Nr sprawy: SPZOZZSM ZP/ 89.1 /2018

Chorzów, dnia 13.11.2018 r.

**Szanowni Wykonawcy**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego o wartości szacunkowej przekraczającej w złotych równowartość kwoty 221.000 euro, prowadzonego w oparciu o przepisy prawa zamówień publicznych w trybie „przetargu nieograniczonego” na realizację zamówienia pod nazwą: **„Zakup i dostawa wyrobów medycznych oraz drobnego sprzętu medycznego niejałowego, jałowego i sterylnego na potrzeby Apteki”.**

Dyrektor Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej Zespołu Szpitali Miejskich w Chorzowie reprezentujący Zamawiającego informuje, że w przedmiotowym postępowaniu Wykonawcy zadali pytania. Zamawiający przytacza poniżej treść pytań i udziela wyjaśnień.

**Pytanie nr 1:** Prosimy o modyfikację zapisów umowy w par. 8 ust. 1 w taki sposób aby, wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.  
**Odpowiedź nr 1:**

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisu. Kara umowna liczona jest od wartości ceny, a ta jest wartością brutto. Nadto, przemawia za tym zawarta w art. 2 pkt 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164) dalej p.z.p., definicja ceny. Zgodnie z jej brzmieniem ceną w rozumieniu przepisów p.z.p., jest cena w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 1 i ust. 2 ustawy z dnia 9 maja 2014 r. o informowaniu o cenach towarów i usług (Dz. U. poz. 915), czyli wartość wyrażona w jednostkach pieniężnych, którą kupujący jest obowiązany zapłacić przedsiębiorcy za towar lub usługę, uwzględniająca podatek od towarów i usług oraz podatek akcyzowy.

**Pytanie nr 2:** Prosimy o modyfikacje zapisu par. 2 ust. 2 na następujący zapis: „Wartość brutto oferty zawiera

(……..) transportem (…….) przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150,00 zł netto. Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

**Odpowiedź nr 2:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy par. 2 ust. 2 projektu umowy.

**Pytanie nr 3:** Załącznik Nr 4 do SIWZ – projekt **umowy.** Czy Zamawiający dokona modyfikacji treści ust. 6 § 4 projektu umowy (cyt.):

„Do każdej dostawy Wykonawca dołączy dokumenty potwierdzające rodzaj i ilość towaru znajdującego się w opakowaniu zbiorczym wraz z oryginałem faktury VAT. Jednocześnie, Zamawiający dopuszcza możliwość przesłania faktury VAT wyłącznie „do wiadomości” odbiorcy towaru pocztą elektroniczną na adres: [jrozek@zsm.com.pl](mailto:jrozek@zsm.com.pl); [apteka@zsm.com.pl](mailto:apteka@zsm.com.pl); W miarę możliwości Wykonawcy, faktura może być dostarczona również w wersji elektronicznej na adres email jak wyżej (Format do importu faktur do apteki: datafarm, dr malicki, kamsoft), płyta.”

i nada mu proponowane brzmienie:

**„Do każdej dostawy Wykonawca dołączy dokumenty potwierdzające rodzaj i ilość towaru znajdującego się w opakowaniu zbiorczym wraz z oryginałem faktury VAT. Dopuszcza się możliwość przesłania faktury VAT pocztą elektroniczną na adres:** [**jrozek@zsm.com.pl**](mailto:jrozek@zsm.com.pl)**;** [**apteka@zsm.com.pl**](mailto:apteka@zsm.com.pl) **w dniu dostawy towaru do Zamawiającego, z zastrzeżeniem niezwłocznego dostarczenia jej oryginału pocztą poleconą.**

**W miarę możliwości Wykonawcy, faktura może być dostarczona również w wersji elektronicznej na adres email jak wyżej (Format do importu faktur do apteki: datafarm, dr malicki, kamsoft), płyta.**

UZASADNIENIE: W przypadku usytuowania magazynów i spedycji Wykonawcy poza siedzibą jego biura, gdzie wystawiane są faktury za dostarczane towary, brak jest możliwości dołączenia faktury do wysyłanych wyrobów medycznych (wysyłce zawsze towarzyszy dokument WZ). Na potrzeby logistyczno-formalne (np. przyjęcie towaru we wskazanej lokalizacji jednej z dwóch Aptek Zamawiającego) wystarczające będzie przekazanie wraz z towarem skanu faktury, zaś na potrzeby księgowości oryginał faktury zostanie niezwłocznie dostarczony pocztą.

Prosimy o wprowadzenie przez Zamawiającego treści udzielonych odpowiedzi do SIWZ i o nadanie im tym samym charakteru wiążącego dla wszystkich podmiotów biorących udział w tym postępowaniu.

**Odpowiedź nr 3:**

Zamawiający wyraża zgodę na redakcję ust. 6 § 4 projektu umowy zgodnie z propozycją Wykonawcy.

**Pytanie nr 4:** W oparciu o art. 29 ust. 3 Pzp, wnioskujemy o wyłączenie:

- pozycji 5 z pakietu nr 30 – „Sprzęt medyczny do terapii oddechowej”, w odrębny pakiet.

- z pakietu nr 52 – „Sprzęt chirurgiczny”, poz.1 Klipsów do klipsownicy w osobny pakiet np. 52A.

- pozycji nr 5 z pakietu nr 81 – „Elektrody do elektrochirurgii” i utworzenie oddzielnego pakietu dla tej pozycji.

- pakietu nr 67 – „Zestawy rur do respiratorów” - Prosimy o wydzielenie pozycji 1,2 i 4 do odrębnego pakietu celem złożenia oferty bezpośrednio od producenta.

pozycji 3 oraz pozycji 9 z pakietu nr 35 – „Sprzęt jednorazowy kompatybilny z aparatem typu PRISMAFLEX do zabiegów CRRT” i stworzy osobny pakiet?  
- pakiet 14 – „Sprzęt laparoskopowy do posiadanej przez Zamawiającego diatermii ERBE VIO300D i 300S, ICC80, oraz diatermii VALLEYLAB” - Prosimy o wydzielenie poz. 15-19 do osobnego pakietu, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

- pakiet 31 – „Filtry oddechowe, nawilżanie i czujniki” - Prosimy o wydzielenie poz. 9 do osobnego pakietu, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

- pakiet nr 43 - Zestawy dawkujące (2) - Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji nr 1 i 4 do osobnego pakietu bądź możliwość złożenia oferty na te pozycje osobno.

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.  
- pozycji 2 i 3 pakietu nr 43 – „Zestawy dawkujące (2)” do osobnego pakietu lub umożliwienie złożenia oferty na każdą pozycję Pakietu 43 oddzielnie.

- pakietu nr 10 poz.15-22 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców a tym samym zwiększy konkurencyjność ofert. W razie negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie.

- pakietu nr 26 – „Wapno, Drobny sprzęt medyczny sterylny (3)” poz. 3-4 - Prosimy o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych.

- pakietu nr 31 – „Filtry oddechowe, nawilżanie i czujniki” poz. 1 -3 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych.

- pakiet nr 7 – „Higiena pacjenta” - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5-10 i utworzenie z nich nowego pakietu celem zaoferowania konkurencyjnych cenowo ofert?  
- pakiet nr 60 – „Obłożenia i ochrona stołu” poz. 1-3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-3 i utworzenie z nich nowego pakietu celem zaoferowania konkurencyjnych cenowo ofert?

- z pakietu 43 pozycji 2 i 3 do osobnego pakietu 43.B. Prośbę motywujemy tym, iż z naszej wiedzy wynika, że tylko jedna firma posiada zestawy 12 godzinne do wstrzykiwacza kontrastu Medrad Stellant. Połączenie tych pozycji pakiety z pozycjami 1 i 4 może mieć znaczący wpływ na ich cenę. Wydzielenie pozycji pozwoli na start znacznie większej liczbie oferentów a tym samym pozwoli na osiągnięcie jak najmniejszej ceny.

- pozycji 3 z pakietu nr 35 – „Sprzęt jednorazowy kompatybilny z aparatem typu PRISMAFLEX do zabiegów CRRT” i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

- pakiet nr 37 – „Akcesoria endoskopowe (2)” - Czy Zamawiający dla zwiększenia konkurencyjności składanych ofert dopuści złożenie osobnej oferty na pozycję 6.

- pakietu nr 38 – „Akcesoria endoskopowe (3)” - Czy Zamawiający dla zwiększenia konkurencyjności składanych ofert dopuści złożenie osobnej oferty na pozycje 1 i 2

- pakietu nr 60 „Obłożenia i ochrona stołu”, poz. 4-5 – Czy Zamawiający wydzieli pozycje z pakietu i utworzy osobny, co zwiększy konkurencyjność złożonych ofert na pozostały asortyment?

**Odpowiedź nr 4:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty na części zamówienia opublikowane w ogłoszeniu o zamówieniu oraz ujęte w Załączniku nr 2 do SIWZ, czyli na pakiety.

Zamawiający w pkt 2.2 SIWZ informuje, że cyt. „dopuszcza składanie ofert częściowych na dowolnie wybrany pakiet (maksymalnie na wszystkie 102 pakiety), lecz nie dopuszcza składania ofert na wybrane pozycje w pakiecie.”

W związku z powyższym, Zamawiający podtrzymuje wymagania określone pierwotnie w SIWZ.

Na obecnym etapie prowadzenia postępowania tworzenie z obecnych pakietów nowych części zamówienia, przeszacowywanie ich i radykalna zmiana SIWZ, specyfikacji asortymentowo-cenowej oraz ogłoszenia spowoduje niemożność terminowego uzyskania ofert, ich oceny i wyboru oraz zapewnienia od stycznia 2019 roku realizacji dostaw podstawowego sprzętu medycznego dla oddziałów szpitalnych na podstawie umów poprzetargowych.

**Pytanie nr 5:** Czy zgodnie z art. 29 ust 3 Pzp, w Pozycji 1 **Pakietu nr 43 – „Zestawy dawkujące (2)”** Zamawiający dopuści złożenie oferty na sterylny, posiadający certyfikat CE i atestowany przez producenta zestaw do systemu Medrad Stellant CT: wkład jednorazowy o pojemności 200 ml (2 szt.), złącze szybkiego napełniania typu J (2 szt.), ostrze typu „Spike” oraz złącze niskiego ciśnienia długość 150 cm typu Y z trójnikiem, z jedną zastawką antyzwrotną, wytrzymałość ciśnieniowa 350 PSI. Opakowanie x 50 szt.?

UZASADNIENIE: Wstrzykiwacz kontrastu Medrad Stellant CT, do którego nabywane są artykuły opisane w Pozycji 1 Pakietu 43, wytwarza podczas iniekcji **ciśnienie maksymalne wynoszące 325 PSI,** a więc wspominana w Pytaniu 2 wytrzymałość ciśnieniowa sprzętu na poziomie 350 PSI, w zupełności zapewnia pełne bezpieczeństwo prowadzonych badań diagnostycznych. Postawiony przez Zamawiającego dla Pozycji 1 Pakietu 43 wymóg wytrzymałości ciśnieniowej do 400 PSI, spełniany jest w skali światowej przez **wyłącznie jeden produkt**, którym są **zestawy wkładowe firmy BAYER** (symbol katalogowy SDS-CTP-QFT, SDS-CTP-SPK itp.), a więc wymóg ten umożliwia złożenie ważnej oferty przetargowej wyłącznie firmie BAYER, co stanowi o naruszeniu zasad uczciwej konkurencji (Ustawa z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów). Innym istotnym czynnikiem, szczególnie ze względu na bezpieczeństwo Pacjenta (redukcja ryzyka kontaminacji), jest fakt doposażenia produktu, o którym jest mowa w Pytaniu 2, w łącznik niskociśnieniowy z jedną zastawką antyzwrotną. Omawiana tu zastawka antyzwrotna zapobiega mieszaniu się podawanych w badaniu płynów (środek kontrastowy i roztwór soli fizjologicznej), zarówno podczas ich nabierania do wkładu, jak i podczas samego badania. Występujące przy stosowaniu artykułów pozbawionych zastawki antyzwrotnej zjawisko mieszania się środka kontrastowego i roztworu soli fizjologicznej jest wysoce niepożądane, ponieważ niekorzystnie wpływa na wynik prowadzonego badania (szczególnie w przypadku badania klatki piersiowej, jamy brzusznej i miednicy wraz z wielofazowymi i dynamicznymi badaniami narządów tych obszarów anatomicznych) oraz może się negatywnie przełożyć na stan zdrowia badanego Pacjenta, któremu bez wiedzy i wbrew woli Operatora wstrzykiwacza kontrastu, może zostać podany środek kontrastowy niepotrzebnie obciążając organizm Pacjenta. Opisane w Pytaniu 2 zestawy dostarczane są w ogromnych ilościach (setki tysięcy), od około 10 lat, do Użytkowników wstrzykiwaczy Medrad Stellant CT Dual na terenie Polski, bez żadnych reklamacji czy zastrzeżeń ze strony ich Użytkowników. Do grona stałych Odbiorców wyżej opisanych zestawów należą m.in. Szpital Wojewódzki w Tarnowie, Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu, Centrum Onkologii Instytut Oddział w Krakowie, Szpital Kliniczny Nr 1 w Szczecinie, Szpital Czerniakowski w Warszawie Sp. z o.o., Mazowiecki Szpital Specjalistyczny w Radomiu, Uniwersyteckie Centrum Kliniczne we Wrocławiu, Wielkopolskie Centrum Onkologii w Poznaniu, Dziecięcy Szpital Kliniczny w Warszawie, Szpital Uniwersytecki w Krakowie, Uniwersyteckie Centrum Kliniczne w Gdańsku, Wojewódzki Szpital Zespolony w Płocku, Kliniczny Szpital Wojewódzki Nr 2 w Rzeszowie i wiele innych, wiodących placówek służby zdrowia. Dodatkowo, korzystając z ponad 20-letniego doświadczenia, jakie nabyliśmy reprezentując w Polsce w latach 1995-2015 i prowadząc tu na zasadach wyłączności obsługę serwisową wszystkich urządzeń firmy MEDRAD (obecnie: BAYER) – czyli producenta systemu Stellant CT D, do którego nabywane są obecnie materiały eksploatacyjne – potwierdzamy, iż zestawy wkładowe, o których jest mowa w pytaniu wyżej są artykułami w 100% kompatybilnymi z w/w urządzeniem i nie powodują jego uszkodzenia, ani nieprawidłowości w jego działaniu.

**Odpowiedź nr 5:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ. Opisany przez Zamawiającego sprzęt gwarantuje 100% bezpieczeństwo pracy ze środkami kontrastowymi i jest w pełni kompatybilny z urządzeniem Medrad Stellant w szczególności w zakresie wykrywalności wkładu przez czujniki optyczne głowicy urządzenia oraz braku wycieków środka kontrastowego .Użycie sprzętu ,który nie spełnia w/w cech może skutkować awarią urządzenia. Zamawiający ma prawo zamawiać sprzęt sprawdzony i bezpieczny zarówno dla pacjenta jak i personelu pracowni.

**Pytanie nr 6:** Czy zgodnie z art. 29 ust 3 Pzp, w Pozycji 4 **Pakietu nr 43 – „Zestawy dawkujące (2)”** Zamawiający dopuści złożenie oferty na jednorazowy, sterylny, posiadający certyfikat CE i atestowany przez producenta zestaw do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu Medrad SPECTRIS SOLARIS, składający się z dwóch wkładów o pojemności 65 ml i 115 ml, dwóch nakłuwaczy typu Spike oraz złącza niskiego ciśnienia z trójnikiem typu Y i zastawką antyzwrotną, o wytrzymałości do 350 PSI i długości do 250 cm. Opakowanie x 50 szt.?

