



Specjalistyczne Centrum Medyczne im. św. Jana Pawła II spółka akcyjna

57-320 Polanica-Zdrój, ul. Jana Pawła II 2

Tel.: 74/86 21 100; Fax: 74/86 21 102

[www.scm.pl](http://www.scm.pl)

NIP: 8831788549; REGON: 020493961; BDO: 000077148

KRS: 0000438391, Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabrycznej we Wrocławiu

IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

Kapitał zakładowy wpłacony w całości: 36 800 000,00 PLN

Numer konta bankowego: 62 1020 3668 0000 5802 0476 2326

Polanica-Zdrój, dnia 03.03.2026r.

L.dz. EZP.3820.72.2026

Znak sprawy **ZP/TP/2025/14- jednorazówka**

### Uczestnicy postępowania

dotyczy: pytań wniesionych do prowadzonego postępowania na zakup i dostawę wraz z rozładunkiem jednorazowych sterylnych i niesterylnych materiałów medycznych, dla wszystkich oddziałów i poradni Specjalistycznego Centrum Medycznego im. św. Jana Pawła II S.A.

Zamawiający, Specjalistyczne Centrum Medyczne im. św. Jana Pawła II S.A., ul. Jana Pawła II nr 2, 57-320 Polanica-Zdrój, informuje, że do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2024r. poz. 1320 z późn.zm.), oznaczonego ZP/TP/2026/14- jednorazówka, zostały wniesione następujące zapytania:

#### Pytanie 1

##### Pakiet 3

Czy Zamawiający w **Pakiecie 3** (z racji na wydłużony termin oczekiwania na realizację dostawy) wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji 2.

**Odpowiedź 1: Zgodnie z SWZ.**

#### Pytanie 2

##### Pakiet 3

Czy Zamawiający w **Pakiecie 3** w pozycji 3 mógłby doprecyzować, czy zestaw będzie oparty na użyciu wielorazowego peana, który nie jest elementem opisanego zestawu.

**Odpowiedź 2: Zgodnie z SWZ.**

#### Pytanie 3

##### Pakiet 3

Czy Zamawiający w **Pakiecie 3** wyrazi zgodę na wykreślenie lub wydzielenie pozycji 4 do odrębnego pakietu.

**Odpowiedź 3: Zgodnie z SWZ.**

#### Pytanie 4

##### Pakiet 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 1 – obwody oddechowe Emergency do odrębnego pakietu, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty większej ilości Wykonawców?

**Odpowiedź 4: Zgodnie z SWZ.**

#### Pytanie 5

##### Pakiet 3 poz. 1

Czy Zamawiający w **Pakiecie i 3 w poz. 1** dopuści dotychczas stosowany regulator przepływu z zakresem regulacji przepływu od 5-250 ml/h spełniający pozostałe zapisy SWZ?

**Odpowiedź 5: Tak Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie 6

##### Pakiet 26

Prosimy o podanie nazwy/ typu oraz producenta insuflatora, do którego mają pasować dreny insuflacyjne.

**Odpowiedź 6: Drent dopasowane do insuflatora STORZ.**

#### Pytanie 7

##### Pakiet 14

Prosimy o wyjaśnienie czy worki do laparoskopii mają być wyposażone w drut samorozprężalny?

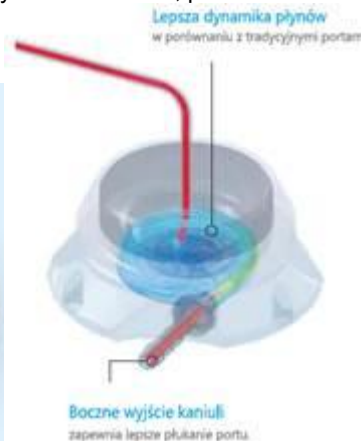
**Odpowiedź 7: Zgodnie z SWZ.**

#### Pytanie 8

##### Pakiet 24 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści produkty równoważne, których nazwy i kody określone we Wspólnym Słowniku Zamówień są zgodnie z art. 99 ust. 1 i 3 ustawy (ang. Common Procurement Vocabulary) i które spełniają tożsame funkcje lecznicze i użytkowe dla pacjenta i dopuści porty w całości wykonane z tworzywa- korpus portu i element ustalający są wykonane z tworzywa sztucznego przeznaczonego do implantów medycznych (polisulfon), 6F i 8F z cewnikiem o dł. 63 cm, poliuretanowym, z komorą zapobiegającą powstawaniu skrzeplin (bez martwych stref), wycięcia w podstawie poru (ułatwienie dla personelu przy

obsłudze portu) , 3 otwory mocujące wypełnione silikonem, Waga portu : 4,9g, Wysokość portu : 12.1mm Podstawa 26.7 mm , średnica membrany 12,7 mm, pojemność 0,52ml – wyposażenie : mechanizm mocujący cewnik igła tępa, igła Hubera zakrzywiona 22G, Igła prosta 22G, igła wprowadzająca 18G , rozrywalna koszulka, przewodnica



