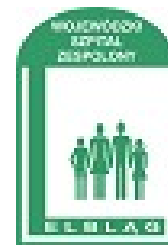


Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY W ELBLĄGU
ul. Królewiecka 146, 82-300 Elbląg



Sekcja Zamówień Publicznych tel. 55 23 95 872

Elbląg, 26.06.2026 r.

Numer postępowania: **AS.4500.102.2026**

Zamawiający:

Wojewódzki Szpital Zespolony w Elblągu
Królewiecka 146
82-300 Elbląg

dotyczy: postępowania o zamówienie publiczne na dostawę sprzętu jednorazowego użytku w 11 pakietach dla potrzeb WSZ w Elblągu.

Do wszystkich uczestników postępowania

Wojewódzki Szpital Zespolony w Elblągu, ul. Królewiecka 146 odpowiada na pytania Wykonawców, które wpłynęło do Zamawiającego w dniu 25.06.2026 r.

1. Czy Zamawiający w **Pakiecie 3** dopuści rurki intubacyjne w rozmiarach od 6,0 – do 8,0 (co 0,5 mm); spełniające pozostałe wymagania SWZ.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

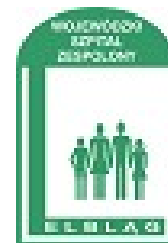
2. Prosimy o dopuszczenie w pak.1 Bezpieczny Zestaw do punkcji diagnostycznej (pobieranie próbek) i terapeutycznej (drenaż, odbarczenie) jamy brzusznej i jamy opłucnej. Zestaw składa się z cewnika rozmiar 8FR/CH o długości 11 cm ze zintegrowaną bezpieczną igłą do nakłuwania/ igłą Veressa (14 G, 170 mm), posiada zawór samozamykający zapobiegający przedostaniu się powietrza do jamy ciała oraz kolorowy wskaźnik bezpieczeństwa, strzykawkę Luer Lock 60ml, kranika trójdrożnego z przedłużonym drenem i dwóch worków do drenażu (2000 ml), dodatkowy zawór z funkcją samoczynnego zamknięcia na cewniku zamykający światło cewnika po wysunięciu igły. Niewielkie ilości płynu wysiękowego można usunąć dołączoną strzykawką za pomocą bezpiecznej igły do nakłuwania. Po wyjęciu igły z cewnika kranik trójdrożny umożliwia drenaż grawitacyjny w celu złagodzenia objawów wodobrzusza/wysięku z opłucnej. Poprzez odpowiednie przestawienie kranika trójdrożnego po wyjęciu igły możliwe jest również pobranie próbek.

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

3. **Do 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?

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY W ELBLĄGU
ul. Królewiecka 146, 82-300 Elbląg



Sekcja Zamówień Publicznych tel. 55 23 95 872

Zamawiający odpowiada:

Bez zmian.

4. Pakiet 2 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści igłę do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków tępe ścięte pod kątem 40° w rozmiarze 18G x 40 z filtrem 5µm?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający zmienia opis.

5. Pakiet 2 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści Iglę do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków o szlifie ołówkowym z otworem bocznym w rozmiarze 18G x 40mm?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający zmienia opis.

6. Pakiet 2 poz. 5

Czy zamawiający dopuści igle dostępną wyłącznie w rozmiarze 1,2 x 40mm?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający zmienia opis.

7. Pakiet 6 Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści bezigłową nasadkę na fiolki średnicy 20mm o następujących parametrach:

- B-safe bezigłowa nasadka na fiolki o średnicy 20mm
- Przeznaczone do wielokrotnych aspiracji leku z fiolek
- Nie wymagają stosowania koreczków zabezpieczających
- System podzielnej silikonowej membrany
- Prosty tor przepływu
- Pasują do standardowych złączy luer oraz luer-lock
- W pełni szczelne i bezpieczne połączenie
- Obudowa wykonana z polikarbonu
- Pozbawione lateksu, PCV oraz ftalanów
- Do użytku przez 7 dni lub 140 aktywacji
- Odporny na działanie lipidów
- Sterylizowane tlenkiem etylenu
- Opakowanie papier-folia



CHARAKTERYSTYKA

- Objętość wypełnienia 0,06ml

PRZEPŁYWY

- 1 psi: 200ml/minuta
- 3 psi: 340ml/minuta
- 5 psi: 420ml/minuta

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający dopuszcza.