UZASADNIENIE: Opisane w Pytaniu 3 zestawy dostarczane są w ogromnych ilościach (setki tysięcy), od około 10 lat, do Użytkowników wstrzykiwaczy Medrad Spectris Solaris na terenie Polski, bez żadnych reklamacji czy zastrzeżeń ze strony ich Użytkowników. Do grona stałych Odbiorców wyżej opisanych zestawów należą m.in. Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu, Wojewódzki Szpital Zespolony w Płocku, Centrum Onkologii Instytut Oddział w Gliwicach, Wielkopolskie Centrum Onkologii w Poznaniu, Uniwersytecki Szpital Kliniczny we Wrocławiu, Kliniczny Szpital Wojewódzki Nr 1 w Rzeszowie, Szpital Kliniczny Przemienia Pańskiego Uniwersytetu Medycznego w Poznaniu, Świętokrzyskie Centrum Onkologii w Kielcach, Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej w Lublinie i wiele innych, wiodących placówek służby zdrowia. Dodatkowo, korzystając z ponad 20-letniego doświadczenia, jakie nabyliśmy reprezentując w Polsce w latach 1995-2015 i prowadząc tu na zasadach wyłączności obsługę serwisową wszystkich urządzeń firmy MEDRAD (obecnie: BAYER) – czyli producenta systemu Spectris Solaris, do którego nabywane są obecnie materiały eksploatacyjne – potwierdzamy, iż zestawy wkładowe, o których jest mowa w pytaniu wyżej są artykułami w 100% kompatybilnymi z w/w urządzeniem i nie powodują jego uszkodzenia, ani nieprawidłowości w jego działaniu.

**Odpowiedź nr 6:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 7:** Czy zgodnie z art. 29 ust 3 Pzp, w **Pakiecie nr 101 – „Zestawy do wstrzykiwacza”** Zamawiający dopuści złożenie oferty na sterylny, posiadający certyfikat CE i atestowany przez producenta zestaw do systemu Medrad Stellant CTD składający się z dwóch wkładów o pojemności 200 ml, łącze szybkiego napełniania typu „J” (2 szt.), ostrze typu „Spike” oraz złącze niskiego ciśnienia z trójnikiem typu Y o długości 150 cm typu Y z jedną zastawką antyzwrotną i wytrzymałości do 350 PSI. Opakowanie x 50 szt.?

UZASADNIENIE: Wstrzykiwacz kontrastu Medrad Stellant CT, do którego nabywane są artykuły opisane w Pakiecie 101 wytwarza podczas iniekcji **ciśnienie maksymalne wynoszące 325 PSI,** a więc wspominana w Pytaniu 4 wytrzymałość ciśnieniowa sprzętu na poziomie 350 PSI, w zupełności zapewnia pełne bezpieczeństwo prowadzonych badań diagnostycznych.

Postawiony przez Zamawiającego dla Pakietu wymóg wytrzymałości ciśnieniowej do 400 PSI, spełniany jest w skali światowej przez **wyłącznie jeden produkt**, którym są **zestawy wkładowe firmy BAYER** (symbol katalogowy SDS-CTP-QFT, SDS-CTP-SPK itp.), a więc wymóg ten umożliwia złożenie ważnej oferty przetargowej wyłącznie firmie BAYER, co stanowi o naruszeniu zasad uczciwej konkurencji (Ustawa z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów). Innym istotnym czynnikiem, szczególnie ze względu na bezpieczeństwo Pacjenta (redukcja ryzyka kontaminacji), jest fakt doposażenia produktu, o którym jest mowa w pytaniu wyżej, w łącznik niskociśnieniowy z jedną zastawką antyzwrotną. Omawiana tu zastawka antyzwrotna zapobiega mieszaniu się podawanych w badaniu płynów (środek kontrastowy i roztwór soli fizjologicznej), zarówno podczas ich nabierania do wkładu, jak i podczas samego badania. Występujące przy stosowaniu artykułów pozbawionych zastawki antyzwrotnej zjawisko mieszania się środka kontrastowego i roztworu soli fizjologicznej jest wysoce niepożądane, ponieważ niekorzystnie wpływa na wynik prowadzonego badania (szczególnie w przypadku badania klatki piersiowej, jamy brzusznej i miednicy wraz z wielofazowymi i dynamicznymi badaniami narządów tych obszarów anatomicznych) oraz może się negatywnie przełożyć na stan zdrowia badanego Pacjenta, któremu bez wiedzy i wbrew woli Operatora wstrzykiwacza kontrastu, może zostać podany środek kontrastowy niepotrzebnie obciążając organizm Pacjenta. Opisane w Pytaniu 4 zestawy dostarczane są w ogromnych ilościach (setki tysięcy), od około 10 lat, do Użytkowników wstrzykiwaczy Medrad Stellant CT Dual na terenie Polski, bez żadnych reklamacji czy zastrzeżeń ze strony ich Użytkowników. Do grona stałych Odbiorców wyżej opisanych zestawów należą m.in. Szpital Wojewódzki w Tarnowie, Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu, Centrum Onkologii Instytut Oddział w Krakowie, Szpital Kliniczny Nr 1 w Szczecinie, Szpital Czerniakowski w Warszawie Sp. z o.o., Mazowiecki Szpital Specjalistyczny w Radomiu, Uniwersyteckie Centrum Kliniczne we Wrocławiu, Wielkopolskie Centrum Onkologii w Poznaniu, Dziecięcy Szpital Kliniczny w Warszawie, Szpital Uniwersytecki w Krakowie, Uniwersyteckie Centrum Kliniczne w Gdańsku, Wojewódzki Szpital Zespolony w Płocku, Kliniczny Szpital Wojewódzki Nr 2 w Rzeszowie i wiele innych, wiodących placówek służby zdrowia. Dodatkowo, korzystając z ponad 20-letniego doświadczenia, jakie nabyliśmy reprezentując w Polsce w latach 1995-2015 i prowadząc tu na zasadach wyłączności obsługę serwisową wszystkich urządzeń firmy MEDRAD (obecnie: BAYER) – czyli producenta systemu Stellant CT D, do którego nabywane są obecnie materiały eksploatacyjne - potwierdzamy, iż zestawy wkładowe, o których jest mowa w pytanie wyżej są artykułami w 100% kompatybilnymi z w/w urządzeniem i nie powodują jego uszkodzenia, ani nieprawidłowości w jego działaniu.

**Odpowiedź nr 7:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 8:** dotyczy projektu umowy:

**Pyt. 1 -** Uprzejmie prosimy o wprowadzenie do Projektu umowy następujących zapisów: „Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej Umowie”.

**Odpowiedź nr 8:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy dotyczące prawa opcji, które zostały określone w pkt 2.6 SIWZ i w §2 ust. 4 projektu umowy.

Opcja stanowi prawo do zmniejszenia o 30% zapotrzebowania opisanego w pakietach ujętych w SAC, co wynika z potrzeb Zamawiającego.

**Pytanie nr 9:** dotyczy projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek Wykonawcy ?

Uprzejmie prosimy o skrócenie terminu płatności do 30 dni?

**Odpowiedź nr 9:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy.

**Pytanie nr 10:** dotyczy projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

**Odpowiedź nr 10:** Zamawiający nie może wyrazić zgody. Zgodnie z art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011r. o działalności leczniczej (t.j. Dz. U. z 2018r., poz. 160) wykonawca zawsze może wystąpić o wyrażenie zgody przez podmiot tworzący Zamawiającego.

**Pytanie nr 11:** Mając na uwadze zapisy art. 14 ust. 2 ustawy z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych, w myśl którego „dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane świadczeniodawcom, za ich pisemną zgodą, miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim (…)”, czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w Pakiecie nr 47 asortymentu posiadającego wymagane przepisami oznakowania, ulotkę oraz etykiety w języku angielskim oraz dostarczenia wraz z pierwszą dostawą niezbędnych tłumaczeń / charakterystyk towaru w języku polskim?

**Odpowiedź nr 11:**

Zamawiający dopuszcza możliwość dostarczenia **przy pierwszej dostawie** towaru ulotki w języku polskim lub tłumaczenia charakterystyki towaru odpowiadającej treści zawartej na oryginalnej etykiecie towaru.

**Pytanie nr 12:** Prosimy Zamawiającego o modyfikację projektu umowy:

**- § 8 ust. 1 lit. a)** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do wysokości 0,1% wartości brutto (…)?

**- § 8 ust. 1 lit. b)** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do wysokości 0,1% wartości brutto (…)?

**- § 8 ust. 1 lit. c)** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych za rozwiązanie umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości **5%** wartości brutto nie zrealizowanej części umowy. W przypadku rozwiązania umowy w zakresie części umowy (jednej lub więcej części zamówienia) w wysokości **5%** wynagrodzenia umownego brutto tej części umowy, której dotyczy rozwiązanie?

- **§ 8 ust. 1 pkt c)** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu § 8 ust. 1 pkt c) wzoru umowy w zakresie przyczyn rozwiązania umowy leżących po stronie Wykonawcy i nadanie mu następującego brzmienia: (…) za rozwiązanie umowy przez Zamawiającego z przyczyn **zawinionych** leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% wartości brutto nie zrealizowanej części umowy. W przypadku rozwiązania umowy w zakresie części umowy (jednej lub więcej części zamówienia) w wysokości 10% wynagrodzenia umownego brutto tej części umowy, której dotyczy rozwiązanie.

**- §8 ust. 1 a-b)** projektu umowy w następujący sposób:

„Wykonawca płaci Kupującemu kary umowne:

a) za zwłokę w dostawie towaru w terminie określonym w umowie lub zamówieniu, powstałą z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości 0,2% wartości brutto partii towaru nie dostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,

b) za zwłokę w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad oraz za zwłokę w wymianie towaru niezgodnego z zamówieniem lub umową, bądź za zwłokę w wymianie towaru dostarczonego w niewłaściwym opakowaniu w terminie określonym w § 7 w wysokości 0,2% wartości brutto partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.”.

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §8 ust. 1 a-b) projektu umowy w następujący sposób: „Sprzedający płaci Kupującemu kary umowne:

1. za zwłokę w dostawie towaru w terminie określonym w umowie lub zamówieniu, powstałą z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości 0,1% wartości brutto partii towaru nie dostarczonego w terminie wskazanego w bieżącym zamówieniu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
2. za zwłokę w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad oraz za zwłokę w wymianie towaru niezgodnego z zamówieniem lub umową, bądź za zwłokę w wymianie towaru dostarczonego w niewłaściwym opakowaniu w terminie określonym w § 5 w wysokości 0,1% wartości brutto wadliwej partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.”

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1 pkt. a, b: Wykonawca płaci Zamawiającemu kary umowne:

1. za zwłokę w dostawie towaru w terminie określonym w umowie lub zamówieniu, powstałą z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości 0,4% wartości brutto partii towaru nie dostarczonego w terminie wskazanego w bieżącym zamówieniu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie partii towaru;**
2. za zwłokę w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad oraz za zwłokę w wymianie towaru niezgodnego z zamówieniem lub umową, bądź za zwłokę w wymianie towaru dostarczonego w niewłaściwym opakowaniu w terminie określonym w § 5 w wysokości 0,4% wartości brutto wadliwej partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej partii towaru.**

**Odpowiedź nr 12:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy.

**Pytanie nr 13:** Dotyczy zapisu § 1 ust. 4 wzoru umowy Czy Zamawiający dopuści zmianę formy dokumentów przekazywanych w wersji elektronicznej, tj. kopię dokumentów?

Odp. Prawdę powiedziawszy pytanie dla mnie niezrozumiałe. Czy pod pojęciem kopii dokumentów należałoby rozumieć wersję papierową? Jeśli tak, to przecież taka właśnie jest w tym paragrafie jest przewidziana.

**Odpowiedź nr 13:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy.

**Pytanie nr 14:** Czy Zamawiający dopuści zmianę § 5 ust. 1 pkt a) i b) wzoru umowy w zakresie terminu powiadomienia o ujawnionych wadach ilościowych lub jakościowych, tj. zgłaszanie o ww. w terminie 3 dni (…) od ich stwierdzenia, jednak nie później niż 5 dni od dnia dostawy?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na o zmianę § 5 ust. 2 wzoru umowy w zakresie określonego w nim zobowiązania Wykonawcy, tj. z załatwienia reklamacji na **rozpatrzenie reklamacji**?

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź nr 14:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy.

**Pytanie nr 15:** Dotyczy zapisu § 5 ust. 5 wzoru umowy Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 5 ust. 5 wzoru umowy w następujący sposób?: Zamawiający zastrzega sobie prawo nabycia u osoby trzeciej niedostarczonych w terminie lub dostarczonych z wadą rzeczy będących przedmiotem danego zamówienia, tożsamych co do rodzaju, po powiadomieniu: telefonicznie lub faksem Wykonawcę ~~bez konieczności wzywania go do wymiany wadliwych lub niedostarczonych w terminie rzeczy, wówczas gdy termin na załatwienia reklamacji, do którego zobowiązany jest Wykonawca, okaże się zbyt długi w związku z koniecznością zapewnienia prawidłowego świadczenia usług medycznych przez Zamawiającego~~ **oraz po bezskutecznym wezwaniu Wykonawcy do wymiany wadliwych lub niedostarczonych w terminie rzeczy** – **po upływie terminu na rozpoznanie reklamacji i dostarczenie towarów wolnych od wad wskazanych w ust. 2 i 3 powyżej.** Wykonawca w tej sytuacji zobowiązany będzie do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną z niniejszej umowy a ceną zapłaconą na rzecz podmiotu trzeciego.

Dotyczy zapisu § 8 ust. 3 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 8 ust. 3 wzoru umowy i nadanie mu następującego brzmienia: Zamawiającemu nie przysługuje kara umowna ~~z tytułu niezrealizowanej dostawy~~ **określona w § 8 pkt 1 ppkt a) i b)** w sytuacji, gdy korzysta z prawa zakupu zastępczego, o którym mowa w § 5 ust. 5 i 6 niniejszej umowy.

**Odpowiedź nr 15:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy.

**Pytanie nr 16:** Dotyczy zapisu § 6 ust. 3 wzoru umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 6 ust. 3 wzoru umowy w zakresie daty zapłaty, tj. przyjęcia za datę zapłaty daty uznania rachunku Wykonawcy?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 4 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Dotyczy zapisu § 6 ust. 4 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 6 ust. 4 wzoru umowy w następujący sposób?: Za nieterminową zapłatę faktur Wykonawca może naliczyć odsetki ~~ustawowe~~ **w wysokości określonej ustawą z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych**, ~~przy czym Zamawiający zastrzega sobie prawo negocjowania odroczenia terminu płatności i wysokości naliczonych odsetek~~. W przypadku braku zgody na powyższe prosimy o usunięcie ww. zapisu z umowy.

**Odpowiedź nr 16:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy.

**Pytanie nr 17:** Dotyczy zapisu § 6 ust. 10 pkt c) wzoru umowy

Prosimy o wykreślenie z zapisu § 6 ust. 10 pkt c) wzoru umowy zobowiązania Wykonawcy do niezawierania umów zastawu i hipoteki. Zakres przedmiotowego zapisu umownego jest szerszy niż zakres czynności wskazanych w art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej, która w należyty sposób zabezpiecza interes Zamawiającego. Brak jest więc podstaw do ograniczania uprawnień Wykonawcy.