Możliwość podawania kontrastu PSI do 300 Maksymalna ilość wkłuć: igły 19/20G - 1000 wkłuć, igły 22G - 1500 wkłuć, Pacjent z portem może być skutecznie skanowany w systemie MR w następujących warunkach: statyczne pole magnetyczne 1,5 - Tesla (1,5T), 3- Tesla (3T), 7- Tesla (7T). W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka.

**Odpowiedź 8: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 9**

**Pakiet 30**

Jednak ostatni pkt tego pakietu dotyczy nie naszego drenika.

Chodzi o: „Drenik uszny -tuba wentylacyjna silikon niebieski miękki kołnierz w kształcie parasolki z 3 nacięciami ułatwiającymi składanie w trakcie zakładania śr.1mm ,śred zew 2,9mm,dł-2,8mm”

Czy możemy zaproponować w pytaniu coś podobnego?

**Odpowiedź 9: Zamawiający wykresła poz. 8 z pakietu nr 30.**

**Pytanie 10**

**Pakiet 11**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezpiecznych igieł do pobierania próbek krwi z jednostronnym skrzydłem. Dostępne rozmiary 23G (0,6mm)/ 17mm i 27mm; 22G (0,7mm)/22mm, 21G (0,8)/22mm. Pakowane po 50szt.



**Odpowiedź 10: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 11**

**Pakiet 14**

Czy Zamawiający w pakiecie 14 w pozycji 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Worek do laparoskopii do zabiegów ginekologicznych 200ml lub 800ml?

**Odpowiedź 11: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 12**

**Pakiet 18, 26**

Dotyczy Pakietu nr 18, 26 Dot. §2 ust. 2.2. projektu umowy - Czy ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia oraz fakt, że przedmiotem zamówienia w Pakiecie nr 18 i 26 nie są leki ratujące życie a sprzęt, którego zakup można zaplanować z odpowiednim wyprzedzeniem, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla Pakietu nr 18 i 26 do 10 dni roboczych od złożenia zamówienia?

**Odpowiedź 12: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 13**

**Pakiet 18, 26**

Dot. Załącznika nr 2 Formularz asortymentowo – cenowy Pakiet 18, Pakiet 26 - Czy w związku z tym, że opisane w Załączniku nr 2 Formularz asortymentowo – cenowy Pakiet 18, Pakiet 26 w poz. 1 dreny są pakowane przez producenta w opakowania handlowe po 10 szt. (1 opak = 10 sztuk), Zamawiający wyrazi zgodę na dokonanie modyfikacji jednostki miary ze sztuk na opakowania oraz na skorygowanie wymaganej ilości w przeliczeniu na opakowania i podanie ceny jednostkowej netto za opakowanie?

**Odpowiedź 13: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 14**

**Pakiet 18, 26**

Dot. Załącznika nr 2 Formularz asortymentowo – cenowy Pakiet 18, Pakiet 26 - Czy w związku z tym, że opisane w Załączniku nr 2 Formularz asortymentowo – cenowy Pakiet 18, Pakiet 26 w poz. 1 dreny są pakowane przez producenta w opakowania handlowe po 10 szt. (1 opak = 10 sztuk), Zamawiający potwierdzi, że będzie zamawiał towar w pełnych opakowaniach?

**Odpowiedź 14: Tak Zamawiający potwierdza.**

### Pytanie 15

**Dot. Załącznika nr 10** Oświadczenie dot. próbek - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu przedstawiania na wezwanie próbek dla Pakietu nr 18 i 26. Prośbę swą motywujemy tym, że produkt jest Zamawiającemu dobrze znany, oferujemy oryginalne produkty producenta, które były dotychczas z powodzeniem stosowane w Państwa placówce.