8. Pakiet 6 Pozycja 2.

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy przyrząd do pobierania leków o następujących parametrach:

- Nie wymagają stosowania koreczków zabezpieczających
- System podzielnej silikonowej membrany
- Prosty tor przepływu
- Pasują do standardowych złączy luer oraz luer-lock
- W pełni szczelne i bezpieczne połączenie
- Pozbawione lateksu
- Do użytku przez 7 dni lub 140 aktywacji
- Odporny na działanie lipidów
- Sterylizowane tlenkiem etylenu
- Opakowanie papier-folia



?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający dopuszcza.

9. Pakiet 6 Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy o następujących parametrach:

- Obudowa wykonana z transparentnego materiału – poliwęglanu
- Wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne iniekcje portu
- Płaska powierzchnia wstrzyknięcia – gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję
- Nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI
- opakowania
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji
- Okres ważności: 3 lata
- Objętość wypełnienia 0,09ml
- Wysoki przepływ 350ml/min
- Wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI)
- Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI)
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie jednostkowe: papier-folia
- Ilość w opakowaniu : 100 szt.



Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

10. Pakiet 6 Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków z pojemników wielodawkowych typu spike o następujących parametrach:

- Łatwy w obsłudze, ergonomiczny kształt
- Korpus z ABS-u z radełkowaną powierzchnią, zapewniającą pewny chwyt
- Ostry kolec bioreczy o dł. 20 mm, umożliwiający szczelne i bezpieczne połączenie z pojemnikami o różnej



- pojemności
- Wyżłobienie kolca biorczego na dł. 10 mm, gwarantujące całkowite opróżnienie pojemnika
- Szczelna zatyczka samozatraskowa z PP zabezpieczająca łącznik przed zanieczyszczeniem
- Dostępny w wersji z filtrem bakteryjnym (powietrza) oraz w wersji z filtrem bakteryjnym (powietrza) i cząsteczkowym (pływu)
- Filtr bakteryjny chroni przed skażeniem mikrobiologicznym oraz przed działaniem szkodliwych aerozoli
- Filtr cząsteczkowy stanowi skuteczną barierę chroniącą leki, płyny przed zanieczyszczeniem
- Łącznik luer lock żeński kompatybilny z wyrobami o zakończeniu luer lub luer lock męski
- Pozbawiony lateksu, PCV oraz ftalanów
- Wyrób niepirogenny
- Jednorazowego użytku
- Sterylizowany tlenkiem etylenu ?

Zamawiający odpowiada:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza

11. Pakiet 6 Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy o następujących parametrach:

- Obudowa wykonana z transparentnego materiału – poliwęglanu
- Wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne iniekcje portu
- Płaska powierzchnia wstrzyknięcia – gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję
- Nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji
- Okres ważności: 3 lata
- Objętość wypełnienia 0,09ml
- Wysoki przepływ 350ml/min



- Wytrzymałość na ciśnienie płynu iniecyjnego 3 bary (44 PSI)
- Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI)
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie jednostkowe: papier-folia
- Ilość w opakowaniu : 100 szt ?

Zamawiający odpowiada:

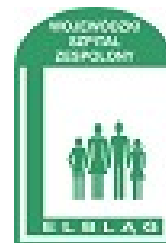
Zamawiający dopuszcza.

12. Pakiet 6 Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy podwójny o następujących parametrach:

- obudowa portu wykonana z transparentnego poliwęglanu

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY W ELBLĄGU
ul. Królewiecka 146, 82-300 Elbląg



Sekcja Zamówień Publicznych tel. 55 23 95 872

- wysokiej jakości transparentna silikonowa membrana pozwala na wielokrotną iniekcję
 - płaska powierzchnia wstrzyknięcia – gładko i równo zakończona membrana ułatwiająca dezynfekcję
 - dren wykonany z transparentnego poliuretanu
 - nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI
 - dreny wyposażone w zaciski przesuwne
 - zakończenie męskie zabezpieczone aplikatorem
 - długość całkowita 15 cm
 - czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji
 - objętość wypełnienia portu bezigłowego 0,09 ml
 - średnica drenów 1,0 x 2,7 mm, przepływ 100 ml/min
 - przestrzeń martwa 0,001 ml
 - wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI)
 - wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI)
 - nie zawiera lateksu
 - nie zawiera ftalanów
 - zgodność z normą techniczną: EN ISO 80369-1, EN ISO 80369-7, EN ISO 8536-10, EN ISO 8536-14
 - jednorazowego użytku
 - sterylizowany tlenkiem etylenu
 - okres trwałości: 3 lata,
 - opakowanie papier-folia ?
- Zamawiający odpowiada:**
Zamawiający dopuszcza.