**Odpowiedź nr 17:**

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy.

**Pytanie nr 18:** Prosimy o wykreślenie zapisu § 6 ust. 10 pkt d) wzoru umowy.

Czynności wskazane w tym postanowieniu nie stanowią czynności prawnej mającej na celu na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej w rozumieniu art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej. Brak jest zatem podstaw prawnych do wprowadzania w umowie tak daleko idących ograniczeń w swobodzie prowadzonej działalności przez Wykonawcę. Postanowienia umowy zawartej pomiędzy Zamawiającym, a Wykonawcą nie mogą odnosić skutku wobec osób trzecich, w postaci nieważności czynności prawnej dokonanej pomiędzy Wykonawcą, a osobą trzecią. Ponadto z uwagi na przekroczenie zasady swobody umów, kwestionowane postanowienie może zostać uznane za nieważne.

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §6 ust 10 na : „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

**Odpowiedź nr 18:**

Zamawiający nie wyraża zgody. Dyspozycja art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011r. jest bezwzględnie obowiązująca. Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy.

**Pytanie nr 19:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu § 7 ust. 10 wzory umowy w zakresie przekazania danych kosztów pracy z rozbiciem na pracowników, tj. przekazania odpowiednich danych przy czym będą one zanonimizowane?

**Odpowiedź nr 19:**

Zamawiający nie wymaga przedkładania pełnych umów, zgodnie z przepisami dot. ochrony danych osobowych, powinny one być zanonimizowane.

**Pytanie nr 20:** Dotyczy zapisu § 9 ust. 1 pkt 1.1 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu § 9 ust. 1 pkt 1.1 wzoru umowy

i dodanie do niego zapisu, że przedmiotowe uprawnienie Zamawiającego do rozwiązania umowy przysługuje po uprzednim bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do prawidłowego wykonywania umowy?

Czy Zamawiający doda zapis w §9 ust. 1 pkt 1.2-1.4 projektu umowy, że **odstąpienie od umowy** przez Zamawiającego będzie poprzedzone wezwaniem Wykonawcy do realizowania umowy zgodnie z zawartymi w umowie postanowieniami? Obecny zapis umowy może powodować uprzywilejowanie jednej ze stron umowy co może być niezgodne z zasadami społeczno – gospodarczym określonymi w kodeksie cywilnym. W związku   
z powyższym koniecznym jest zmiana zapisu.

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniające wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

**Odpowiedź nr 20:**

Zasady odstąpienia od umowy opisano w §10 projektu umowy, natomiast rozwiązanie umowy opisane zostało w §9 projektu umowy.

**Zamawiający doprecyzowuje zapis projektu umowy, jak niżej:**

§ 9 ust. 1 - Zamawiający może rozwiązać umowę bez wypowiedzenia:

pkt. 1.1 jeżeli Wykonawca nie rozpoczął realizacji przedmiotu umowy bez uzasadnionych przyczyn oraz nie kontynuuje jej pomimo wezwania Zamawiającego złożonego na piśmie; Rozwiązanie umowy w tym przypadku następuje w terminie 5 dni od dnia przesłania Wykonawcy wezwania do prawidłowego wykonywania umowy.

**Pytanie nr 21:** Dotyczy zapisu § 9 ust. 1 pkt 1.6 wzoru umowy

Prosimy o doprecyzowanie zapisu § 9 ust. 1 pkt 1.6 wzoru umowy poprzez określenie zamkniętego katalogu przypadków uznawanych za szkodę i szkodę poważną.

Pojęcia szkody i poważnej szkody nie są w umowie zdefiniowane, więc każdą szkodę można nazwać poważą.

**Odpowiedź nr 21:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy.

**Pytanie nr 22:** Dotyczy zapisu § 11 ust. 2 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 11 ust. 2 wzoru umowy i nadanie mu następującego brzmienia: Wszelkie spory wynikające z niniejszej umowy rozstrzygane będą na zasadach wzajemnych negocjacji ~~przez wyznaczonych pełnomocników~~. Jeżeli Strony nie osiągną kompromisu w terminie ~~30~~ **14** dni od dnia rozpoczęcia negocjacji wówczas sprawy sporne, kierowane będą do Sądu Powszechnego właściwego dla siedziby Zamawiającego. Ograniczenie prowadzenia negocjacji do wyznaczonych pełnomocników jest niepotrzebne i wynika z niego, że strony nie mogą prowadzić negocjacji reprezentowane przez swoje organy. Jednocześnie proponujemy skrócenie terminu, po którym sprawy sporne kierowane mogą być do rozpatrzenia przez odpowiedni Sąd Powszechny.

**Odpowiedź nr 22:**

Zamawiający zmienia zapis § 11 ust. 2 projektu umowy, jak niżej;

Wszelkie spory wynikające z niniejszej umowy rozstrzygane będą na zasadach wzajemnych negocjacji. Jeżeli Strony nie osiągną kompromisu w terminie 30 dni od dnia rozpoczęcia negocjacji wówczas sprawy sporne, kierowane będą do Sądu Powszechnego właściwego dla siedziby Zamawiającego.

**Pytanie nr 23:** Dotyczy **Pakietu nr 36 – „Akcesoria endoskopowe (1)”,** poz. 18 - Zawór biopsyjny wielorazowego użytku do endoskopów.

W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania zaworów biopsyjnych wielorazowego użytku prosimy o dodanie do wzoru umowy paragrafu o następującej treści: "W przypadku zakończenia produkcji wielorazowych narzędzi endoskopowych lub wstrzymania realizacji dostaw produktów przez producenta, Strony dopuszczają możliwość rozwiązania niniejszej Umowy, bez konieczności ponoszenia konsekwencji zapłaty kar umownych, wskazanych w **§ 8** Umowy. Zakończenie produkcji lub wstrzymanie realizacji dostaw produktów będzie potwierdzone oficjalnym pismem producenta.” „W przypadku zakończenia produkcji wielorazowych narzędzi endoskopowych lub wstrzymania realizacji dostaw produktów przez producenta, Strony dopuszczają możliwość zaoferowania innego produktu, który jest tożsamy lub lepszy niż produkt którego produkcja została zakończona / wstrzymana przy zachowaniu ceny, którego produkcja została zakończona / wstrzymana."

**Odpowiedź nr 23:**

Możliwości zaoferowania produktu zamiennego w przypadku zaprzestania produkcji uregulowana jest w § 7 ust. 11 umowy. Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy.

**Pytanie nr 24:** Dotyczy załącznika nr 4 (wzór umowy), paragraf 5, ustęp 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin załatwiania reklamacji był liczony w dniach roboczych?

**Odpowiedź nr 24:**

Terminy wymienione w § 5 podane są w dniach roboczych cyt. „z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziele i święta) oraz sobót”.

**Pytanie nr 25:** Dotyczy pakietu nr 36 – „Akcesoria endoskopowe (1) pozycja 19: Filtr do ssaka SSU-2,KV-5. Opakowanie x 10szt. oraz zapisów SIWZ.

Filtry stanowią tylko wyposażenie (element) ssaka, a ten z kolei jest wyrobem medycznym i posiada

dokumenty dopuszczające oraz jest kompatybilny z posiadanym przez szpital sprzętem.

Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych ww. filtry nie wymagają rejestrowania.

W związku z powyższym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie asortymentu, który nie jest wyrobem medycznym (stawka VAT 23%) w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych?

Dotyczy zapisów SIWZ, rozdział 14, punkt 14.7 oraz formularza oferty (załącznik nr 1 do SIWZ): Czy w przypadku zaoferowania produktu, który nie jest wyrobem medycznym (stawka VAT 23%) w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych, Zamawiający nie będzie wymagał dokumentów wymienionych w SIWZ – rozdział 14, punkt 14.7? Dla takiego wyrobu zostanie przedstawione stosowne oświadczenie.

**Odpowiedź nr 25:**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktu opodatkowanego podstawową stawką podatku VAT 23% oraz zaoferowania produktu nie będącego wyrobem medycznym, o którym mowa w pytaniu.

Dla asortymentu nie zarejestrowanego jako wyrób medyczny zgodnie z pkt 14.7 ppkt b) SIWZ Zamawiający wymaga: cyt. „dla produktów niebędących wyrobami medycznymi wymaga poświadczenia przez producenta zgodności wyrobu z obowiązującymi odpowiednimi w danym zakresie normami i poświadczenia przez niego zastosowania wyrobu.”

Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia przez Wykonawcę oświadczenia w odniesieniu do pkt. 14.7 ppkt a) SIWZ, z którego treści wynikać będzie, iż dany asortyment nie jest wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych.

**Pytanie nr 26:** Dotyczy zapisów SIWZ, punkt 13: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin dostawy był liczony w dniach roboczych?

**Odpowiedź nr 26:**

Zamawiający potwierdza, że termin dostawy należy podać z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziel i świąt oraz sobót) od dnia złożenia zamówienia, czyli w dniach roboczych.

**Pytanie nr 27:** Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu realizowania jednorazowej, całościowej dostawy.

Pozostawienie tych zapisów w obecnej postaci, w połączeniu z §8 ust. 1a) (kary umowne) skutkuje tym, że Wykonawca płaci karę umowną nawet w sytuacji, gdy posiada zamówiony asortyment (poza np. jedną pozycją z zamówienia) i mógłby go Zamawiającemu dostarczyć.

**Odpowiedź nr 27:**

Zgodnie z zapisami projektu umowy Wykonawca, który posiada zamówiony asortyment (poza np. jedną pozycją z zamówienia) i mógłby go Zamawiającemu dostarczyć jest zobowiązany zrealizować dostawę oraz podać termin dostawy pozostałej części.

Zdanie drugie §4 ust. 4 pkt d) cyt. „Jeżeli z przyczyn niezależnych od Wykonawcy realizacja całościowej dostawy jest niemożliwa to informacja ta musi zostać przekazana Zamawiającemu najpóźniej w dniu dostawy części towaru, **wraz z podaniem terminu przekazania dostawy pozostałej części zamówienia**.”,

Oraz §8 ust. 1a) Wykonawca płaci Zamawiającemu kary umowne za zwłokę w dostawie towaru w terminie określonym w umowie lub zamówieniu, powstałą z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości 0,4% wartości brutto **partii towaru nie dostarczonego** w terminie wskazanego w bieżącym zamówieniu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

**Pytanie nr 28:** Czy Zamawiający dookreśli w §11 ust. 2, iż rozpoczęciem drogi polubownego rozstrzygnięcia sporu dotyczącego zapłaty za dostarczony towar będzie przesłanie wezwania do zapłaty? Obecny zapis wymaga doprecyzowania w celu prawidłowej realizacji umowy. Jednoznacznie brak jest przesłanek do tego aby występowała potrzeba przeprowadzania oddzielnego postępowania w części dotyczącej ustalenia terminu zapłaty za dostarczony towar.

**Odpowiedź nr 28:**

Zapisy §11 ust. 2 projektu umowy dotyczą wszystkich sporów miedzy Stronami umowy, które mogą zaistnieć w czasie realizacji umowy, nie tylko tych dotyczących zapłaty za dostarczony towar. Wezwane do zapłaty może zostać przesłane Zamawiającego każdorazowo, gdy zalega z zapłatą faktury.

**Pytanie nr 29:** Czy Zamawiający zgadza się aby w § 2 ust. 4 projektu umowy po zdaniu pierwszym zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Niezależnie od powyższych postanowień, strony mogą również wyjątkowo zmienić ceny, jeżeli wskutek nadzwyczajnej zmiany stosunków utrzymywanie dotychczasowych cen groziłoby jednej ze stron rażącą stratą”? Dodanie powyższego zdania nie zagraża interesom Zamawiającego. Chodzi o to, aby zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zachował możliwość do podjęcia w przyszłości decyzji w sprawie ewentualnej zmiany cen w szczególnych okolicznościach takich jak np. gwałtowna inflacja lub gwałtowna zmiana kursów walut. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

**Odpowiedź nr 29:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy.

**Pytanie nr 30:** Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

**Odpowiedź nr 30:**

Wiele z asortymentów ujętych w pakietach zamawianych jest nieregularnie w zależności od aktualnych potrzeb i wykonywanych procedur. Zgodnie z SIWZ Wykonawca zobowiązany jest posiadać na stanie magazynu ilości asortymentu zapewniające płynność dostaw np. posiadać 1/24 asortymentów z oferowanego pakietu. Zamawiający nie wyklucza możliwość przekazania informacji o planowanych zamówieniach po zawarciu umowy poprzetargowej.

**Pytanie nr 31:** Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu do treści umowy: „W sytuacji, kiedy Zamawiający nie ureguluje należności w terminie, Wykonawca, po 2-krotnym wezwaniu Zamawiającego (w odstępie 14 dni) do zapłaty, ma prawo wstrzymać dostawy do Zamawiającego do czasu uregulowania należności”

**Odpowiedź nr 31:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy.

Jeżeli, Zamawiający nie ureguluje należności w terminie Wykonawcy przysługuje prawo do naliczenia odsetek i jest to dostateczna dolegliwość dla Zamawiającego.

**Pytanie nr 32:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w formularzu specyfikacji asortymentowo-cenowej (zał. 2 do SIWZ) wyłącznie tych pozycji, na które będzie składana oferta?

**Odpowiedź nr 32:**

Tak. Wykonawca może usunąć nazwy pakietów, dla których nie składa oferty.

**Pytanie nr 33:** Czy do oferty należy dołączyć podpisany załącznik nr 7 do SIWZ - Klauzula informacyjna z art. 13 RODO?

**Odpowiedź nr 33:**

Wykonawca składając ofertę nie załącza załącznika nr 7. Wykonawca zobowiązany jest złożyć oświadczenie w treści formularza ofertowego potwierdzające, że wypełnił obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskał w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.

**Pytanie nr 34: Pakiet nr 82 – „Zestawy rur do respiratorów (3)”,** Poz. 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego o długości 2m.

**Odpowiedź nr 34:**

Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty na ww. asortyment.

**Pytanie nr 35: Pakiet 14 – „Sprzęt laparoskopowy do posiadanej przez Zamawiającego diatermii ERBE VIO300D i 300S, ICC80, oraz diatermii VALLEYLAB”**

- Poz. 15 i 17 Prosimy o dopuszczenie długości 20 cm,

- Poz. 18 Prosimy o dopuszczenie długości 16 cm,

- Poz. 19 Prosimy o dopuszczenie długości 5m.

**Odpowiedź nr 35:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 36: Pakiet nr 31 – „Filtry oddechowe, nawilżanie i czujniki”,** Poz. 9 - Prosimy o dopuszczenie wagi ,3kg i >30 kg, dopuszczenie czujników mikrobiologicznie czystych, odstąpienie od wymogu zapasowych krążków klejonych.

**Odpowiedź nr 36:**

Zamawiający oczekuje dostawy asortymentu zgodnego ze SIWZ.