**Odpowiedź 15: Nie Zamawiający nie wyraża zgody.**

### Pytanie 16

**Dot. pkt.10.6 SWZ** - Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania opisu na etykiecie opakowania próbek w języku polskim dla wyrobów oferowanych w Pakiecie nr 18 i 26 i dopuszczenie wyrobów posiadających informacje w oryginalnym języku producenta, tj. j. angielskim. Zgodnie z obowiązującą Ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 o wyrobach medycznych Art. 12 ust, 4 dopuszcza się, aby wyrób przeznaczony do stosowania przez użytkowników nie będących laikami posiadała etykiety i instrukcje używania w języku polskim lub języku angielskim.

**Odpowiedź 16: Zgodnie z SWZ.**

### Pytanie 17

**Dot. §6 ust. 6.4. projektu umowy**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający obniży wysokość kary, o której mowa w §6 ust. 6.4. projektu umowy do 1% ceny brutto niezrealizowanego zamówienia? Obecna wysokość kary umownej jest wygórowana i znacząco odbiega od praktyki powszechnie stosowanych kar w branży medycznej na rynku polskim.

**Odpowiedź 17: Nie Zamawiający nie wyraża zgody.**

### Pytanie 18

**Pakiet 6 poz. 1**

Czy zamawiający dopuści łyżki typ Miller w rozmiarach 00, 0, 1, 2, 3, 4, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

**Odpowiedź 18: Zgodnie z SWZ.**

### Pytanie 19

**Pakiet 6 poz. 2**

Czy zamawiający dopuści zestaw do przezskórnej tracheotomii „UniPerc” metodą Ciaglii, zawiera przedłużone jednostopniowe rozszerzadło w kształcie litery „S” z miękkim końcem oraz ergonomicznym uchwytem, rozszerzadło pokryte jest hydrofilną warstwą poślizgową oraz posiada otwór na cewnik prowadzący i znaczniki informujące o głębokości wprowadzenia, skład:

- skalpel
- jednostopniowe rozszerzadło w kształcie litery „S”
- cewnik prowadzący
- igła wprowadzająca 14G z kaniulą i strzykawką
- kleszczyki (zakrzywione) do preparacji tkanki
- rozszerzacz wstępny z uchwytem
- rurka tracheostomijna, zbrojona, z mankietem niskociśnieniowym, z regulowanym położeniem kołnierza, z samoblokującym się mandrynem z otworem na cewnik prowadzący
- przewodnica Seldingera
- cienkościenne elastyczna kaniula z PTFE, gąbka do czyszczenia kaniuli
- opaska mocująca,
- klin do odłączania rurki,
- gaziki
- sterylny żel nawilżający
- zabezpieczenie igły przed zakłuciem
- obłożenie pola operacyjnego z oknem do obserwacji miejsca zabiegu
- Opakowanie zestawu: na dwóch tacach (przyrządy do wykonania stomii oraz rurka tracheostomijna i akcesoria do jej wprowadzenia, zamocowania i pielęgnacji)
- Rozmiary: 7,0mm; 8,0mm; 9,0mm

**Odpowiedź 19: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 20

**Pakiet 6 poz. 3**

Czy zamawiający dopuści rękojeść jednorazowego użytku o wadze ok. 70,5g oraz długości 15cm?

**Odpowiedź 20: Zgodnie z SWZ.**

### Pytanie 21

**Pakiet 6 poz. 5**

Czy zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną zbrojoną z ruchomym szyldem umożliwiającym regulację długości rurki, wykonana z termoplastycznego PVC, silikonowane, mankiet niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy, wzmocniona drutem ze stali kwasoodpornej – odporna na załamanie, miękkie, gładkie, przezroczyste skrzydełka szyldu, przewodnica, 2 tasiemki mocujące, balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki znacznik głębokości wprowadzania, bez lateksu, bez ftalanów, jałowa, jednorazowego użytku, rozmiary 7,0 o długości całkowitej 85mm; 8,0 o długości całkowitej 98mm; 9,0 o długości całkowitej 105mm?

**Odpowiedź 21: Zamawiający dopuszcza.**



## Pytanie 22

### Pakiet 6 poz. 6

Czy zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z odsysaniem z nad mankietu o parametrach:

- Wykonana z medycznego PVC
- Kanał wbudowany w ściankę rurki do odsysania wydzieliny z nad mankietu
- Dren odsysający zakończony uniwersalnym łącznikiem
- Balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki i numerem LOT
- Mankiet niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy
- Przezroczysta
- Linia rtg na całej długości rurki
- Miękkie, gładkie, przezroczyste skrzydełka szyldu
- Prowadnica
- Łącznik 15 mm
- 2 tasiemki mocujące
- Bez lateksu
- Jałowa, jednorazowego użytku
- Pakowana w blister zachowujący kształt rurki
- Rozmiary: 6,5-9,5mm, co 0,5mm?