portu

13. **Dotyczy Pakietu 5:**

1. Czy Zamawiający w **pozycji 1** dopuści igły do portów naczyniowych ze szlifem Hubera do przepłukiwania portu i długich przetoczeń o następujących parametrach:
 - igła z przezroczystym drenem o długości 20,3 cm, wykonanym z TOTM PVC bez DEHP i lateksu
 - z zaciskiem do przerw w infuzji
 - z kodowaniem rozmiarów za pomocą koloru zacisku,
 - z wygodnymi, karbowanymi skrzydełkami do wprowadzenia igły
 - z korpusem wykonanym z przejrzystego materiału, pozwalającego na ciągłą obserwację miejsca wkłucia,
 - z miękką poduszką do strony kontaktu ze skórą pacjenta, z medycznej pianki, o grubości 4mm, zespolona z korpusem igły
 - kompatybilne ze środowiskiem rezonansu magnetycznego (do 3T)
 - do podaży pod standardowym ciśnieniem do 45 psi
 - w rozmiarach: 19G (19mm, 25mm, 32mm), 20G (16mm, 19mm, 25mm, 32mm), 22G (16mm, 19mm, 25mm, 32mm) do wyboru przez Zamawiającego
 - dopuszczalny czas użytkowania igły – 7 dni
 - w opakowaniu zbiorczym 12 sztuk



Zamawiający odpowiada:

Zamawiający nie dopuszcza.

2. Czy Zamawiający w **pozycji 2** dopuści igłę Hubera dedykowaną do płukania portów naczyniowych; do standardowych prędkości infuzji? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający dopuszcza.

14. **Pakiet 5, pozycja 1.** Czy Zamawiający dopuści igłę do portów naczyniowych wyposażoną w:

- ostrze typu Huber,
- automatyczny mechanizm zabezpieczający przed przypadkowym zakłuciem personelu,
- system dodatniego ciśnienia podczas usuwania igły z portu ograniczający ryzyko refluku krwi i niedrożności portu,
- miękką, niskoprofilową podkładkę od strony skóry pacjenta zwiększającą komfort użytkowania,

spełniającą pozostałe wymagania SWZ, w tym wymagania dotyczące rozmiarów igieł?

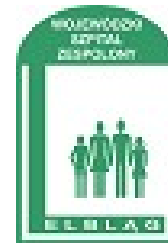
Uzasadnienie:

Wymóg samoprzylepnej osłony silikonowej stanowi określenie konkretnego rozwiązania konstrukcyjnego. Funkcję stabilizacji igły mogą realizować również inne rozwiązania techniczne zapewniające równoważny poziom bezpieczeństwa, komfortu pacjenta oraz skuteczności terapii. Jednocześnie zastosowanie automatycznego mechanizmu zabezpieczającego przed zakłuciem personelu oraz systemu dodatniego ciśnienia podczas usuwania igły stanowi istotną korzyść kliniczną, wpływającą na bezpieczeństwo użytkowania, ograniczenie ekspozycji personelu na materiał biologiczny oraz zmniejszenie ryzyka niedrożności portu wynikającej z refluku krwi. Zastosowana miękka, niskoprofilowa podkładka od strony skóry pacjenta zwiększa komfort terapii długoterminowej i zapewnia stabilne utrzymanie igły podczas użytkowania.

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający nie dopuszcza.

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOŁONY W ELBLĄGU
ul. Królewiecka 146, 82-300 Elbląg



Sekcja Zamówień Publicznych tel. 55 23 95 872

15. **Pakiet 6 pozycja 4.** Czy Zamawiający dopuści system bezigłowy z dwoma zaworami bezigłowymi o długości przewodu 8 cm i objętości wypełnienia 0,34–0,43 ml, spełniający pozostałe wymagania funkcjonalne?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający nie dopuszcza.

16. **Pakiet 7.** Czy Zamawiający uzna za spełniający wymagania zawór bezigłowy niemechaniczny wykonany w technologii Split Septum, o przepływie 600 ml/min, przestrzeni martwej 0,07 ml, przeznaczony do stosowania przez 7 dni i 720 aktywacji, spełniający pozostałe wymagania opisane w pozycji asortymentowej?