**Pytanie nr 37: Pakiet nr 74 – „Zestaw do uzyskiwania osocza bogatopłytkowego (PRP)”**

Czy Zamawiający dopuści kompletny, sterylny system do pozyskiwania i podaży autogennych czynników wzrostu, umożliwiający uzyskanie koncentratu leukocytarno-bogatopłytkowy z krwi (z 20 ml krwi uzyskuje się nie mniej niż 4 ml koncentratu PRP oraz 6 ml PPP). System daje możliwość dowolnego sterowania stężeniem PRP (około czterokrotnego w 5 ml, możliwość zwiększania stężenia wraz ze zmianą ilości osocza) w sposób podciśnieniowy gwarantujący w sposób dokładny, sterylny oraz łatwy, oddzielenie frakcji osocza.

System zawiera:

-Zestaw do pobrania krwi (strzykawka 20 ml, motylek),

-5 ml Citra-Lock,

-Tuba separująca zawierająca porty typu luer-lock umożliwiające: wypełnienie krwią oraz po odwirowaniu w czasie 8 min z prędkością 1900 obrotów pobranie osocza bogato płytkowego PRP (Platelet Rich Plasma) oraz PPP (Platelet Poor Plasma) z dowolna możliwością sterowania podciśnieniowego stężeniem PRP przy zachowaniu bardzo wysokiej aseptyki (system zamknięty),

-korki zabezpieczające tubę separującą wraz z dodatkowym łącznikiem,

-1 strzykawka do podania PRP 5 ml,

-1 strzykawka do podania PPP 10 ml,

-2 x igła 08x40mm do podania osocza,

-2 x igła 04x 19mm do podania osocza,

-mata sterylna,

-jałowe rękawiczki do wykonania zabiegu,

-podstawka do tuby separującej,

Zestaw zawiera wszystkie komponenty do wykonania zabiegu od pobrania poprzez odseparowanie i podanie osocza bogatopłytkowego bez ponoszenia dodatkowych kosztów w celu wykonania zabiegu. Do wykonywania zabiegów z użyciem ww. zestawów dołączona jest nieodpłatnie profesjonalna wirówka z rotorem wychylnym.

**Odpowiedź nr 37:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 38: Dotyczy Pakietu nr 74 – „Zestaw do uzyskiwania osocza bogatopłytkowego (PRP)”**

Czy Zamawiający, mając na względzie zasady zachowania uczciwej konkurencji oraz możliwość uzyskania korzystnej oferty- zarówno cenowo jak i technologicznie, dopuści manualny, zamknięty zestaw jednorazowy wraz z elementami służącymi do pobrania, preparatyki i aplikacji materiału biologicznego. Umożliwia przygotowanie koncentratu leukocytarno-bogatopłytkowego w trakcie 5min. wirowania (3000obr./min.). Charakteryzuje się:

1. Przegroda skośna trwale oddzielająca warstwę erytrocytów z płytkami krwi od osocza.
2. Element konstrukcji wewnętrznej w postaci tulei umożliwiającej kumulowanie płytek w celu ich precyzyjnej aspiracji po przeprowadzeniu frakcjonowania.
3. Gwintowana podstawa separatora umożliwiająca podnoszenie frakcji erytrocytów z zachowaniem szczelności zamkniętego systemu oraz regulująca objętość przetwarzanej krwi.
4. Bagnet z gwintem blokującym, regulującym ujście erytrocytów.
5. Możliwość przetwarzania od 15 do 30ml (50ml) krwi i uzyskania 0.2-3ml (6ml) PRP przy stężeniu 4-6 razy wartość bazowa, ale nie mniej niż 1mln.płytek w mikrolitrze.
6. Preparatyka wyłącznie przy użyciu wirówki o wymaganych parametrach prędkość do 4400 obr./min., energia kinetyczna 2280 Nm, 230V, 1,2A, 50-60Hz.
7. Wirówka posiada certyfikat dopuszczenia do obrotu CE w kategorii urządzenie medyczne (Directive 93/42/EEC)

Przy jednoczesnym użyczeniu Zamawiającemu w/w wirówki Zamawiającemu na czas trwania umowy, umożliwiającej przeprowadzenie procedury?

**Odpowiedź nr 38:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 39:** **Dotyczy pakiet nr 74 – „Zestaw do uzyskiwania osocza bogatopłytkowego (PRP)”**

Czy Zamawiający dopuści wyrób medyczny funkcjonalnie równoważny do wyspecyfikowanego w SIWZ o następującym opisie: szybki, precyzyjny i bezpieczny system, który pozwala uzyskać Koncentrat Bogatopłytkowy – PRP: z 12 ml krwi produkuje od 1 do 6ml PRP, o stężeniu nawet pięciokrotnie wyższym niż wartość bazowa. Oparte o zaawansowany tiksotropowy, magnetyczny żel separujący (posiadający „pamięć”), który w korelacji z unikatowo dobraną siłą odśrodkową wirowania „G-force”, zapewnianą przez specjalnie dedykowane wirówki, umożliwia przefiltrowanie i wyeliminowanie erytrocytów (HTC >3%), od pożądanych elementów morfotycznych odpowiedzialnych za regeneracje takich jak płytki krwi z czynnikami wzrostu, inne cytokiny, leukocyty. Ta precyzyjna i trwała separacja eliminuje ryzyko wymieszania PRP z zapalnymi erytrocytami, dzięki czemu bezbłędna jest aspiracja PRP oraz daje odzysk płytek pow. 80%. Dzięki zamkniętemu, podciśnieniowemu systemowi pobierania krwi oraz antykoagulantowi zawartemu już wewnątrz sterylnej probówki, procedura jest wyjątkowo wygodna i znacznie bardziej bezpieczna bo całkowicie wolna od ryzyka zakażenia towarzyszącego otwartym systemom.System zawiera wszelkie elementy umożliwiające pobranie krwi oraz aspirację i aplikację PRP. Zestaw sterylny.Na czas trwania umowy Wykonawca użyczy Zamawiającemu wirówkę kompatybilną z oferowanym system.

**Odpowiedź nr 39:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 40: Dotyczy pakiet nr 97 – „Substytut ubytków kostnych”**

Czy Zamawiający dopuści równoważny materiał kościozastępczy do wstrzykiwania, o tej samej wymaganej objętości w postaci bezbiałkowego, bezkolagenowego, nieorganicznego, osteokondukcyjnego, biowchłanialnego substytutu kości w postaci żelowego implantu, którego podstawowym składnikiem są mikrogranulki na bazie fosforanu wapnia (TCP >95%), zawieszone w hydrożelowym nośniku, umieszczone w sterylnej, poliwęglanowej strzykawce jednorazowej typu “luer” (gotowy do aplikacji, bez konieczności łącznia składników)?

**Odpowiedź nr 40:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 41: Pakiet nr 43 - Zestawy dawkujące (2), poz. 1**

Czy Zamawiający w pozycji nr 1 ww. pakietu dopuści zestawy **w 100% kompatybilne ze wstrzykiwaczem Medrad Stellant CT Dual**, dostarczane tysiącami do placówek służby zdrowia na terenie całego kraju o następującym składzie:

Zestaw A+B:

osobno pakowany Zestaw A: 1 x wkład o pojemności 200ml; 1 x złącze niskiego cienienia o długości 150cm z trójnikiem Y i zaworkiem antyzwrotnym; 1 x złącze szybkiego napełniania typu „J”; 1 x ostrze Spike;

oraz osobno pakowany Zestaw B: 1 x wkład o pojemności 200 ml; 1 x złącze szybkiego napełniania typu „J”;

1 x ostrze Spike;

Zestawy: sterylne, wytrzymałość: do 375 PSI, wolne od ftalanów, pakowane po 25 sztuk.

**Odpowiedź nr 41:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 42: Pakiet nr 43 - Zestawy dawkujące (2),**

**Dot. Załącznik nr 2 do SIWZ – Formularz specyfikacji asortymentowo-cenowej – pakiet nr 43, poz. 4**

Czy Zamawiający w pozycji nr 4 ww. pakietu dopuści **w 100% kompatybilny ze strzykawką Medrad Spectris Solaris EP** zestaw wkładów o następującym składzie: 1 x wkład o pojemności 115 ml, 1 x wkład o pojemności 65 ml, 1 x złącze niskiego ciśnienia o długości 250 cm z trójnikiem „Y” i zaworkiem antyzwrotnym, 2 x złącze szybkiego napełniania „J”, 2 x Ostrze typu Spike, wytrzymałość ciśnieniowe do 375PSI, zestaw sterylny, wolny od toksycznych ftalanów.

**Odpowiedź nr 42:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 43: Pakiet nr 71 - Zestawy do wstrzykiwacza kontrastu (1).** Prosimy o dopuszczenie w w/w pakiecie, **zestawów wkładów w 100% kompatybilnych ze strzykawką automatyczną OPTIVANTAGE** o następującym składzie: 2 x wkład o pojemności 200ml, 1 x złącze niskiego ciśnienia „y” o dł. 150cm z zastawką antyzwrotną, 2 x złącze szybkiego napełniania „J”, 2 x ostrze typu Spike, wytrzymałość ciśnieniowa do 375 PSI

sterylne, wolne od toksycznych ftalanów, pakowane po 30 szt.

Ww. zestawy są znana Zmawiającemu, ponieważ dostarczamy je obecnie Zmawiającemu na podstawie wiążącej umowy.

**Odpowiedź nr 43:**

Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty na ww. asortyment.

**Pytanie nr 44: Pakiet nr 74 – „Zestaw do uzyskiwania osocza bogatopłytkowego (PRP)”**

„Czy Zamawiający w Pakiecie 74 dopuści również grawitacyjny system separacji koncentratu leukocytarno-płytkowego plus wirówka - umożliwiający wyprodukowanie zagęszczonego roztworu płytek z własnej krwi obwodowej pacjenta ( z 27 ml krwi uzyskuje nie mniej niż 3 ml koncentratu  bogatopłytkowego).

- odzyskiwanie ponad 90% trombocytów oraz ponad 50% leukocytów z próbki krwi,

- x9 koncentracja płytek krwi, potwierdzona katalogiem oraz publikacjami naukowymi,

- skuteczność kliniczna produktu potwierdzona badaniami naukowymi,

- wysoka powtarzalność koncentracji uzyskanego osocza bogato płytkowego.

- niska zawartość erytrocytów.

Zestaw składa się z:

- 1 separator PRP 30ml, który posiada 3 niezależne  porty typu luerlock umożliwiające: wypełnienie krwią separatora, pobranie osocza ubogopłytkowego (PPP - Platelet Poor Plasma) i pobranie osocza bogato płytkowego (PRP- Platelet Rich Plasma) przy zachowaniu bardzo wysokiej aseptyki. Porty są oznaczone różnymi kolorami a przed mieszaniem się PRP z erytrocytami i osoczem ubogo płytkowym (PPP) system jest zabezpieczony pływakiem-przegrodą skośnie ustawionym do ścianek separatora, który mechanicznie oddziela uzyskane frakcje i w którym znajduje się komora na odwirowane PRP

- 1 strzykawka pobraniowa 30ml

- 1 strzykawka transportowa 30ml

- 1 strzykawka transportowa 10ml

- igła 18

- 30 ml ACD-A

- zestaw do pobrania krwi”

**Odpowiedź nr 44:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 45:** **Pakiet nr 21 – „Igły, igły bezpieczne sterylne”, poz. 17**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania podwójny bezigłowy port do zabezpieczania dostępów naczyniowych z drenem, z silikonową membraną kompatybilny ze sprzętem medycznym typu Luer-Lock, z zaciskaczami na drenach; odporny na lipidy i cytostatyki, zawór wykonany z copolyestru, objętość wypełnienia 0,35 ml, długość 10 cm, przepływ 143-145ml/min, wymagana ilość aktywacji 500, sterylizowany tlenkiem etylenu?

**Odpowiedź nr 45:** Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania podwójnego bezigłowego portu do zabezpieczania dostępów naczyniowych z drenem proponowanego przez Wykonawcę w pytaniu.

**Pytanie nr 46: Pakiet nr 71 – „Zestawy do wstrzykiwacza kontrastu (1)”**

Czy Zamawiający określając zestawy strzykawek do wstrzykiwacza OPTIVANTAGE jako kompatybilne z posiadanym wstrzykiwaczem OPTIVANTAGE ma na myśli to, ze zostały one przebadane przez producenta wstrzykiwacza OPTIVANTAGE w zakresie zgodności tych strzykawek z danym urządzeniem pod kątem gwarancji niezawodności, precyzji działania, bezpieczeństwa pracy personelu i bezpieczeństwa pacjenta?

**Odpowiedź nr 46:**

Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty na ww. asortyment.

**Pytanie nr 47: Pakiet nr 72 – „Zestawy do wstrzykiwacza kontrastu (2)”**

Czy Zamawiający określając zestawy strzykawek do wstrzykiwacza OPTISTAR ELITE jako kompatybilne z posiadanym wstrzykiwaczem RM OPTISTAR ELITE ma na myśli to, ze zostały one przebadane przez producenta wstrzykiwacza RM OPTISTAR ELITE w zakresie zgodności tych strzykawek z danym urządzeniem pod kątem gwarancji niezawodności, precyzji działania, bezpieczeństwa pracy personelu i bezpieczeństwa pacjenta?

**Odpowiedź nr 47:**

Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty na ww. asortyment.

**Pytanie nr 48: dotyczy pakietu nr 10 – „Pojemniki na odpady medyczne oraz do transportu chirurgicznego/histopatologicznego”:**

**- poz. 19-22** Prosimy o dopuszczenie pojemników z białego PP umożliwiającego weryfikację poziomu płynów.

**- poz. 20** Prosimy o dopuszczenie pojemnika o pojemności 1200 ml.

**- poz. 21** Prosimy o dopuszczenie pojemnika o pojemności 2300 ml.

**- poz. 22** Prosimy o dopuszczenie pojemnika o pojemności 3400 ml.

**- poz. 7** Prosimy o dopuszczenie pojemnika na odpady medyczne z wiekiem żółtym. W razie negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie.

**- poz. 8-14** W celu umożliwienia złożenia ważnych ofert prosimy o odstąpienie od wymogu aby pojemniki z nakrętką i wkładką posiadały etykiety.

**Odpowiedź nr 48:**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w **poz. 20** pojemnika o pojemności 1200 ml, w**poz. 21** pojemnika o pojemności 2300 ml, w **poz. 22** pojemnika o pojemności 3400 ml oraz w **poz. 7** pojemnika na odpady medyczne z wiekiem żółtym.

W zakresie pozostałych pozycji Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie ze SIWZ.

**Pytanie nr 49: Pakiet nr 10 -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w pozycjach 15 - 18 pojemników oznakowania dot. substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu)i bez etykiety umożliwiającej opis: imię i nazwisko pacjenta, pesel pacjenta, nr badania, data pobrania? W związku z tym, że pojemniki od 15 mml do 200 ml są pojemnikami o małych pojemnościach umieszczenie powyższych oznaczeń jest niemożliwe ze względu na ograniczoną powierzchnię pojemnika co udowadnia rozporządzenie:

Zgodnie z Częścią II pkt 8 ppkt. 8.1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12.01.2011r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro, każdemu wyrobowi musi towarzyszyć informacja konieczna do jego bezpiecznego i właściwego używania oraz konieczna do zidentyfikowania wytwórcy. Informacja taka umieszczana jest w formie trwale umieszczonej etykiety – jeżeli jest to możliwe. Pojemniki na próbki histopatologiczne określone w niniejszym formularzu cenowym o pojemności od 400 ml do 12 000 ml umożliwiają umieszczenie takich informacji przez co staje się to obowiązkiem wytwórcy. Podpunkt 8.3 i 8.4 powyższego rozporządzenia dokładnie określa jakie w szczególności informacje powinien wyrób medyczny posiadać. Do pojemników których pojemność uniemożliwia ich etykietowanie (15 ml do 200 ml) w pełnym zakresie treści etykiety tj. pojemników małopojemnościowych – od 15 ml do 200 ml włącznie , pojemników tych nie etykietuje się. Etykieta jest w takim przypadku za duża co przewidział już ustawodawca posługując się frazą „o ile jest to możliwe” (Część II pkt 8 ppkt. 8.1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12.01.2011r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro). Wnosimy zatem jak na wstępie.

