49.	<p>Pakiet 8</p> <p>Poz.1</p> <p>Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy elastomerowej wykorzystującej zbiornik elastomerowy z elastomeru silikonowego oraz ogranicznik przepływu w dystalnej części.</p> <p>Pompa o sztywnej, płaskiej obudowie i szerokim zakresie podaży od 215 do 335ml, objętości nominalnej 275ml. Przepływ: 5 ml/h (czas ok. 48h). Pompa posiada sztywną obudowę chroniącą leki przed promieniowaniem UV oraz selekcję zanieczyszczeń na przebiegu linii jednocześnie zapewniając podanie leku w bezpiecznym dla pacjenta i personelu w mikrobiologicznie zamkniętym systemie.</p>	<p>Zamawiający nie wyraża zgody na przedstawioną propozycję</p>
50.	<p>Poz.1</p> <p>Przenośny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu, zapewniający ciągły przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza przez, który podawana jest zawartość. Filtr na drenie dla ochrony pacjenta przed zatorem powietrznym. Dren łączący długość min. 128 cm z klamrą i zatyczką z filtrem hydrofobowym. Urządzenie pakowane pojedynczo, jałowe. W torze przepływu w kontakcie z podawanym lekiem nie zawiera DEHP. Zbiornik z elastomeru silikonowego. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego. Napełnianie systemu odbywa się przez centralnie umieszczony port wyposażony w: połączenie Luer Lock, przykręcaną zatyczkę, zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki. Pompa z klemą umożliwiającą przyczepienie pompy do ubrania. Nominalna prędkość infuzji: 5ml/godz; Nominalna objętość: 250ml ml, objętość minimalna: 200 ml i objętość maksymalna 320 ml. Czas infuzji 50h. Obudowa, filtr i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV.</p>	<p>Zamawiający nie wyraża zgody na przedstawioną propozycję</p>

51.	Poz.1 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy obudowa i dren mają chronić leki światłoczułe?	Nie ma takiej potrzeby
52.	Poz.1 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przenośny system infuzyjny powinien posiadać na drenie zacisk umożliwiający zatrzymanie infuzji w sytuacjach awaryjnych?	Tak
53.	Dotyczy pakietu nr 4 Prosimy o dopuszczenie jako równoważny, bezpiecznego przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych, z komorą wykonaną z tworzywa bez PCV, o długości w części przezroczystej 5,5cm; pozbawionego szkodliwych Ftalanów (DEHP, BPA) co jest potwierdzone w karcie technicznej, igła biorcza Spike ABS, igła ścięta jednostronnie/lancet, biała; komora kroplowa z odpowietrznikiem, wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny, czerwony; odpowietrznik zaopatrzony w przeciwbakteryjny filtr powietrza spełniający obowiązujące Normy ISO, zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu i miejscem na kolec, biały z białą kulką, dodatkowy zacisk na drenie pomiędzy komorą a zaciskiem rolkowym do odcięcia infuzji. Dren zmatowiony o długości 175cm, całkowita długość zestawu 185 cm oraz objętość wypełnienia 18ml – nadrukowane na opakowaniu jednostkowym; zatyczka na końcu drenu: mleczna, z filtrem hydrofobowym 1,2 microns typu priming cap (AutoPrime) ; filtr 15 mikronów w dnio komory (oznaczenie na opakowaniu) z technologią zapobiegającą dostawaniu się powietrza do drenu po zakończeniu infuzji; bez opaski stabilizującej dren wewnątrz opakowania; papier/ folia (typu blister); kod kreskowy, data ważności i data produkcji nadrukowane na opakowaniu.	Zgodnie z SWZ
54.	Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 5 dla pakietu nr 4,5 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o modyfikację zapisu umowy dostawy: „W przypadku niezrealizowania przez Zamawiającego płatności w terminie określonym w niniejszej umowie dostawy, Wykonawca ma prawo wstrzymać dostawy na rzecz Zamawiającego, po uprzednim pisemnym powiadomieniu Zamawiającego o zaległościach i oficjalnym wezwaniu do zapłaty. Wstrzymanie dostaw może trwać do momentu uregulowania wszelkich zaległości przez Zamawiającego. W przypadku, gdy zaległości nie zostaną uregulowane w wyznaczonym terminie, Wykonawca może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym, bez prawa Zamawiającego do naliczania kar umownych. Wstrzymanie dostaw w związku z zaległościami nie zwalnia Zamawiającego z obowiązku zapłaty należności zgodnie z warunkami umowy”.	Zamawiający nie zmienia zapisów w projekcie umowy
55.	Dotyczy wzoru umowy § 10 ust. 1 pkt. A) dla pakietu 4,5 Prosimy o naliczanie kary od wartości niezrealizowanej umowy.	Zamawiający nie zmienia zapisów w projekcie umowy
56.	Dotyczy wzoru umowy § 10 dla pakietu 4,5 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dodanie poniższego zapisu do umowy dostawy: „Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku ze zwłoką w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.”	Zamawiający nie zmienia zapisów w projekcie umowy
57.	Dotyczy § 6 ust. 6 dla pakietu 4,5 W związku z wejściem w życie nowych regulacji podatkowych wprowadzających obowiązek wystawiania i odbierania faktur ustrukturyzowanych w ramach Krajowego	Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę brzmienia § 6 ust. 6 projektu umowy

	<p>Systemu e-Faktur, zgodnie z ustawą z dnia 16 czerwca 2023 r. O zmianie ustawy o podatku od towarów i usług oraz niektórych innych ustaw (Dz.U. Z 2023 r. Poz.1598), informacje obligatoryjne, które powinny znajdować się na fakturze określają przywołane przepisy. Struktura logiczna e-faktury oferuje zestaw fakultatywnych pól, które mogą być wykorzystane do zawarcia szeregu dodatkowych informacji dotyczących transakcji, według wyłącznie biznesowych a nie prawnych potrzeb stron transakcji dokumentowanej fakturą. Część danych, które Państwo wskazują, wykraczają poza dane obligatoryjne wymagane przepisami prawa. Zaznaczamy, że nie jest możliwe, aby dla każdego podmiotu Wykonawca indywidualnie mógł dostosowywać schemę faktury KSeF w zakresie dodatkowych oczekiwań, które nie znajdują swojego odzwierciedlenia w obligatoryjnych i nadrzędnych przepisach prawa. Spełnienie wymagań wg opisanych nadmiernych oczekiwań staje się więc niemożliwe. Wykonawca zobowiązuje się do wystawiania faktur zgodnych z przywołanymi przepisami. Zwracamy się z wnioskiem o rezygnację z wymagań niezajdujących swojego odzwierciedlenia w przywołanych przepisach i dopuszczenie możliwości wystawiania przez Wykonawców faktur zgodnych z przepisami prawa, zawierających obligatoryjne dane w rozumieniu przywołanych Przepisów.</p>	
58.	<p>Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy elastomerowej, o pojemności nominalnej 250 ml oraz przepływie 5,2ml/h. Pompa posiada filtr powietrza na drenie. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.</p>	Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania
59.	<p>Czy Zamawiający dopuści pompę elastomerową w bursztynowej obudowie o pojemności nominalnej 275 ml (zakres min-max 165-310ml) posiadającej filtr powietrza na drenie przy zachowaniu pozostałych parametrów SWZ?</p>	Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania

  
 DYREKTOR  
 Andrzej Juliusz Kamasa

  
 REFERENT  
 Sekcja ds. Zamówień Publicznych  
 Paulina Witkowska

  
 Wiesław Babizewski  
 koordynator  
 ds. zamówień publicznych