**Odpowiedź 22: Zgodnie z SWZ.**

## Pytanie 23

### Pakiet 28 poz. 1

Czy zamawiający dopuści sondy pakowane zbiorczo po 25 sztuk z przeliczeniem ilości do 16 opakowań?

**Odpowiedź 23: Zamawiający dopuszcza.**

## Pytanie 24

### Pakiet 18

Dot. Załącznika nr 2 Formularz asortymentowo – cenowy Pakiet 18 - Czy w pakiecie nr 18 w pozycji 1 nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający wymaga zaoferowania drenu płucącego do laparoskopii FC, z kontrolą przepływu jednorazowy sterylny, pakowany po 10 sztuk, kompatybilny z posiadaną pompą Hamou Endomat 26331120-1 firmy Karl Storz?

**Odpowiedź 24: Tak.**

## Pytanie 25

### Pakiet 26

Dot. Załącznika nr 2 Formularz asortymentowo – cenowy Pakiet 26 - Czy w pakiecie nr 26 w pozycji 1 Zamawiający wymaga, aby zaoferowany dren insulfacyjny z podgrzewaniem, z filtrem dł. 3m jednorazowy, sterylny, pakowany po 10 sztuk, kompatybilny był z posiadanym insuflatorem UI500 firmy Karl Storz?

**Odpowiedź 25: Tak wymaga.**

## Pytanie 26

### Pakiet 6 poz. 2, 4, 5

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6 dopuści wyodrębnienie pozycji nr 2, 4, 5 jako samodzielnych pakietów w postępowaniu przetargowym?

**Odpowiedź 26: Nie zgodnie z SWZ.**

## Pytanie 27

### Pakiet 6 poz.2

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zestaw jednorazowy do zakładania tracheostomii przezskórnej Tracoe metodą Seldingera. Skład zestawu:

- jednostopniowy rozszerzacz w kształcie „rogu nosorożca”, pokryty powłoką hydrofilną aktywowaną po zanurzeniu w wodzie.
- nitinolową (odporną na zaginania) prowadnicę Seldingera typu J, umożliwiającą wprowadzenie prowadnicy przy użyciu jednej ręki, z dwoma markerami informującymi o położeniu cewnika wprowadzającego,
- cewnik wprowadzający z ogranicznikiem bezpieczeństwa
- bezpieczny skalpel
- strzykawka 10ml
- 4 gaziki
- igła punkcyjna 14G z kaniulą teflonową
- krótkie rozszerzadło 14Ch
- pakowany sterylnie

Wraz z rurką tracheostomijną z mankietem niskociśnieniowym z balonikiem kontrolnym zawierającym informacje o średnicy wewnętrznej rurki i mankietu oraz możliwością odsysania wydzieliny z przestrzeni podgłośniowej przez innowacyjny, płaski kanał znajdujący się nad mankietem. Rurka wraz ze specjalnie dedykowanym stożkowym prowadnikiem do wprowadzania rurki do tchawicy z otworem na prowadnicę Seldingera i z silikonową tuleją wypełniającą szczelinę pomiędzy prowadnikiem a końcem rurki. Z zakrzywionym, przezroczystym kołnierzem zawierającym oznaczenia dotyczące średnicy wewnętrznej i zewnętrznej rurki, długości rurki oraz nazwy producenta i numeru katalogowego. Konstrukcja rurki dodatkowo umożliwi ruchy rotacyjne kołnierza

wzdłuż osi pionowej i poziomej, dzięki czemu kołnierz podąża za ruchami głowy pacjenta. Ponadto w zestawie znajdują się 2 kaniule wewnętrzne z łącznikiem 15 mm z możliwością blokady przed wyciągnięciem, jałowy żel poślizgowy 2,7g, zestaw łączników do odsysania oraz tasiemka mocująca. Rurka wykonana z poliuretanu (mankiet rurki z wysokiej klasy medycznego PCV – nie zawierającego DEHP). Całość w sterylnym opakowaniu.