**Odpowiedź nr 49:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 50: Pakiet nr 10 -** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pozycji nr 21 pojemniki o pojemności 2300 ml z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów?

**Odpowiedź nr 50:**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania pojemnika o pojemności 2300 ml.

**Pytanie nr 51: Pakiet nr 10**

**- Poz. 8-14** - w związku z wymogiem, obejmującym pojemniki do transportu materiału chirurgicznego (histopatologicznego) w poz. 8-14, dotyczącym odporności na kwasy i zasady, prosimy o dopuszczenie wysokiej jakości pojemników, których producent deklaruje odporność na formalinę.

Do pojemników z identycznym przeznaczeniem, opisanych w poz. 15-22, Zamawiający wymaga odporności na formalinę. Niezasadnym zatem jest różnicowanie pojemników wykonanych z polietylenu (poz. 8-14) a polipropylenu (poz. 15-22), mających w obu przypadkach służyć do transportu materiału chirurgicznego, stopniem odporności na substancje niebezpieczne, w sytuacji, gdy polietylen i polipropylen są materiałami o równoważnych właściwościach.

**- poz. 14 -** prosimy o dopuszczenie zaoferowania pojemnika do transportu materiału chirurgicznego o pojemności 5000 ml z pokrywą na wcisk, wykonanego z polipropylenu, odpornego na formalinę.

Pojemniki o tak dużej pojemności występują standardowo w sprzedaży z przykrywą na wcisk. Tak duże pojemniki z przykrywką zakręcaną, stanowiłyby znaczne utrudnienie dla użytkowników - ze względu na dużą średnicę przykrywy, jej dokładne i szczelne zakręcenie prawdopodobnie wymagałoby zaangażowania dwóch osób, co w sposób oczywisty przekładałoby się na dodatkowe (nieefektywne) obciążenie personelu medycznego.

**- poz.15** - prosimy o dopuszczenie zaoferowania pojemnika o pojemności 20 ml, spełniającego pozostałe wymogi SIWZ. Taki pojemnik jest funkcjonalnie tożsamy z opisanym w SIWZ 15 ml, zatem nie zachodzą przesłanki, by ograniczać wymóg wyłącznie do konkretnej pojemności nominalnej tego rodzaju wyrobu.

**- poz. 21-** prosimy o dopuszczenie zaoferowania pojemnika o objętości 2300 ml, spełniającego pozostałe wymogi SIWZ. Taki pojemnik jest funkcjonalnie tożsamy z opisanym w SIWZ 2000 ml, zatem nie zachodzą przesłanki, by ograniczać wymóg wyłącznie do konkretnej pojemności nominalnej tego rodzaju wyrobu.

**Odpowiedź nr 51:**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji:

- 8-14 proponowanych przez Wykonawcę wysokiej jakości pojemników, których producent deklaruje odporność na formalinę,

- 14 pojemnika do transportu materiału chirurgicznego o pojemności 5000 ml z pokrywą na wcisk, wykonanego z polipropylenu, odpornego na formalinę,

- 15pojemnika o pojemności 20 ml, spełniającego pozostałe wymogi SIWZ,

- 20 pojemnika o pojemności 2300 ml, spełniającego pozostałe wymogi SIWZ.

**Pytanie nr 52:** Prosimy Zamawiającego o odstąpienie w **Pakiecie nr 2** poz.1-8 od wymagania pod tabelą: ponieważ poz.1-4 i 8 to asortyment wielorazowego użytku dla których etykieta informacyjna z nazwą produktu, nazwą producenta, opisem zawartości znajduje się zgodnie z przepisami na opakowaniu zbiorczym a nie na opakowaniu jednostkowym.

**Odpowiedź nr 52:**

Zamawiający odstąpienie od w/w wymogu.

**Pytanie nr 53: Pakiet nr 12 – „Worek do ewakuacji laparoskopowej materiału do badań histopatologicznych”.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w **Pakiecie nr 12** worka jednorazowego, sterylnego do ewakuacji laparoskopowej materiału do badań histopatologicznych do portu 10mm składającym się z aplikatora z załadowanym woreczkiem tkankowym o pojemności 200ml oraz z kaniulą wypychającą 250mm. Posiada samoprzylepną kontrolkę identyfikującą do wklejania do protokołu operacyjnego oraz opakowanie zawierające opis w j. polskim, datę produkcji, datę ważności sterylizacji.

**Odpowiedź nr 53:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 54: Pakiet nr 91 – „Opaski zaciskowe”**

1. **Czy w nie nastąpiła omyłka w podanej ilości do zakupu opasek zaciskowych 740szt?** Opaski zaciskowe   
   są asortymentem wielokrotnego użytku, wymagana ilość wydaje się być omyłką.
2. **Mając powyższe na uwadze, czy kwota wadium ujęta w pkt 7.1 dla pakietu nr 91 jest właściwa?**
3. Mając na uwadze zapisy SIWZ i wzoru umowy, dotyczące dostawy wyrobów sterylnych lub jałowych prosimy   
   o odstąpienie od ww. wymogu w zakresie asortymentu z pakietu nr 91, ponieważ opaski oraz palety ujęte w tym pakiecie dostarczane są do Odbiorcy tylko w postaci niesterylnej/ niejałowej.
4. **Czy Zamawiający zgodzi się zmienić zapis o próbkach, że w razie ich żądania Wykonawca będzie mógł przeprowadzić prezentację oferowanego asortymentu przez wyznaczonego przedstawiciela i po jej zakończeniu prezentowany asortyment zostanie zwrócony Wykonawcy?**
5. **W nawiązaniu do zapisów pkt 2.12 SIWZ, prosimy o odstąpienie od wymogów kompatybilności użytkowej z posiadanym przez szpital sprzętem do sterylizacji w zakresie opasek zaciskowych z poz. 1**? Opasek zaciskowych nie sterylizuje się, mogą być one czyszczone i dezynfekowane zgodnie z zaleceniami producenta ściśle według instrukcji stonowania załączonej do zakupionego asortymentu.
6. Czy w zakresie palet do płytek z poz. 2 wymóg Zamawiającego będzie spełniony jeśli zaoferujemy sprzęt do sterylizatora o następujących parametrach sterylizacji: temperatura sterylizacji 1340C; ciśnienie 2atm. powyżej ciśnienia atmosferycznego; czas sterylizacji min. 7 minut.?
7. Czy w zakresie pakietu 91 Zamawiający wyrazi zgodę na zakup jednorazowy w terminie 30 dni od dnia podpisania umowy?
8. Z uwagi na fakt, iż Szpital jest podmiotem działającym na terenie RP czy w związku z tym Zamawiający mógłby zmodyfikować wymóg, iż dokumenty dopuszczające wyroby medyczne do sprzedaży oraz obrotu/stosowania w jednostkach służby zdrowia moją być na obszarze RP zamiast obszarze gospodarczym Unii Europejskiej (zapisy pkt 14.7 SIWZ, wzór umowy **§1 ust. 3**)?

**Odpowiedź nr 54:**

Zamawiający postanawia unieważnić postępowanie przetargowe z zakresie pakietu nr 91 – „**Opaski zaciskowe**” na podstawie art. 93 ust. 1 pkt 7 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – „Prawo zamówień publicznych” (Dz. U. 2018 poz. 1985, dalej w treści: UPZP), ponieważ obarczone jest niemożliwą do usunięcia wadą uniemożliwiającą zawarcie niepodlegającej unieważnieniu umowy w sprawie zamówienia publicznego.

Zamawiający błędnie podał ilości, błędnie oszacował zamówienie i w efekcie błędnie podano wadium.

**Pytanie nr 55:** **Pakiet nr 25 – „Akcesoria cewnikowe i przyrządy do sporządzania leków”**

**- poz.3** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sondy Sengstakena w rozmiarach CH 18 i 21 o długości 120cm, tak jak obecnie stosowana.

**- poz.5** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora Misty Max o długości drenu 210 cm, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.

**- poz. 11-12** Prosimy o dopuszczenie strzygarki chirurgicznej z nieruchomą głowicą wodoszczelnej dla dezynfekcji w zanurzeniu (klasa szczelności IPX7 lub wyższa), w komplecie z kompatybilną ładowarką indukcyjną bezstykową.  
- poz. 13 Prosimy o dopuszczenie ostrza standardowego o szerokości cięcia 31,3mm i wysokości strzyżenia min. 0,3mm.

**Odpowiedź nr 55:**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania asortymentu wymienionego w pytaniu.   
  
**Pytanie nr 56: Pakiet nr 32 – „Rękawice sterylne (1)”**

**- poz. 2** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o AQL = 0,65, pozostałość zgodnie z SIWZ.  
**- poz. 3** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o AQL = 0,65, pozostałość zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź nr 56:**

Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty na proponowane powyżej rękawice z zachowaniem pozostałych parametrów zgodnie ze SIWZ.

**Pytanie nr 57: Pakiet nr 60 – „Obłożenia i ochrona stołu”,** poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:  
Sterylny zestaw uniwersalny do zabiegów chirurgicznych.  
Skład zestawu:  
- 1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm ze wzmocnieniem chłonnym 60x190 cm  
- 1 x serweta na stolik Mayo 80x145 cm, ze wzmocnieniem chłonnym 55x88 cm  
- 2 x serweta boczna 75x90 cm, przylepna  
- 1 x serweta dolna 175x200 cm, przylepna na krótszym boku  
- 1 x serweta górna 150x240 cm, przylepna  
- 1 x taśma lepna, z włókniny SMS 10x50 cm  
- 4 x ręcznik chłonny z włókniny Spunlace 30x40 cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z mocnego, jednorodnego na całej powierzchni laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen), o gramaturze max. 55g/m2 o odporności na penetracje płynów>200cm H2O. Serweta na stolik Mayo w postaci worka, składana teleskopowo.

Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795, pakowany sterylnie w torbę foliowo-papierową, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Sterylizacja tlenkiem etylenu.  
Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent posiada certyfikat zgodności

z wymaganiami normy ISO 13485.  
**Odpowiedź nr 57:**

Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty na proponowany powyżej asortyment.

**Pytanie nr 58: dotyczy pakietu nr 60:**

- poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:  
Sterylny zestaw do operacji kończyn. Skład zestawu:  
- 2 x serweta na stolik narzędziowy 152 x 190 cm, wzmocnienie 74x190 cm  
- 1 x serweta na stolik Mayo 80x142 cm wzmocnienie 88x55cm  
- 1 x stokineta 36,5x72 cm 2-warstwowa  
- 1 x taśma przylepna 9 x 50 cm  
- 2 x ręcznik chłonny 20x30 cm  
- 1 x serweta do operacji kończyny 200x300 cm, z elastycznym, samouszczelniającym się otworem Ø 5 cm,

wykonana z chłonnego laminatu 2-warstwowego na całej powierzchni (polipropylen, polietylen) bez zawartości pylących i łatwopalnych włókien celulozy i wiskozy ( współczynnik pylenia≤1,9 log10) o gramaturze 58g/m2 odpornego na przenikanie płynów ( > 200cm H2O ,dodatkowo zaliczone testy odporności na przenikanie krwi syntetycznej ),odpornego na rozrywanie na sucho/mokro (>195kPa), odpornego na penetrację mikrobiologiczną na mokro- IB 6,0. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada min. 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.

**- poz. 2** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:  
Sterylny zestaw do operacji kończyn, Skład zestawu:  
- 2 x serweta na stolik narzędziowy 152 x 190 cm, wzmocnienie 74x190 cm  
- 1 x serweta na stolik Mayo 80x142 cm ortopedyczna, wzmocnienie 88x55cm  
- 2 x ręczniki chłonne 30x20 cm  
- 1 x osłona na kończynę 55x37,5 cm  
- 2 x taśma przylepna 9 x 50 cm  
- 1 x serweta do operacji kończyny 221x295x335 cm w kształcie litery T (z obłożeniem ramion stołu),

z samouszczelniającym się otworem Ø 6 cm, ze wzmocnieniem 77 x 114 cm, ze zintegrowanymi dwoma podwójnymi organizatorami przewodów, wykonana z laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen) o gramaturze 58g/m2 , odpornego na penetracje płynów (>200 cmH2O, dodatkowo zaliczone testy odporności na przenikanie krwi syntetycznej ), odpornego na rozerwanie na sucho/mokro (> 195 kPa) o niskim współczynniku pylenia ( ≤1,9 log10). Obszar krytyczny wzmocniony (gramatura łączna 110g/cm²) odporny na penetracje płynów (>200 cmH2O, odporny na penetrację mikrobiologiczną na mokro IB 6,0, odporny na rozerwanie na sucho i mokro (min. 280 kPa), odporny na rozciąganie sucho/mokro - wzdłużne >150 N i poprzeczne > 100 N, chłonny (absorpcja > 650 %). Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada min. 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia

wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.  
**Odpowiedź nr 58:**

Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty na proponowany powyżej asortyment.

**Pytanie nr 59: dotyczy pakietu nr 60,** poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy nie nastąpiła omyłka w opisie przedmiotu zamówienia, gdyż brak w nim osłony na stolik narzędziowy, który zwykle jest niezbędny w trakcie zabiegu artroskopii.  
**Odpowiedź nr 59:**

Opis jest zgodny z wymaganiami.Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania zestawu, który posiada osłonę na stolik narzędziowy.

**Pytanie nr 60: dotyczy pakietu nr 60,** poz. 3 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:  
Sterylny zestaw uniwersalny, pediatryczny. Skład zestawu:  
- 1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm, 50 µ (owinięcie zestawu)  
- 1 x serweta na stolik Mayo 80x142 cm, składana rewersowo  
-2 x serweta 75x75 cm, przylepna  
-1 x serweta 175x190 cm, przylepna (przylepiec: 2,5x98 cm)  
-1 x serweta 160x260 cm, przylepna (przylepiec: 2,5x85 cm)  
- 1 x taśma lepna 9x50 cm  
- 4 x ręcznik chłonny 20x30 cm  
Tolerancja rozmiarów +/-2 cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z jednorodnego na całej powierzchni, chłonnego laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen) o gramaturze max. 58g/m2, odpornego na penetracje płynów (> 200 cmH2O, oraz z zaliczonymi testami odporności na przenikanie krwi syntetycznej). Materiał odporny na rozerwanie na mokro/sucho (min. 190 kPa) o niskim współczynniku pylenia (współczynnik pylenia ≤ 1,9 log10). Dwucentymetrowa nieprzylepna końcówka przy paskach zabezpieczających taśmę lepną ułatwiającą mocowanie serwet na pacjencie, klej repozycjonowalny. Serwety przylepne posiadają wąskie taśmy lepne, ≤ 2,5 cm. Warstwa wzmocnienia w serwetach na stolik narzędziowy i Mayo zespolona z folią na całej powierzchni wzmocnienia bez zawartości celulozy lub wiskozy. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada min. 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.  
**Odpowiedź nr 60:**

Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty na proponowany powyżej asortyment.