Jednocześnie prosimy o potwierdzenie, że parametr „przepływ zgodny z normą ISO 10555-5 tj. 525 ml/min $\pm$ 25 ml” należy rozumieć jako minimalny wymagany przepływ, a Zamawiający dopuści rozwiązania o wyższym przepływie.

Zamawiający odpowiada:

Zgodnie z SWZ.

17. **Dotyczy: Pakiet 5, pozycja 1**

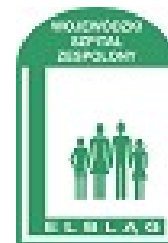
Pytanie 1:

W związku z faktem, iż szczegółowy opis przedmiotu zamówienia (OPZ) dla pozycji 1 w Pakiecie 5 wskazuje na parametry techniczne jednego konkretnego producenta – w szczególności poprzez wymóg zintegrowanej osłony silikonowej o wysokości do 1 cm oraz **nietypowe, spersonalizowane pod jeden produkt długości igieł (20G x 17mm lub 19 mm)**

Czy Zamawiający, mając na uwadze treść art. 99 ust. 1-4 ustawy Pzp oraz fundamentalną zasadę równego traktowania wykonawców i ochrony uczciwej konkurencji (art. 16 pkt 1 ustawy Pzp), zmodyfikuje zapisy SWZ i dopuści jako równoważny produkt spełniający tożsame funkcje kliniczne i terapeutyczne, tj. bezpieczną igłę typu Hubera zakrzywioną pod kątem 90° firmy **ISOMED**, o atraumatycznym szlifie łyżeczkowym, wyposażoną w elastyczne i karbowane skrzydełka motylkowe (umożliwiające ciągłą obserwację miejsca wkłucia oraz pewny chwyt), połączoną z bezbarwnym drenem poliuretanowym o długości 18 cm z zaciskiem i łącznikiem luer-lock, wolną od lateksu i DEHP, **w standardowych i powszechnie dostępnych na rynku długościach: 20G x 20mm, 15mm, 25mm?** Pragniemy podkreślić, że **Zamawiający z powodzeniem pracował już na igłach marki ISOMED** w wyżej wymienionych standardowych rozmiarach i są one personelowi medycznemu doskonale znane, a w trakcie ich dotychczasowego użytkowania nie zgłaszano żadnych zastrzeżeń ani uwag natury technicznej czy jakościowej. Utrzymanie w SWZ rzadkich, nienaturalnych kształtów i nietypowych rozmiarów (17 mm czy 19mm, zamiast 20 mm) w połączeniu z unikalną konstrukcją osłony silikonowej prowadzi do nieuzasadnionego zablokowania rynku i naruszenia art. 99 ust. 4 ustawy Pzp. Dopuszczenie sprawdzonych w praktyce klinicznej Zamawiającego wyrobów ISOMED pozwoli na otwarcie postępowania na asortyment różnych producentów, co bezpośrednio przełoży się na realizację zasady konkurencyjności i efektywności wydatkowania środków publicznych.

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający nie dopuszcza.



18. **Pytanie 2 do Pakietu 5, pozycja 2 (Wariant 1 ,2)**

Dotyczy: Pakiet 5, pozycja 2-wariant 1

Pytanie:

Zwracamy się z zapytaniem i wnioskiem o modyfikację parametrów granicznych w zakresie wymaganego rozmiaru igły:

Czy Zamawiający, mając na celu **bezpieczeństwo pacjenta** oraz zapewnienie optymalnych warunków diagnostycznych, wyrazi zgodę na zmianę wymaganego rozmiaru igły z 22G na **rozmiar 20G lub 19G do wyboru wykonawcy?**

Uzasadnienie medyczno-techniczne:

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia wymaga igły prostej o rozmiarze **22G**, dedykowanej jednocześnie do procedur wstrzykiwania pod wysokim ciśnieniem (podawanie kontrastu w tomografii komputerowej – CT z parametrami **300–325 psi**).