Rozmiary:

Średnica wewnętrzna rurki: 7 mm, średnica zewnętrzna 9,8 mm, długość rurki 85 mm

Średnica wewnętrzna rurki: 8 mm, średnica zewnętrzna 10,8 mm, długość rurki 88 mm

Średnica wewnętrzna rurki: 9 mm, średnica zewnętrzna 11,8 mm, długość rurki 90 mm

Średnica wewnętrzna rurki: 10 mm, średnica zewnętrzna 12,8 mm, długość rurki 92 mm

**Odpowiedź 27: Tak Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 28**

##### **Pakiet 6 poz. 4**

Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści Rurkę tracheostomijną o wydłużonej części proksymalnej z mankietem niskociśnieniowym i z regulowanym położeniem kołnierza:

- wykonana z niezawierającego DEHP medycznego PCW

- regulowany kołnierz z mechanizmem blokującym umożliwiającym przesuwanie kołnierza wzdłuż osi rurki oraz obracanie o kąt 360° ?

- kontrastowa linia widoczna w RTG

- łącznik o średnicy 15 mm

- skala informująca o stopniu wydłużenia rurki

- elastyczne skrzydełka na kołnierzu rurki z możliwością przesuwania wokół osi rurki niezależnie od siebie, zapewniają możliwość dostosowania do indywidualnej anatomii pacjenta.

- informacje o zakresie zmiennej długości rurki, wraz ze średnicą wewnętrzną i zewnętrzną podane na kołnierzu rurki

- przezroczysta

- obturator ułatwiający założenie rurki

- regulowana tasiemka do mocowania rurki

- karta informacyjna produktu z dwiema odklejanymi etykietami.

- sterylna, jednorazowego użytku

Rozmiary

- 7 mm, średnica zewnętrzna 9,7 mm, maksymalna długość 97,5 mm

- 8 mm, średnica zewnętrzna 11,2 mm, maksymalna długość 113,5 mm

- 9 mm, średnica zewnętrzna 12,3 mm, maksymalna długość 123 mm

- 10 mm, średnica zewnętrzna 13,7 mm, maksymalna długość 129,5 mm

**Odpowiedź 28: Zgodnie z SWZ.**

#### **Pytanie 29**

##### **Pakiet 6 poz. 5**

Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści Rurkę tracheostomijną o wydłużonej części proksymalnej z mankietem niskociśnieniowym i z regulowanym położeniem kołnierza:

- wykonana z niezawierającego DEHP medycznego PCW

- regulowany kołnierz z mechanizmem blokującym umożliwiającym przesuwanie kołnierza wzdłuż osi rurki oraz obracanie o kąt 360° ?

- łącznik o średnicy 15 mm

- skala informująca o stopniu wydłużenia rurki

- elastyczne skrzydełka na kołnierzu rurki z możliwością przesuwania wokół osi rurki niezależnie od siebie, zapewniają możliwość dostosowania do indywidualnej anatomii pacjenta.

- informacje o zakresie zmiennej długości rurki, wraz ze średnicą wewnętrzną i zewnętrzną podane na kołnierzu rurki

- zbrojona, odporna na załamania

- obturator ułatwiający założenie rurki

- regulowana tasiemka do mocowania rurki

- karta informacyjna produktu z dwiema odklejanymi etykietami.

- sterylna, jednorazowego użytku

Rozmiary

- 7 mm, średnica zewnętrzna 9,7 mm, maksymalna długość 98 mm

- 8 mm, średnica zewnętrzna 11,2 mm, maksymalna długość 116 mm

- 9 mm, średnica zewnętrzna 12,3 mm, maksymalna długość 118,5 mm

- 10 mm, średnica zewnętrzna 13,7 mm, maksymalna długość 130 mm

**Odpowiedź 29: Zgodnie z SWZ.**

#### **Pytanie 30**

##### **Dotyczy wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej wynikającej z § 6 ust. 6.4 do 1% ceny brutto niezrealizowanego zamówienia?

**Odpowiedź 30: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### **Pytanie 31**

##### **Dotyczy wzoru umowy**

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie zapisu umowy § 6 ust. 6.5, ponieważ błędne wystawienie faktury nie ma wpływu na realizację dostawy przedmiotu zamówienia. Ponadto forma faktury została określona przepisami prawa i dostosowana jest do obligatoryjnych wymogów co do treści i elementów jej składowych. Równocześnie Zamawiający nie określił co jest według niego błędnie wystawioną fakturą, zatem stanowi to element subiektywny pozostawiony do oceny jedynie Zamawiającemu.

**Odpowiedź 31: Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pytanie 32****Dotyczy wzoru umowy**

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?