**Pytanie nr 61: Pakiet 60, poz. 4** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie majtek w rozmiarze M/L, XL/XXL, pakowanych po 25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości, pozostałość zgodnie z SIWZ.  
**Odpowiedź nr 61:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnej ze SIWZ.

**Pytanie nr 62: Pakiet 60, poz. 5 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Serweta ochronna na stół operacyjny, przeciwodleżynowa, 5-cio warstwowa, zintegrowana wielopunktowo na całej powierzchni chłonnej, bez przeszyć, samowygładzająca się, zapobiegająca przesuwaniu się warstwy zewnętrznej względem rdzenia; wykonana z włókniny polipropylenowej, wysokochłonnej polimerowej warstwy środkowej i spodniej pełnobarierowej teksturowanej folii polietylenowej, zabezpieczającej przed przesuwaniem się i ślizganiem podkładu po powierzchni.

Parametry:  
- chłonność min. 40ml/100cm2,  
- gramatura podstawowa: min.210 g/m2  
- wymiary: min. 100 x 225cm ±5cm, rdzeń chłonny o długości co najmniej 51x205+/-3 cm zakończony dodatkowymi marginesami z nieprzeziernego laminatu o szerokości nie większej niż 10 +/-3 cm po obu stronach na całej szerokości podkładu.  
- pakowana po 10 sztuk/ opakowanie z odpowiednim przeliczeniem ilości.  
**Odpowiedź nr 62:**

Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty na proponowany powyżej asortyment.

**Pytanie nr 63: Pakiet nr 75 – „Fartuchy”:**

- poz. 1 - Prosimy o dopuszczenie fartucha chirurgicznego wykonanego z ciemnoniebieskiej włókniny typu SMS o gramaturze 35 gsm i kroju prostym. Fartuch pakowany podwójnie w opakowanie typu blister i wewnętrzne włókninowe, ułożenie typu książka. Lamówka w kolorze oznaczającym wymagania standardowe. Rękawy łączone za pomocą klejenia lub min. 4 rzędów ultradźwięków. Barierowość min. 55 mmH2O, wytrzymałość na wypychanie min. 117 kPa, wytrzymałość na rozciąganie na mokro CD/MD min. 31/56 N. Na opakowaniu indykator sterylności. Rozmiary M-XXL.

- poz. 2 - Prosimy o dopuszczenie fartucha chirurgicznego wykonanego z ciemnoniebieskiej włókniny typu SMS o gramaturze 35 gsm i kroju prostym. W przedniej części i na rękawach wzmocnienia z laminatu. Fartuch pakowany podwójnie w opakowanie typu blister i wewnętrzne włókninowe, ułożenie typu książka. Lamówka w kolorze oznaczającym wymagania wysokie. Rękawy łączone za pomocą klejenia lub min. 4 rzędów ultradźwięków. Barierowość min. 55 mmH2O, wytrzymałość na wypychanie min. 117 kPa i min.140 kPa w obszarze krytycznym, wytrzymałość na rozciąganie na mokro CD/MD min. 31/56 N oraz min. 90/100 N w obszarze krytycznym. Na opakowaniu indykator sterylności. Rozmiary M-XXL.

**Odpowiedź nr 63:**

Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty na ww. asortyment.

**Pytanie nr 64: Pakietu nr 26 – „Wapno, Drobny sprzęt medyczny sterylny (3)”:**

**- poz. 3** Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999%, wirusowej 99,999%, przestrzeń martwa 32 ml, masa 23 g, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylny, z portem kapno na lince, pakowany pojedynczo?

**- poz. 4** Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,999%,dla objętości oddechowej 150-1500 ml, przestrzeń martwa 53 ml, masa 30 g, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 36.8 mg/l H2O, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylny, z portem kapno typu Luer, pakowany pojedynczo?

**Odpowiedź nr 64:**

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 65: dotyczy pakiet nr 31 – „Filtry oddechowe, nawilżanie i czujniki”**

**- poz. 1** Czy Zamawiający dopuści filtr noworodkowy, elektrostatyczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999%, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziomie nawilżania 31 mgH2O przy Vt=50 ml, waga 9 g, przestrzeń martwa 8 ml, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno na lince typu Luer?

**- poz. 2** Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,999%, przestrzeń martwa 12 ml, masa 13.5 g, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 24 mg/l H2O, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylny, z portem kapno luer-lock, pakowany pojedynczo?

**- poz. 3** Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,999%,dla objętości oddechowej 150-1500 ml, przestrzeń martwa 53 ml, masa 30 g, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 36.8 mg/l H2O, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylny, z portem kapno typu Luer, pakowany pojedynczo?

**Odpowiedź 65:**

Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty na ww. asortyment.

**Pytanie nr 66:** Dotyczy pakietu nr 60 – „Obłożenia i ochrona stołu”

**- poz. 1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu o następującym składzie:  
Zestaw obłożeń uniwersalnych:  
- 1 serweta na stół instrumentariuszki 150x190 cm  
- 1 serweta 145x80 cm na stół Mayo  
- 2 serwety operacyjne z przylepcem 75x90 cm  
- 1 serweta operacyjnaz przylepcem 150x240 cm   
- 1 serweta operacyjna z przylepcem 170x180 cm  
- 1 taśma medyczna 9x50 cm  
- 2 serwetki do rąk z włókniny o gram. 40g/m2 rozm. 40x20cm 

Obłożenie wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa/folia polipropylenowo-polietylenowa) o gramaturze min. 56 g/m2, odporność na przenikanie cieczy 250 cm H2O, zgodne z normą PN-EN 13795 + A1:2013 dla wymagań wysokich powierzchni krytycznych i mniej krytycznych. Laminat wolny od lateksu, I klasa palności. Opakowanie torebka papierowo-foliowa , etykieta w języku polskim z min. dwoma naklejkami typu TAG, zawierającymi datę ważności, numer lot, indeks wyrobu i nazwę producenta .

**- poz. 2** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu o następującym składzie:  
Zestaw obłożeń do artroskopii kolana  
- 1 serweta 320x240 cm z elastycznym otworem o średnicy 6 cm  
- 1 osłona na kończynę 37x75 cm  
- 1 taśma medyczna 9x50 cm  
- 1 serweta 150x190 cm na stół instrumentariuszki  
- 1 serweta 145x 80 cm na stolik Mayo 

Obłożenie wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa/folia polipropylenowo-polietylenowa) o gramaturze min. 56 g/m2, odporność na przenikanie cieczy 250 cm H2O, zgodne z normą PN-EN 13795 + A1:2013 dla wymagań wysokich powierzchni krytycznych i mniej krytycznych. Laminat wolny od lateksu, I klasa palności. Opakowanie torebka papierowo-foliowa , etykieta w języku polskim z min. dwoma naklejkami typu TAG, zawierającymi datę ważności, numer lot, indeks wyrobu i nazwę producenta.

**- poz. 3** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu o następującym składzie:

Zestaw uniwersalny pediatryczny :  
- 1 serweta na stół instrumentalny 150x190 cm  
- 1 serweta na stolik Mayo 145x80,   
- 2 serwety samoprzylepne , szerokość taśmy 2,5 cm w rozmiarze 75x90 cm  
- 1 serweta samoprzylepne , szerokość taśmy 2,5 cm w rozmiarze 150x210 cm  
- 1 serweta samoprzylepne , szerokość taśmy 2,5 cm w rozmiarze 150x180 cm  
- 1 taśma medyczna samoprzylepna 9x50 cm   
- 2 serwetki włokninowe 40g/m2 do rąk 40x20 cm 

Obłożenie wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa/folia polipropylenowo-polietylenowa) o gramaturze min. 56 g/m2, odporność na przenikanie cieczy 250 cm H2O, zgodne z normą PN-EN 13795 + A1:2013 dla wymagań wysokich powierzchni krytycznych i mniej krytycznych. Laminat wolny od lateksu, I klasa palności. Opakowanie torebka papierowo-foliowa , etykieta w języku polskim z min. dwoma naklejkami typu TAG, zawierającymi datę ważności, numer lot, indeks wyrobu i nazwę producenta.   
**Odpowiedź nr 66:**

Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty na ww. asortyment.

**Pytanie nr 67:** dotyczy **pakietu nr 75 – „Fartuchy”:**

- poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego fartucha chirurgicznego z włókniny typu SMS 35g/m2, rękawy proste zakończone niepylącym poliestrowym mankietem o długości min. 8cm. Wiązany na 4 troki, zewnętrzne w kartoniku. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szyjnej zapięcie na rzep szer. 2cm, dł. 13 i 5cm; troki mocowane ultradźwiękowo. Oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu. Dodatkowo do każdego fartucha dołączone dwa ręczniki o wymiarach 20 x 40 cm po rozłożeniu, o gramaturze min. 55 g/m2, pakowane w papier krepowany. Odporność na przenikanie cieczy 49,5 cm H2O, wytrzymałość na wypychanie na sucho 143,64 kPa, wytrzymałość na rozciąganie na mokro 82,5 N. Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji z 4 naklejkami do dokumentacji z indeksem wyrobu, LOT, datą ważności, identyfikacją wytwórcy. Fartuch bez lateksu z potwierdzeniem na etykiecie. Termin ważności 5 lat?

- poz.2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego wzmocnionego fartucha chirurgicznego z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m2, wzmocnionego dwuwarstwowym laminatem barierowym z warstwą chłonną w części przedniej i przedramionach o gramaturze min. 40g/m2. W części przedniej wzmocnienie do końca dolnej krawędzi fartucha, w rękawach min. 36cm(M), min. 39cm(L), min. 41cm(XL), min. 42cm(XXL). Rękawy proste zakończone niepylącym poliestrowym mankietem o długości min. 8cm. Wiązany na 4 troki, zewnętrze w kartoniku. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szyjnej zapięcie na rzep szer. 2cm, dł. 13 i 5cm; troki mocowane ultradźwiękowo. Oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu. Dodatkowo do każdego fartucha dołączone dwa ręczniki o wymiarach 20 x 40 cm po rozłożeniu, o gramaturze min. 55 g/m2, pakowane w papier krepowany. Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji z 4 naklejkami do dokumentacji z indeksem wyrobu, LOT, datą ważności, identyfikacją wytwórcy. Fartuch bez lateksu z potwierdzeniem na etykiecie. Termin ważności 5 lat. Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 200cmH2O, mniej krytycznej min. 32cmH2O -parametry potwierdzone kartą danych technicznych, wytrzymałość na wypychanie na sucho 143,64 kPa?  
**Odpowiedź nr 67:**

Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty na ww. asortyment.

**Pytanie nr 68: dotyczy pakietu nr 9 – „Rękawice diagnostyczne i foliowe”:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 9 w pozycji nr 4 rękawice wykonane z nitrylu zgodnych znormą EN 374 - 1 (z wyłączeniem pkt. 5.3.2) – 2 – 3. Pragniemy zaoferować Państwu produkt o ograniczonej ochronie przed substancjami wymienionymi w EN 374-1 w załączniku A, który określa 12 substancji chemicznych, głównie rozpuszczalników stosowanych w przemyśle, a nie w placówkach służby zdrowia.

**Odpowiedź nr 68:**

Zamawiający dopuszcza rękawice wykonane z nitrylu zgodnych z normą EN 374 - 1 (z wyłączeniem pkt. 5.3.2) – 2 – 3.

**Pytanie nr 69: dotyczy pakietu nr 9 – „Rękawice diagnostyczne i foliowe”** pozycji nr 4 czy Zamawiający oczekuje rękawic wykonanych z nitrylu o długości min. 275 mm?

**Odpowiedź nr 69:**

Zamawiający dopuszcza rękawice wykonane z nitrylu o długości min. 275 mm.

**Pytanie nr 70: dotyczy pakietu nr 45 – „Paski do glukometrów (1)”** Prosimy o potwierdzenie, że w formularzu specyfikacji asortymentowo-cenowej podano liczbę opakowań, którą należy wycenić a nie ilość sztuk.

**Odpowiedź nr 70:**

Zamawiający koryguje formularz ofertowy w poniższy sposób oraz udostępnia poprawiony załącznik nr 2 SAC dla pakietu nr 45.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| lp. | asortyment | j.m. | ilość |
| 1 | test paskowy Accu-Chek Activ do oznaczania glukozy we krwi za pomocą glukometru Accu-Chek Activ .Opakowanie 50szt. | opakowanie | 180 |
| 2 | test paskowyAccu-Chek Performa do oznaczania glukozy we krwi za pomocą glukometru Accu-Chek Performa Nano. Opakowanie 50szt. | opakowanie | 840 |
| 3 | Accu-Chek Safe-T-PRO Uno jednorazowe nakłuwacze x 200 szt. | opakowanie | 440 |

**Pytanie nr 71:** Poniższe pytania dotyczą **opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 45 i Pakiecie nr 46 w przedmiotowym postępowaniu:**

1. Ze względu na to, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwy własne glukometrów będących zastrzeżonymi znakami towarowym konkretnego producenta, specyfikuje w każdej pozycji wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy (ze względu na zabezpieczoną konstrukcyjnie i chroniona prawem patentowym kompatybilność pasków testowych konkretnego wytwórcy wyłącznie z glukometrami tego samego wytwórcy), co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do wyrobu tego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób monopol na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnego producenta, gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Zgodnie z powyższym zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45⁰C, przechowywanie do 30⁰C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

2. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

3. Czy Zamawiający dopuszcza spełniające te same cele paski testowe do glukometru z szerokim spektrum zastosowań (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej, żylnej i tętniczej u osób dorosłych i noworodków przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 4-40 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

4. Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żylnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 2-32 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

**Odpowiedź nr 71:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ. Zamawiający podał nazwy glukometrów w opisie przedmiotu zamówienia, które stanowią jego własność i do których chce zakupić kompatybilne paski testowe. Zamawiający w przedmiotowym postępowaniu oczekuje zaoferowania pasków, nie zaś pasków z nowymi urządzeniami na zasadach użyczenia, bądź sprzedawanych łącznie, których koszt zostanie wkalkulowany w cenę pasków. Zamawiający nie widzi powodów, dla których miałby nie używać posiadanych urządzeń.

**Pytanie nr 72:** dotyczy **pakietu nr 84 – „Butelki jednorazowego użycia”**Czy Zamawiający w pozycji nr 1 dopuści butelkę o pojemności 150ml, pakowaną po 40sztuk?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o zmianę ilości na wielokrotność liczby 40.  
Czy Zamawiający w pozycji nr 2 dopuści butelkę o pojemności 250ml, pakowaną po 40sztuk?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o zmianę ilości na wielokrotność liczby 40.