Pragniemy wskazać, że igła o rozmiarze **22G posiada zbyt małą średnicę wewnętrzną (światło kaniuli)**, aby mogła bezpiecznie i efektywnie służyć do wysokociśnieniowego podawania gęstych środków cieniujących (kontrastów) w badaniach CT. Zgodnie z prawami fizyki i dynamiki płynów (prawo Poiseuille'a), przetaczanie lepkich płynów przez bardzo wąską kaniulę (22G) przy generowanym ciśnieniu rzędu 300–325 psi powoduje drastyczny wzrost oporów. Skutkuje to dwoma kluczowymi zagrożeniami:

1. **Ryzykiem powikłań i uszkodzeń sprzętu:** Automatyczna strzykawka wysokociśnieniowa, próbując utrzymać zadany przepływ (flow rate) rzędu 3–5 ml/s przez zbyt wąskie światło igły 22G, błyskawicznie przekroczy krytyczne limity ciśnienia. Może to doprowadzić do rozerwania linii zasilającej, uszkodzenia membrany, przemieszczenia igły prostej w komorze portu lub wynaczynienia kontrastu (ekstrawazacji) w tkanki podskórne pacjenta.

2. **Niewłaściwą jakością diagnostyczną (błędy artefaktowe):** Z powodu oporów kaniuli 22G uzyskanie wymaganej, dynamicznej prędkości przepływu niezbędnej do prawidłowego zakontrastowania dużych naczyń i narządów miękkich w fazie tętnicznej (np. w badaniach angio-CT) jest technicznie skrajnie utrudnione lub wręcz niemożliwe.

Powszechnie akceptowanym standardem radiologicznym i klinicznym do procedur *Power Injection* (wstrzykiwań pod wysokim ciśnieniem) są igły o większej średnicy wewnętrznej, czyli **20G lub 19G**. Gwarantują one swobodny przepływ środka cieniującego bez ryzyka awarii systemu lub urazu pacjenta.

Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuści bezpieczne i powszechnie stosowane w radiologii rozmiary **20G lub 19G**, dostosowując tym samym wymagania techniczne do realnych, bezpiecznych procedur medycznych i ułatwiając złożenie ofert spełniających wymagane normy wysokiego ciśnienia?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający dopuszcza igłę o rozmiarze 20G zachowując długość igły nie więcej niż 25 mm.

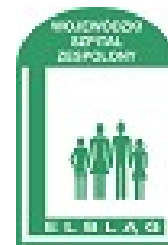
19. **Wariant 2 (Dopytanie o intencję Zamawiającego i 22 G i długość 25 mm)**

Dotyczy: Pakiet 5, pozycja 2

Pytanie:

Zwracamy się z prośbą o jednoznaczne sprecyzowanie wymagań oraz intencji Zamawiającego w zakresie parametrów techniczno-użytkowych przedmiotu zamówienia w pozycji 2 Pakietu 5:

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY W ELBLĄGU
ul. Królewiecka 146, 82-300 Elbląg



Sekcja Zamówień Publicznych tel. 55 23 95 872

1. Czy intencją Zamawiającego było opisanie standardowej, prostej lub zagiętej igły o rozmiarze **22G i długości 25 mm** bez zintegrowanego drenu, służącej wyłącznie do procedury krótkotrwałego wstrzykiwania płynów lub płukania komory portu naczyniowego?
2. W przypadku potwierdzenia powyższego, czy Zamawiający **odstąpi od wymogu odporności tej igły (22G) na wysokie ciśnienia (300–325 psi) w procedurach tomografii komputerowej (CT)** jako parametru niemożliwego do bezpiecznego zrealizowania w tej konfiguracji?

Uzasadnienie:

W obecnym opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający połączył rozmiar **22G** (kaniula o bardzo małej średnicy wewnętrznej, najczęściej bez drenu, stosowana do szybkich procedur płukania portu) z wymogiem odporności na wysokie ciśnienia generowane przez automatyczne strzykawki radiologiczne (300–325 psi).

Pragniemy wskazać na technologiczną i kliniczną sprzeczność tych zapisów. Igły o rozmiarze 22G, ze względu na fizyczne ograniczenia przepływu dynamicznego gęstego środka kontrastowego, **nie są dedykowane i nie nadają się do procedur Power Injection w tomografii komputerowej**. Próba podania kontrastu pod ciśnieniem ponad 300 psi przez tak wąskie światło igły stwarza bezpośrednie ryzyko uszkodzenia portu, rozszczelnienia linii lub urazu pacjenta, a automatyczne strzykawki w pracowniach CT blokują taki przepływ ze względów bezpieczeństwa.

Igła 22G o długości 25 mm bez drenu jest przeznaczona do osadzenia na strzykawce - stabilne i bezpieczne płukanie komory portu. W związku z tym uprzejmie prosimy o informację, czy Zamawiający miał na myśli standardową igłę do płukania portów (bez funkcji CT) i czy dopuści w tej pozycji również długość **25 mm** przy rozmiarze 22G bez drenu i ze szlifem Hubera, co ułatwi personelowi medycznemu bezpieczną pracę i tańsze rozwiązanie finansowe?