**Odpowiedź 32: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 33****Pakiet 32 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chlorowane od wewnątrz?

**Odpowiedź 33: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 34****Pakiet 4 poz. 2**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły do portu - tak jak obecnie stosowane - to igły typu bezpiecznego (z mechanizmem wskazującym wizualnie i akustyczne zabezpieczenie igły po użyciu), ze szlifem łyżeczkowym i skrzydełkami oraz drenem o długości 190mm +/- 10mm, z możliwością stosowania w procedurach wstrzykiwania pod ciśnieniem 325 psi - spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź 34: Tak zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 35****Pakiet 4 poz. 3**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane spike'i do wielokrotnego pobierania i dostrzykiwania leków - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać filtr 0,45µm, zastawkę wewnętrzną zapobiegającą wyciekaniu leku po odłączeniu strzykawką, możliwość bezpiecznego stosowania do 7 dni logo producenta min. na samym wyrobie i opakowaniu jednostkowym - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź 35: Tak zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 36****Pakiet 4 poz. 5**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy do znieczulenia wewnątrzoponowego - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać cewnik wykonany z poliamidu o dł. 100cm z zamkniętym końcem oraz trzema otworami bocznymi, filtr zewnątrzoponowy 0,2µm o wytrzymałości do 7 barów oraz strzykawkę niskooporową o wyraźnej eliptycznej skali - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź 36: Tak zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 37****Pakiet 4 poz. 6**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki z trokarem - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać kolorystycznie oznaczony kod rozmiaru oraz powinny być pakowane w sztywne opakowania typu tubus - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź 37: Tak zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 38****Pakiet 10 poz. 1**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy do znieczulenia wewnątrzoponowego - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać cewnik wykonany z poliamidu o dł. 100cm z zamkniętym końcem oraz trzema otworami bocznymi, filtr zewnątrzoponowy 0,2µm o wytrzymałości do 7 barów oraz strzykawkę niskooporową o wyraźnej eliptycznej skali - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź 38: Tak zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 39****Pakiet 10 poz. 3**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do embolektomii - tak jak obecnie stosowane - to cewniki jednocanalowe, skalowane, wykonane z termoplastycznego, atraumatycznego - spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź 39: Tak zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 40****Pakiet 12 poz. 1**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki typu Rusch Brillant - tak jak oryginalne cewniki tego typu - powinny posiadać balon o pojemności 10ml, zapewniający optymalne warunki uciskowe na błonę pęcherza moczowego w długim okresie ich użytkowania, w komplecie strzykawkę 10ml wypełnioną roztworem 10% gliceryny do wypełnienia balonu stabilizacyjnego oraz min. 2 samoprzylepne etykiety do dokumentacji, identyfikujące produkt w warunkach użycia klinicznego (po wypakowaniu z opakowania jednostkowego) - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź 40: Tak zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 41****Pakiet 20 poz. 1**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane elektrody do defibrylatorów - to elektrody dla dorosłych - a tym samym elektrody, o powierzchni przewodzącej (aktywnej) elektrody min. 102cm<sup>2</sup>, która to minimalna powierzchnia, zapewnienia optymalne warunki ich bezpiecznego i skutecznego użytkowania z każdym typem defibrylatora - spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź 41: Tak zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 42****Pakiet 22 poz. 1-2**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na pojemniki z wodą do nawilżania o pojemności 350ml lub 450ml, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź 42: Tak zamawiający dopuszcza 350 ml.**

**Pytanie 43****Pakiet 22 poz. 1-2**

Prosimy o potwierdzenie, iż mając na uwadze, obecną sytuację epidemiologiczną oraz związane z tym obostrzenia i zalecenia epidemiczne, oferowane pojemniki z wodą do nawilżania, powinny posiadać zintegrowaną zatyczkę, umożliwiającą zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wążów tlenowych lub masek, np. przy ich wymianie, co zapewnia bezpieczne wykonanie procedur wykonywanych w warunkach klinicznych w długim okresie użytkowania tego typu pojemników z wodą - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź 43: Tak zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 44****Pakiet 22 poz. 1-2**

Prosimy o potwierdzenie, iż mając na uwadze, obecną sytuację epidemiologiczną oraz związane z tym obostrzenia i zalecenia epidemiczne, oferowane pojemniki z wodą do nawilżania, powinny być przeznaczone rutynowo dla jednego pacjenta, z dołączonymi do oferty badaniami mikrobiologicznymi potwierdzającymi, iż można stosować je także u wielu Pacjentów bez ryzyka zakażenia - przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