**Odpowiedź nr 72:**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania proponowanych w pytaniu butelek.

Zamawiający modyfikuje formularz SAC dla pakietu nr 80 oraz załącza zmieniony załącznik nr 2 do SIWZ.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| lp. | Asortyment | j.m. | ilość |
| 1 | Jednorazowa butelka o pojemności 140 ml, do mleka modyfikowanego i pokarmu kobiecego, umożliwiającą ich przechowywanie, podgrzewanie w kuchenkach mikrofalowych oraz mrożenie. Butelka czysta mikrobiologicznie, przezroczysta, z podziałką odporną na ścieranie i polem do opisu, w skali co 5 lub 10 ml, wykonana z polipropylenu, nie zawierającą bisfenolu A i ftalanów, z standardowym gwintem i nakrętką. Pakowana pojedynczo w opakowania papierowo-foliowe lub foliowe lub pakowana zbiorczo. Wymagane oznaczenia: data ważności oraz nr seryjny, bezpośrednio na butelce lub na opakowaniu butelki. \* | szt. | 14 000 |
| 2 | Jednorazowa butelka o pojemności 230 ml, do mleka modyfikowanego i pokarmu kobiecego, umożliwiającą ich przechowywanie, podgrzewanie w kuchenkach mikrofalowych oraz mrożenie. Butelka czysta mikrobiologicznie, przezroczysta, z podziałką odporną na ścieranie i polem do opisu, w skali co 5 lub 10 ml, wykonana z polipropylenu, nie zawierającą bisfenolu A i ftalanów,.z standardowym gwintem i nakrętką. Pakowana pojedynczo w opakowania papierowo-foliowe lub foliowe lub pakowana zbiorczo. Wymagane oznaczenia: data ważności oraz nr seryjny, bezpośrednio na butelce lub na opakowaniu butelki. \* | szt. | 13 880 |

**Pytanie nr 73:** dotyczy zadania 84 poz. 1, 2 Czy Zamawiający dopuści do oceny butelki o pojemności w pozycji nr 1 - 130 ml i w pozycji nr 2 -240ml? Niewielka różnica (jedynie o 10 ml) w pojemności butelki nie będzie miała wpływu na komfort użytkowania. Przy czym bardzo dokładne sprecyzowanie pojemności bez żadnej tolerancji znacząco ogranicza liczbę potencjalnych wykonawców. Parametr pojemności butelki nie powinien być parametrem, którego Zamawiający sztywno wymaga i nie dopuszcza żadnej tolerancji. Dopuszczenie powyższych butelek nie odcina żadnemu wykonawcy możliwości złożenia oferty, a jedynie powoduje zwiększenie konkurencyjności ofert z korzyścią dla Zamawiającego.

**Odpowiedź nr 73:**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania proponowanych w pytaniu butelek.

**Pytanie nr 74:** Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania produktów zarejestrowanych jako wyroby medyczne zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 i 1918) z jednoczesnym przeznaczeniem do użytku szpitalnego, Jedynie wyroby medyczne gwarantują pełne bezpieczeństwo stosowania produktu. Jeżeli nie to prosimy o wyjaśnienie jakie kroki podejmie Zamawiający jeśli zaistnieje incydent medyczny? W wypadku wyboru produktu niebędącego wyrobem medycznym cała odpowiedzialność spoczywa na zamawiającym.

**Pytanie nr 74:**

Zamawiający wymagane dokumenty opisał w pkt 14.7 SIWZ.

**Pytanie nr 75:** dotyczy **pakietu nr 2 – „Pojemniki i worki”:**

**- Pozycja 1,2,5,6** Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania: system do odsysania konkurencyjnego producenta pod warunkiem bezpłatnego doposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki). System nasz charakteryzuje się kanistrami bez żadnych przyłączeń (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych) wyposażonymi tylko w uchwyt do mocowania, wyskalowanymi co 100 ml. Pojemniki kompatybilne z oferowanymi wkładami.

- Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, oraz w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, współpraca z dowolnym źródłem ssania.

- Pojemniki i wkłady wykonane z polietylenu o pojemności 1000 i 2000 ml, o kształcie okrągłym.

Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania.

Dodatkowo każdy wkład i kanister wyprodukowany jest w opatentowanej technologii antybakteryjnej, zapewniającej, że drobnoustroje typu bakterie E-coli oraz gronkowca są unicestwiane i nie namnażają się w ciągu 24h (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi).

**- Pozycja 3** Czy zamawiający dopuści do postępowania wieszak ścienny kompatybilny z oferowanym systemem?

**- Pozycja 4** Czy zamawiający dopuści do postępowania zawór odcinający montowany na dren?

**- Pozycja 7** Czy zamawiający dopuści do postępowania dren łączący do przerywanego odsysania o śr. 5,6 x 8 / 2000 mm z łącznikiem Fingertip do przerywanego odsysania?

**Odpowiedź nr 75:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 76 : dotyczy pakiet nr 66 – „Wkłady workowe i dreny”, pozycja 2**

Czy zamawiający dopuści do postępowania dren niejałowy z 2 konektorami i łącznikiem do kontroli odsysania o średnicy 5,6x8/2000 mm? Oferowane parametry tylko nieznacznie różnią się od opisanych specyfikacji.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu VacSax, najnowocześniejszego na rynku, ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196) który spełnia **zalecenia Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym**, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych. Deklarujemy **bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki (o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku i mocowniki** w przypadku wybrania naszej oferty.

**Odpowiedź nr 76:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 77: dotyczy Pakiet nr 48 - Akcesoria okulistyczne**”

Czy w Pakiecie nr 48 Zamawiający dopuści błękit trypanu w fiolkach?  
Czy zamawiający dopuści również błękit trypanu pakowany po 10 fiolek?

**Odpowiedź nr 77:**

Tak. Zamawiający dopuszcza „trypan blue” we fiolkach. Zamawiający modyfikuje formularz SAC oraz załącza go do udzielanych odpowiedzi.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| asortyment | j.m. | ilość |
| Błękit do wybarwiania przedniej torebki soczewki  1.Materiał: trypan blue  2. Stężenie barwnika: 0,06% roztwór  3. Pojemność ampułkostrzykawki: 0,5 ml -1,0 ml.  **Opakowanie x 1 sztuka (ampułkostrzykawka) = 180 sztuk\* Opakowanie x 5 sztuk (ampułkostrzykawka) = 36 op. = 180 sztuk\*  Opakowanie x 10 sztuk (fiolek) = 18 op. = 180 sztuk\* (\*) należy podać j.m dla opakowania oraz wycenianą ilość** | (\*) | (\*) |

**Pytanie nr 78: dotyczy pakietu nr 53 – „Zamknięty system do aspiracyjno-próżniowego pobierania krwi”**

**- poz. 1** Prosimy o dopuszczenie strzykawko-probówki do badań surowicy o poj. 5,5 ml, której długość bez korka wynosi 75 mm, a z korkiem 91 mm lub strzykawko-probówkę o poj. 2,6 ml, której długość bez korka wynosi 65 mm, a korkiem 81 mm.

**Odpowiedź nr 78:**

Zamawiający popełnił omyłkę w opisie pozycji 1 pakietu nr 53, w związku z powyższym pozycja nr 1 powinna brzmieć : strzykawko – probówka do badań biochemicznych w surowicy 4 – 5,5 ml , długość z korkiem nie większa niż 91 mm. Modyfikacja dopuszcza strzykawko-probówki do badań surowicy o poj. 5,5 ml, której długość bez korka wynosi 75 mm, a z korkiem 91 mm.

Zamawiający zamieszcza poprawiony formularz SAC.

**Pytanie nr 79: dotyczy pakietu nr 53** dot. zapisów pod tabela asortymentowo-cenową

Zamawiający wymaga użyczenia kołowego mieszadła hematologicznego. Czy Zamawiający dopuści użyczenie mieszadła obrotowego?

**Odpowiedź nr 79:**

Zamawiający dopuszcza użyczenie mieszadła obrotowego.

**Pytanie nr 80:** dot. okresu gwarancji zapis pod tabelą asortymentowo-cenową i zapisów SIWZ rozdz. 2 pkt. 2.7

Zamawiający wymaga, aby zaoferowany asortyment posiadał okres gwarancji licząc od daty dostawy nie krótszy niż 11 miesięcy. Nie wszystkie elementy systemu zamkniętego do pobierania krwi z pakietu nr 53 posiadają 11 m-czny termin ważności, a wynika to ze specyfiki odczynnika znajdującego się w probówko – strzykawce. Prosimy więc, o dopuszczenie w poz. 7 i 8 probówko-strzykawek z terminem ważności 5 m-cy od daty dostawy. Taki zapis umożliwi uniknięcie nieporozumień związanych z terminem ważności preparatów, przy zachowaniu ich pełnych parametrów użytkowych. Swoją argumentację pragniemy wzmocnić również faktem, że Zamawiający będzie zaspokajał swoje potrzeby na bieżąco (realizacja zamówień cząstkowych w terminie do 6 dni) bez zbędnego składowania produktów.

**Odpowiedź nr 80:**

Zamawiający dopuszcza w poz. 7 i 8 probówko-strzykawek z terminem ważności 5 m-cy od daty dostawy zgodnie z uzasadnieniem dostawcy.

**Pytanie nr 81:** pakiet nr 53 Czy Zamawiający wymaga, aby w ramach zapewnienia kompatybilności i bezpieczeństwa pracy personelu medycznego wszystkie pozycje oferowanego systemu pobierania krwi pochodziły od jednego producenta?

**Odpowiedź nr 81:**

Zamawiający wymaga, aby w ramach zapewnienia kompatybilności i bezpieczeństwa pracy personelu medycznego wszystkie pozycje oferowanego systemu pobierania krwi pochodziły od jednego producenta.

**Pytanie nr 82:** Załącznik nr 2 do SIWZ „Specyfikacja asortymentowo-cenowa”, **Pakiet 85 – „Roztwory Buforowe”.**

Czy Zamawiający dopuści ofertę na wyroby medyczne wyspecyfikowane w formularzu cenowym w pakiecie nr 85, poz. 1: Roztwór Buforowy do kalibracji PH 1,07 i poz. 2: Roztwór Buforowy do kalibracji PH 1,01, których termin przydatności do użytku jest nie krótszy niż 6 miesięcy ?

Uzasadnienie: W związku z tym, że producenci ww. wyrobów deklarują dla nich 12 – miesięczny termin ważności od daty produkcji oraz w związku z punktowanym przez Zamawiającego terminem dostawy nie dłuższym niż 5 dni roboczych nie jest możliwe dotrzymanie 11-miesiecznego terminu przydatności ww. wyrobów licząc od daty dostawy.

**Odpowiedź nr 82:**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania wyżej wskazanego asortymentu z terminem przydatności do użytku jest nie krótszy niż 6 miesięcy. Zamawiający prosimy o zawarcie adnotacji pod pakietem dotyczącej oferowanego terminu przydatności do użytku.

**Pytanie nr 83:** Załącznik nr 2 do SIWZ „Specyfikacja asortymentowo-cenowa”, Pakiet 49 – „Akcesoria do Phametru”.

Czy Zamawiający dopuści ofertę na wyroby medyczne wyspecyfikowane w formularzu cenowym w pakiecie nr 49, Cewnik j.u. jednokanałowy do posiadanego przez szpital Ph-metru MEDTRONIC (1op.=10szt), których termin przydatności do użytku jest nie krótszy niż 8 miesięcy ?

**Odpowiedź nr 83:**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania wyżej wskazanego asortymentu z terminem przydatności do użytku jest nie krótszy niż 8 miesięcy. Zamawiający prosimy o zawarcie adnotacji pod pakietem dotyczącej oferowanego terminu przydatności do użytku.

**Pytanie nr 84:** dotyczy **pakietu nr 35 – „Sprzęt jednorazowy kompatybilny z aparatem typu PRISMAFLEX do zabiegów CRRT”**, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści cewniki dwuświatłowe, poliuretanowe wykonane z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, ze wsuniętymi mandrynami, cewniki:

- o przekroju 12 Fr i długościach: 15 cm, 17 cm,20 cm, 25 cm,

- o przekroju 14 Fr i długościach 17 cm, 20 cm, 25 cm, 30 cm,

do wyboru przez Zamawiającego z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowane tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalne dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogenny kompletny do implantacji?

**Odpowiedź nr 84:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 85: dotyczy pakietu nr 90 – „Narzędzia chirurgiczne”**

Czy Zamawiający dopuści w tolerancję długości narzędzi +/- 10 mm ? Pytanie wynika głównie z tego iż nie wszyscy wykonawcy posiadają dokładnie te same długości tych samych narzędzi medycznych.

Czy Zamawiający dopuści w **poz. 3** zacisk arterii COLLER o długości 160 mm ?

Czy Zamawiający dopuści w **poz. 4** Imadło chirurgiczne HEGAR MAYO o długości 180 mm ?

Czy Zamawiający dopuści w **poz. 7** Kleszczyki naczyniowe o długości 210 mm ?

Czy Zamawiający dopuści w **poz. 9** Nożyczki preparacyjne o długości 160 mm ?

Czy Zamawiający dopuści w **poz. 11** sodę okulistyczną o rozmiarze 00/0 ?

Czy Zamawiający dopuści w **poz. 17** kleszczyki Pean proste o długości 130 mm ?

Czy Zamawiający dopuści w **poz. 24** nożyczki opatrunkowe o długości 14 cm ?

Czy Zamawiający dopuści w **poz. 27** pęsetę okulistyczną o długości 9 cm ?

Czy Zamawiający dopuści w **poz. 27** pęsetę okulistyczną o długości 8,5 cm ?

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 90** wymaga narzędzi sterylnych czy niejałowych ?

Prosimy o doprecyzowanie.

**Odpowiedź nr 85:**

Zamawiający dopuszcza narzędzia z tolerancją 10 mm.

Ad. poz. 3, poz. 4, poz. 7, poz. 9, poz. 11, poz. 17, poz. 24, poz. 27 - Tak. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania proponowanego asortymentu.

Zamawiający w poz. 11 oczekuje asortymentu zgodnego z SIWZ.

W pakiecie nr 90 Zamawiający wymaga narzędzi niesterylnych i niejałowych.

**Pytania nr 86:** **Pakiet nr 19 – „Aparaty medyczne sterylne”**

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie rurek bez czarnego wnętrza.

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie rurek o średnicy 23 mm i długości 88 mm.

**Odpowiedź nr 86:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 87:** dotyczy **pakietu nr 37 – „Akcesoria endoskopowe (2)”**

1. Czy Zamawiający dla zwiększenia konkurencyjności składanych ofert dopuści złożenie osobnej oferty na pozycję 6 Pakietu 37.
2. Czy Zamawiający w pozycji 1 pakietu 37 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 15, 25 i 32 mm.
3. Czy Zamawiający w pozycji 2 pakietu 37 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 15, 25 i 30 mm, długość robocza min. 230 cm
4. Czy Zamawiający w pozycji 3 pakietu 37 dopuści zaoferowanie szczypiec o średnicy osłonki 1,8 mm, 2,4 mm i 2,8 mm, długość robocza 230 cm, łyżeczki z okienkiem i ząbkami, z możliwością biopsji stycznej, osłonka z tworzywa zmniejszającego tarcie wewnątrz kanału roboczego endoskopu, z markerami sygnalizującymi odległość, z igłą lub bez igły (do wyboru), kształt owalny i owalny wydłużony.
5. Czy Zamawiający w pozycji 4 Pakietu 37 dopuści zaoferowanie zestawu zawierającego 6 podwiązek z materiału hypoalergicznego, głowica wyposażona w nylonową prowadnic, pozostałe właściwości jak w opisie.
6. Czy Zamawiający w pozycji 5 Pakietu 37 dopuści zaoferowanie klipsownic z klipsem o szerokości rozwarcia ramion 12 mm, rotacja przy pomocy pokrętła w uchwycie i przez obrót uchwytu, retencja minimum 4 tygodnie, długości 165 cm i 230 cm.
7. Czy Zamawiający w pozycji 7 Pakietu 37 dopuści zaoferowanie siatek o wymiarach 30 mm x 60 mm, średnica osłonki 2,3 mm, pozostałe właściwości jak w opisie.
8. Czy Zamawiający w pozycji 8 Pakietu 37 dopuści zaoferowanie szczypiec o średnicy 2,3 mm, szerokość rozwarcia ramion co najmniej 7 mm.
9. Czy Zamawiający w pozycji 10 Pakietu 37 dopuści zaoferowanie ustnika z otworem minimum 54 Fr.
10. Czy Zamawiający w pozycji 11 Pakietu 37 dopuści zaoferowanie szczotki kanałowej o długości 230 cm, średnica 1,8 mm, długość szczotki 20 mm, średnica 5 mm, oraz szczotki gniazdowej o długości 25 cm, średnica 5 mm/ 12 mm, długość 40 mm/ 60 mm.