Zamawiający odpowiada:

Odp. 1) Zamawiający wymagał igły prostej o rozmiarze 22Gi dł25 mm bez zintegrowanego drenu dla celów procedury krótkiej.

Odp.2) Tak, Zamawiający **odstąpi od wymogu odporności tej igły (22G) na wysokie ciśnienia (300–325 psi) w procedurach tomografii komputerowej (CT)**

20. **Pytanie 3 do Pakietu 5, pozycja 2 Dotyczy: Pakiet 5, pozycja 2 (Kolumna D – Jednostka miary)**

Pytanie:

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie oraz korektę oczywistej omyłki pisarskiej w formularzu asortymentowo-cenowym:

Czy Zamawiający potwierdza, że wskazana w Pakiecie 5, pozycja 2, kolumna D jednostka miary określona jako „**dwie sztuki**” stanowi błąd pisarski, i w tym miejscu prawidłową jednostką miary powinna być „**1 sztuka**” (lub odpowiednio opakowanie zbiorcze), a wpisana wartość „2” odnosi się do planowanej ilości zamawianego asortymentu?

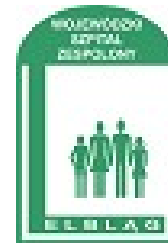
Uzasadnienie:

Wprowadzenie jednostki miary w brzmieniu „dwie sztuki” jest nietypowe dla konstrukcji formularzy cenowych i wprowadza niespójność przy wyliczaniu ceny jednostkowej oraz ceny łącznej netto/brutto za całą pozycję. Korekta tego zapisu pozwoli wykonawcom na jednoznaczne i porównywalne skalkulowanie oferty.

Zamawiający odpowiada:

Jednostką miary jest sztuka.

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY W ELBLĄGU
ul. Królewiecka 146, 82-300 Elbląg



Sekcja Zamówień Publicznych tel. 55 23 95 872

21. **Pytanie 4.** Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. §6 ust.3 wzoru Umowy. Zamawiający wskazał:

Łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 50% określonej w § 2 wartości umowy.

Zamawiający, ustalając górny limit kar umownych winien mieć na uwadze, że wysokość kary umownej nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia Zamawiającego, czy naruszenia zasady proporcjonalności, zgodnie z art. 16 ustawy Pzp.

W związku z powyższym Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w §6 ust. 3 wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 30 %

Zamawiający odpowiada:

Bez zmian.

22. Pytanie Do 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?

Zamawiający odpowiada:

Bez zmian.

23. **Pakiet nr 2, poz. 1.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na igły różnych producentów ?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający zmienia opis zamówienia.

24. **Pakiet nr 9, poz. 1-2**

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga przepuszczalności światła UV na poziomie nie więcej niż 10% w zakresie długości fal 200-450 nm. W przypadku braku sprecyzowania tego parametru, w pakiecie nr 15 można będzie zaoferować zwykłe worki na odpady komunalne. Czy wymaga badań potwierdzających w zakresie sprawdzenia przepuszczalności światła UV?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający nie wymaga.

25. **Pakiet nr 9, poz. 1-2.** Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga worków z dodatkową taśmą klejącą?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający nie wymaga.

26. **Pakiet nr 4, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zakres regulacji przepływu 5-250 ml/h?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający nie dopuszcza.

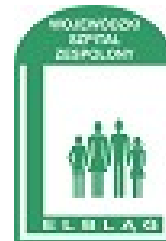
27. **Pakiet nr 5, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rozmiary 20Gx15mm, 20Gx19mm, 20Gx25mm, 20Gx38mm?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający nie dopuszcza rozmiaru 20Gx38mm.

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY W ELBLĄGU
ul. Królewiecka 146, 82-300 Elbląg



Sekcja Zamówień Publicznych tel. 55 23 95 872

28. Pakiet nr 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igłę z osłoną piankową, niesamoprzylepną?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający nie dopuszcza.

28. Pakiet nr 5, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści igłę zagiętą?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający nie dopuszcza.

29. Pakiet nr 5, pozycja 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „do podawania kontrastu w tomografii komputerowej”?

Zamawiający odpowiada:

Nie, Zamawiający nie odstępuje.

30. Pakiet nr 5, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za 1 sztukę?

Zamawiający odpowiada:

Zamawiający dopuszcza.