**Odpowiedź 44: Tak zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 45****Dot. Zapisów SWZ**

W nawiązaniu do zapisu SWZ pkt 10.6 dotyczącego obowiązku złożenia oświadczenia o przedłożeniu próbek na wezwanie Zamawiającego (załącznik nr 10 do SWZ), zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, czy Zamawiający dopuści możliwość odstąpienia od żądania przedłożenia próbek w przypadku, gdy oferowany wyrób jest Zamawiającemu znany, był wcześniej przez niego stosowany lub oceniany, a jego parametry oraz oznakowanie nie uległy zmianie. Jednocześnie prosimy o informację, czy w takim przypadku Zamawiający uzna za wystarczające potwierdzenie spełniania wymagań SWZ na podstawie dokumentów przedmiotowych lub dotychczasowej wiedzy o produkcji.

**Odpowiedź 45: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie 46****Dotyczy zapisów umowy § 2 ust. 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na rozpatrzenie reklamacji do 7 dni kalendarzowych od daty pozytywnego rozpatrzenia reklamacji?

**Odpowiedź 46: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 47****Dotyczy zapisów umowy § 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/ wymagalności wskazanego na fakturze bądź realizować dostawy w formie za pobraniem, do momentu uregulowania zaległości”?

**Odpowiedź 47: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 48****Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym:

„(...) Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.” ?

**Odpowiedź 48: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 49****Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 10% do 5% ?

**Odpowiedź 49: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 50****Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 3% do 1,5% ?

**Odpowiedź 50: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 51****Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 4**

Prosimy o wskazanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia § 6 ust. 6.4 projektu umowy poprzez nadanie mu następującego brzmienia:

6.4. W razie niedostarczenia towaru w terminie o którym mowa w § 2 pkt 2.2 , Zamawiający ma prawo dokonania zakupu przedmiotu zamówienia u dowolnego dostawcy, różnicą w cenie obciążając Wykonawcę. Dodatkowo Zamawiający uprawniony jest do naliczenia kary umownej w wysokości 2 % ceny brutto niezrealizowanego zamówienia.

Pragniemy nadmienić, że kara umowna w głównej mierze powinna realizować funkcję stymulacyjną i prewencyjną. Należy jednak pamiętać, żeby Zamawiający nie nadużył środka motywującego wykonawcę, bowiem jak stwierdziła KIO w wyroku z dnia 19 lutego 2010 r., sygn. akt: 1839/09: „Z karą rażąco wygórowaną mamy do czynienia, gdy jej wysokość przekracza granice motywacji wykonawcy do realizacji zamówienia i stanowi przyczynek dla zamawiającego do wzbogacenia się.

**Odpowiedź 51: Zamawiający nie wyraża zgody.**

## Pytanie 52

### Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 5

Prosimy o wskazanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia § 6 ust. 6.5 projektu umowy poprzez nadanie mu następującego brzmienie:

Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowa w wysokości po 150 zł za każdy braku skorygowania błędne wystawionej faktury w terminie 5 dni roboczych licząc od otrzymanego żądania od Zamawiającego lub przesłania Zamawiającemu w tym terminie informacji o odmowie dokonania korekty faktury

Pragniemy nadmienić, że kara umowna w głównej mierze powinna realizować funkcję stymulacyjną i prewencyjną. Należy jednak pamiętać, żeby Zamawiający nie nadużył środka motywującego wykonawcę, bowiem jak stwierdziła KIO w wyroku z dnia 19 lutego 2010 r., sygn. akt: 1839/09: „Z karą rażąco wygórowaną mamy do czynienia, gdy jej wysokość przekracza granice motywacji wykonawcy do realizacji zamówienia i stanowi przyczynek dla zamawiającego do wzbogacenia się.”

**Odpowiedź 52: Zamawiający nie wyraża zgody.**

## Pytanie 53

### Pytanie dotyczące treści zapisów umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany zapisu dotyczącego terminu dokonania zapłaty wynagrodzenia należnego Wykonawcy na zapis: „Za dzień zapłaty uznaje się dzień uznania rachunku bankowego **Wykonawcy**”? Doktryna oraz judykatura przyjmują stanowisko, zgodnie z którym za dzień spełnienia świadczenia pieniężnego uznaje się dzień uznania rachunku bankowego wierzyciela (Wykonawcy). Powyższe wynika również z brzmienia art. 454 § 2 k.c. zgodnie z którym miejscem spełnienia świadczenia, jest miejsce siedziby przedsiębiorstwa wierzyciela. W związku z tym dopiero uzyskanie środków na rachunku wierzyciela może być uznane za spełnienie świadczenia, jako realne rozliczenie zobowiązania. Przyjęcie dnia obciążenia rachunku Zamawiającego jako dnia zapłaty prowadzi do sytuacji, w której Wykonawca nie otrzymawszy środków w terminie, znajduje się jednocześnie w sytuacji, w której świadczenie uznane jest za spełnione.