**Odpowiedź nr 87:**

W zakresie pozycji nr 1, nr 2, nr 4, nr 5, nr 8, nr 10 - Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pozycji nr 3 szczypiec o średnicy osłonki 1,8 mm, 2,4 mm i 2,8 mm, długość robocza 230 cm, łyżeczki z okienkiem i ząbkami, z możliwością biopsji stycznej, osłonka z tworzywa zmniejszającego tarcie wewnątrz kanału roboczego endoskopu, z markerami sygnalizującymi odległość, z igłą lub bez igły (do wyboru), kształt owalny i owalny wydłużony.

Zamawiający dopuszcza w pozycji nr 7 możliwość zaoferowania siatek o wymiarach 30 mm x 60 mm, średnica osłonki 2,3 mm, pozostałe właściwości i parametry jak w opisie ujętym w SIWZ.

Zamawiający w pozycji 11 dopuszcza możliwość zaoferowanie szczotki kanałowej o długości 230 cm, średnica 1,8 mm, długość szczotki 20 mm, średnica 5 mm, oraz szczotki gniazdowej o długości 25 cm, średnica 5 mm/ 12 mm, długość 40 mm/ 60 mm.

**Pytanie nr 88:** dotyczy **pakietu nr 38 – „Akcesoria endoskopowe (3)”** Czy Zamawiający w pozycji 1 Pakietu 38 dopuści zaoferowanie szczotki o długości 200 cm, cewnik o średnicy 5,5 Fr, pozostałe właściwości jak w opisie.

**Odpowiedź nr 88:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 89: Pakiet nr 1 – „Odzież jednorazowa”,** Poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści czepek chirurgiczny ze wstawką pochłaniającą pot wykonaną z bardzo chłonnej włókniny przeprowadzonej dookoła czepka, forma furażerki, ściągnięty gumką?

**Odpowiedź nr 89:** Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 90: Pakiet nr 60** **„Obłożenia i ochrona stołu”**

- Poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści zestaw uniwersalny o składzie i parametrach:

* Taśma lepna 9x49cm – 1 szt. – różnica 1 cm w stosunku do siwz
* Osłona Mayo 79x145cm (PE 60µ + wł. Wiskozowa 27g/m2, łączna gramatura 85g/m2) – 1 szt. – różnica 1 cm w stosunku do siwz
* Ręczniki chłonne – 4 szt. – więcej o 2 szt. niż w siwz
* Serwety z taśmą lepną 79x90cm – 2 szt. – zgodnie z siwz
* Serweta z taśmą lepną 175x175cm – 1 szt. – różnica 5 cm w stosunku do siwz
* Serweta z taśmą lepną 240x150cm – 1 szt. – zgodnie z siwz
* Serweta na stół instrumentarium 150x190cm – 1 szt. – zgodnie z siwz
* Materiał serwet głównych posiada 3 warstwy: polipropylen, polipropylen foliowany (grubość 40µ) i włóknina wiskozowa o łącznej gramaturze 73g/m2; w strefie krytycznej dodatkowa warstwa włókniny 50g/m2
* Odporność na rozerwanie na sucho i mokro w obszarze krytycznym oraz odporność na penetrację płynów na poziomie zgodnym z normą EN 13795?

- Poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści zestaw do artroskopii o składzie i parametrach:

* Serweta do owinięcia zestawu / osłona stolika z instrumentarium 150x190cm – 1 szt. – serweta 2-warstwowa o gramaturze 112g/m2, wyjątkowo chłonna; wytrzymałość na przesiąkanie, wytrzymałość na rozerwanie, odporność na przenikanie bakterii i czystość na poziomie zgodnym z normą EN 13795
* Serweta do artroskopii 230x315cm z otworem samouszczelniającym 7cm – 1szt. – serweta 3-warstwowa o gramaturze 64g/m2, z dodatkową warstwą chłonną 50g/m2; wytrzymałość na przesiąkanie, wytrzymałość na rozerwanie, odporność na przenikanie bakterii i czystość na poziomie zgodnym z normą EN 13795
* Taśmy samoprzylepne 9x49cm – 2 szt.
* Osłona na kończynę 22x75cm – 1 szt. – osłona o gramaturze 97g/m2; wytrzymałość na przesiąkanie, wytrzymałość na rozerwanie, odporność na przenikanie bakterii i czystość na poziomie zgodnym z normą EN 13795
* Serweta na stół Mayo 79x145 – 1 szt. – 2-warstwowa wykonana z folii piaskowanej z wzmocnieniem w strefie krytycznej z włókniny chłonnej
* Dodatkowo serweta na stolik 150x190cm – 1 szt.
* Dodatkowo ręczniki chłonne – 4 szt.?

**Odpowiedź nr 90:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 91: Pakiet nr 60** **„Obłożenia i ochrona stołu”,** poz. 3 – Czy dopuści zestaw uniwersalny pediatryczny o składzie i parametrach:

* Taśma lepna 9x49cm – 1 szt. – rozmiar zgodny z siwz
* Serweta na stół Mayo 79x145cm, składana w sposób zapewniający aspetyczną aplikację – 1 szt. – rozmiar zgodny z siwz
* Ręczniki do rąk – 4 szt. – zgodnie z siwz
* Serwety przylepne 75x73cm – 2 szt. – rozmiar zgodny z siwz
* Serweta przylepna 175x173cm – 1 szt. – rozmiar w siwz 180x180cm
* Serweta przylepna 148x240cm – 1 szt. – rozmiar w siwz 150x190cm
* Serweta na stół do instrumentarium 150x190cm – 1 szt. – rozmiar zgodny z siwz
* Warstwa klejąca bezpieczna na bazie kauczuku syntetycznego o szerokości 2,5cm
* Odporność na rozerwanie na sucho i mokro w obszarze krytycznym oraz odporność na penetrację płynów na poziomie zgodnym z normą EN 13795
* Materiał serwet głównych posiada 3 warstwy: polipropylen, polipropylen foliowany (grubość 40µ) i włóknina wiskozowa o łącznej gramaturze 73g/m2?

**Odpowiedź nr 91:**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania wyżej wskazanego asortymentu.

**Pytanie nr 92: Pakiet nr 75 – „Fartuchy”**

- Poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny, jałowy, wykonany z włókniny niepylącej, wysoko oddychającej SMS, przy jednoczesnym spełnieniu następujących parametrów:

* pochłaniające pot wykonane w 100% z poliestru mankiety,
* fartuch zapinany przy szyi na rzep, troki zewnętrzne łączone kartonikiem, poły zachodzące na siebie zapewniające sterylne plecy,
* fartuch wykonany jest z włókniny polipropylenowej typu SMS o gramaturze 35 g/m2,
* odporności na przenikanie płynów w wysokości 60 cm H2O oraz odporności na rozrywanie sucho 149 kPa, wytrzymałość na rozciąganie na mokro 87N;
* dla zapewnienia optymalnej ochrony szwy na rękawach od mankietu do wysokości łokcia wykonane są w technologii ultradźwiękowej,
* oprócz zapewniającego sterylność opakowania zewnętrznego, fartuch posiada opakowanie wewnętrzne w postaci owinięcia w papier krepowy, w opakowaniu wewnętrznym znajdują się dwie sztuki ręczników celulozowych 30x40cm do osuszania rąk,
* na jednej części fartuch rzep o długości 13cm, natomiast na drugiej 5cm, oba o szerokości 2,5cm;
* rozmiary oznaczone symbolami L, LL, XL, XLL o wym. analogicznie do M, L, XL, XXL, oznaczenie rozmiaru na fartuchach w formie nadruku;
* fartuch spełnia wymagania normy EN 13795, na opakowaniu fartucha znajdują się 4 odklejane etykiety do dokumentacji medycznej zawierające nr katalogowy, nr serii, datę ważności produktu?

Poz. 2 –Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny, jałowy, wykonany z włókniny niepylącej, wysoko oddychającej SMS, przy jednoczesnym spełnieniu następujących parametrów:

* pochłaniające pot wykonane w 100% z poliestru mankiety,
* fartuch zapinany przy szyi na rzep, troki zewnętrzne łączone kartonikiem, poły zachodzące na siebie zapewniające sterylne plecy,
* fartuch wykonany jest z włókniny polipropylenowej typu SMS o gramaturze 35 g/m2,
* odporności na przenikanie płynów w wysokości 190 cm H2O oraz odporności na rozrywanie sucho 194 kPa, wytrzymałość na rozciąganie na mokro 87N;
* dla zapewnienia optymalnej ochrony szwy na rękawach od mankietu do wysokości łokcia wykonane są w technologii ultradźwiękowej,
* oprócz zapewniającego sterylność opakowania zewnętrznego, fartuch posiada opakowanie wewnętrzne w postaci owinięcia w papier krepowy, w opakowaniu wewnętrznym znajdują się dwie sztuki ręczników celulozowych 30x40cm do osuszania rąk,
* na jednej części fartuch rzep o długości 13cm, natomiast na drugiej 5cm, oba o szerokości 2,5cm;
* wstawki chłonne, nieprzemakalne wykonane z 2-warstwowego laminatu na rękawach 40g/m2 i na froncie 33g/m2;
* rozmiary oznaczone symbolami L, LL, XL, XLL o wym. analogicznie do M, L, XL, XXL, oznaczenie rozmiaru na fartuchach w formie nadruku;
* fartuch spełnia wymagania normy EN 13795, na opakowaniu fartucha znajdują się 4 odklejane etykiety do dokumentacji medycznej zawierające nr katalogowy, nr serii, datę ważności produktu?

**Odpowiedź nr 92:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 93: Pakiet nr 75 – „Fartuchy”, poz. 1** Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny SMMS o gramaturze 35 g/m2, posiadający oznakowanie rozmiaru w postaci naklejki naklejone na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem? W opakowaniu dwa ręczniki w rozmiarze 30 x 40 cm o gramaturze 60 g/m2. Odporność na przenikanie cieczy 41 cm H2O, wytrzymałość na wypychanie na sucho 160 kPa, wytrzymałość na rozciąganie na mokro 85 N. Na zewnętrznym opakowaniu dwie etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź nr 93:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 94: Pakiet nr 75 – „Fartuchy”, poz. 2** Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny SMMS o gramaturze 35 g/m2, posiadający oznakowanie rozmiaru w postaci naklejki naklejone na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem? W opakowaniu dwa ręczniki w rozmiarze 30 x 40 cm o gramaturze 60 g/m2. Odporność na przenikanie cieczy 123 cm H2O (strefa krytyczna), wytrzymałość na wypychanie na sucho 259 kPa (strefa krytyczna), wytrzymałość na rozciąganie na mokro 130 N (strefa krytyczna). Na zewnętrznym opakowaniu dwie etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. Pozostałe parametry zgodne   
z SIWZ.

**Odpowiedź nr 94:** Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty na proponowany asortyment.

**Pytanie nr 95: Pakiet nr 35 – „Sprzęt jednorazowy kompatybilny z aparatem typu PRISMAFLEX do zabiegów CRRT”, pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, poliuretanowy wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12Fr lub 14Fr o długościach: 15cm, 17cm, 20cm, 25cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik nieprzepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) prowadnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery ‘ J’ z znaczoną długością w skalowanym dozowniku , strzykawka 10 ml, korek do wstrzykiwań, dwa rozszerzacze w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu ‘Y’, taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta.  
pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 12FR lub 14Fr o długości 15 cm, 20cm, 24 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczona prowadnica J-Flex Tip 0.038’’, dwa koreczki heparynizowane.  
**Odpowiedź nr 95:** Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 96: Pakiet nr 35 – „Sprzęt jednorazowy kompatybilny z aparatem typu PRISMAFLEX do zabiegów CRRT”, pozycja 9** - Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, poliuretanowy wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12Fr o długościach: 15cm, 17cm, 20cm, 25cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik nieprzepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) prowadnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery ‘ J’ z znaczoną długością w skalowanym dozowniku , strzykawka 10 ml, korek do wstrzykiwań, dwa rozszerzacze w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu ‘Y’, taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. **pozycja 9 -** Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 12FR lub 14Fr o długości 15 cm, 20cm, 24 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczona prowadnica J-Flex Tip 0.038’’, dwa koreczki heparynizowane.

**Odpowiedź nr 96:**

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

**Pytania Wykonawców, które wpłynęły po terminie na składanie wniosków o wyjaśnienie treści SIWZ pozostają bez rozpatrzenia na podstawie art. 38 ust 1 UPZP.**

**Wykonawcy, którzy składają ofertę na asortyment dopuszczony w wyniku udzielenia pozytywnej odpowiedzi Zamawiającego proszeni są o dokonanie zmian lub zamieszczenie informacji o asortymencie równoważnym w formularzu SAC (opisie przedmiotu zamówienia) stanowiącym załącznik nr 2 do SIWZ.**

Zamawiający dokonuje zmiany terminu składania i otwarcia ofert, jak niżej:

**MIEJSCE I TERMIN SKŁADANIA OFERT**

Ofertę należy złożyć w nieprzejrzystej kopercie, zamkniętej w sposób uniemożliwiający jej przypadkowe otwarcie, oznaczonej nazwą i adresem Wykonawcy lub pieczątką firmową, nazwą i adresem Zamawiającego oraz opatrzoną dopiskiem **Przetarg nieograniczony pod nazwą „Zakup i dostawa wyrobów medycznych oraz drobnego sprzętu medycznego niejałowego, jałowego i sterylnego na potrzeby Apteki” SP ZOZ ZSM/ZP/ 89 /2018 nie otwierać przed 21.11.2018r. godz. 1030.** Oferta powinna być złożona na adres: **SP ZOZ Zespół Szpitali Miejskich w Chorzowie ul. Strzelców Bytomskich 11, 41-500 Chorzów** w Biurze Podawczym Zespołu Szpitali Miejskich

Termin składania ofert upływa dnia **21.11.2018 r. godz. 1000.**

**TERMIN I MIEJSCE OTWARCIA OFERT**

Otwarcie ofert jest jawne i nastąpi **dnia 21.11.2018 r. godz. 1030** w SP ZOZ Zespół Szpitali Miejskich w Chorzowie, ul. Strzelców Bytomskich 11, 41-500 Chorzów – lokal: budynek Administracji Zespołu Szpitali Miejskich II piętro, **pok. 204 – Sala konferencyjna.**

Zmiana terminu uwzględniona zostanie w zmianie do ogłoszenia o zamówieniu i zamieszczona na stronie Zamawiającego w dniu publikacji ogłoszenia dotyczącego zmiany.

Otrzymali:

Zamieszczono na stronie [www.zsm.com.pl](http://www.zsm.com.pl)

a/a