*Jak stwierdził Sąd Najwyższy w uchwale z dnia 4 stycznia 1995 r., sygn. akt III CZP 164/94, przepis art. 454 k.c. wprowadzie wprost reguluje problematykę miejsca wykonania zobowiązania, jednakże - co nie budzi wątpliwości - dotyczy także chwili spełnienia świadczenia. Skutkiem rozliczenia przeprowadzonego w formie bezgotówkowej jest obciążenie rachunku dłużnika oznaczoną w jego dyspozycji kwotą, a następnie uznanie - tą samą kwotą - rachunku wierzyciela. Ze względu na fakt, że uznanie polega na uczynieniu na rachunku wierzyciela stosownego wpisu po stronie credit ("ma"), wierzyciel z tą samą chwilą uzyskuje uprawnienie do swobodnego rozporządzania objętymi wpisem środkami pieniężnymi. W efekcie uznanie rachunku wierzyciela realizuje klasyczną konstrukcję zapłaty. Z tą chwilą następuje umorzenie (wygaśnięcie) zobowiązania - stwierdził Sąd Najwyższy w uzasadnieniu uchwały.*

Tym samym wnosimy o dokonanie zmiany w treści wzoru umowy, zgodnie z powyższym pytaniem oraz zasadami regulowania zobowiązań wynikającymi z przepisów kodeksu cywilnego.

**Odpowiedź 53: Zamawiający nie wyraża zgody.**

## Pytanie 54

### Pytanie dotyczące treści zapisów umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie zamówień na produkty z ewentualnej umowy w ilości będącej najmniejszym lub wielokrotnością najmniejszego opakowania handlowego?

**Odpowiedź 54: Tak**

## Pytanie 55

### Pakiet 22 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje, aby ze względu na długotrwały kontakt z błonami śluzowymi w okresie użytkowania sterylnej wody do nawilżania oraz ewentualne działanie niepożądane tlenu etylenu - oferowany system ze sterylną wodą wraz z łącznikiem był sterylizowany inną metodą niż tlenkiem etylenu?

**Odpowiedź 55: Zamawiający dopuszcza.**

## Pytanie 56

### Pakiet 22 poz. 1

Czy oferowana woda do nawilżania tlenu powinna być zgodna ze standardami USP (US Pharmacopeia) – z odpowiednią informacją na oryginalnej etykiecie opakowania jednostkowego - zatem m. in. wolna od endotoksyn bakteryjnych, które wykazują silne prozapalne działanie przy potencjalnej inhalacji do płuc?

**Odpowiedź 56: Zamawiający dopuszcza.**

## Pytanie 57

### Pakiet 22 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego pojemnika ze sterylną wodą (A) 350 ml z adapterem fabrycznie zapakowane w jedno opakowanie, żaden z elementów nie jest poddawany sterylizacji tlenkiem etylenu. Zestaw do nawilżania tlenu do włączenia w linię gazową, który utrzymuje system zamknięty podczas procedury. Sterylna woda o wysokim stopniu czystości, zgodna ze standardem USP (m. in. apirogenna i wolna od endotoksyn) z odpowiednią (oryginalnie nadrukowaną) informacją na opakowaniu jednostkowym. Możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni, potwierdzona w instrukcji użycia lub oficjalnym oświadczeniu producenta. Na pojemniku etykieta z nadrukowanym kodem UDI w formie dwuwymiarowej (DataMatrix) kodującym m. in. numer partii, datę ważności oraz numer GTIN.

**Odpowiedź 57: Zgodnie z SWZ.**

Odpowiedzi na pytania zgodnie z art. 135 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2024r. poz. 1320 z późn.zm.), zamieszczone zostały w dniu 03.03.2026r. na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

DYREKTOR  
ds. Administracyjno-Technicznych

Maciej Cycuła

-----  
(podpis kierownika zamawiającego lub osoby upoważnionej)