



WSS/KG/ 1239 /DOPKiZP/MW/ 474 /15

Tychy, 19.06.2015r.

**Wykonawcy ubiegający się  
o udzielenie zamówienia**

**Dotyczy: odpowiedzi na zapytania w sprawie specyfikacji do przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu jednorazowego użytku (nr sprawy: 25/15/ZP/PN)**

MEGREZ Sp. z o.o. z siedzibą w Tychach, zwana dalej Zamawiającym, w odpowiedzi na zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia skierowane przez Wykonawców wyjaśnia:

**Pytanie nr 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 7 igieł w rozmiarach poz. 2) 22G x 1 ½" (0,7 x 38-40mm); poz. 7) 22G x 31/2" (0,7x88-90 mm) Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z opisem w SIWZ.

**Pytanie nr 2**

Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie czy w pakiecie 7 poz. 6 i 8 Zamawiający wymaga zaferowania igieł pakowanych razem z kompatybilną igłą prowadzącą w rozmiarach 20-22G x 38mm dostosowanych do rozmiaru igły.

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z opisem w SIWZ. Igła pakowana razem z igłą prowadzącą.

**Pytanie nr 3 dotyczy Pakietu 66**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w podpunkcie 2, wkładów pakowanych w jedno opakowanie (razem). Wstrzykiwacz Medrad Stellant jest to wstrzykiwacz podwójny wykorzystujący za każdym razem dwa wkłady. Zestawy pakowane razem zajmują znacznie mniej miejsca, dzięki czemu koszty transportu są mniejsze, co pozwala na uzyskanie korzystniejszej ceny. Zamawiający w chwili obecnej wymaga zestawów pakowanych osobno, przy czym żaden z tych zestawów nie może być użyty oddzielnie. Zgoda na naszą prośbę pozwoli zamawiającemu zmniejszyć ilość odpadów, co jest korzystne dla środowiska i pozwoli zmniejszyć koszty utylizacji.

Naszym zdaniem opis przedmiotu zamówienia został skontrolowany na podstawie zestawów dostarczanych przez jedną firmę, a wymóg bezwzględny wymuszający na dostarczanie wkładów pakowanych osobno jest nieuzasadniony.

**MEGREZ Sp. z o.o.**

Ul. Edukacji 102, 43-100 Tychy, Tel. +48 32 32 55 171, fax. +48 32 32 55 284, e-mail: sekretariat@szpitalmegrez.pl, NIP 634 267 03 10, REGON 240872286, KRS 0000302837 MEGREZ Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością zarejestrowana w rejestrze przedsiębiorców w Krajowym Rejestrze Sądowym, Sąd Rejonowy Katowice – Wschód w Katowicach, VIII Wydział Gospodarczy KRS, Kapitał zakładowy w wysokości 15 648 850,00 zł - w tym pokryty aportem do kwoty 7 658 850,00 zł



**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z opisem w SIWZ.

**Pytanie nr 4 dotyczy Pakietu nr 62 poz. 1**

Czy Zamawiający miał na myśli w Pakiecie nr 62 poz. 1 szczoteczki do pobierania wymazów odpowiadające aktualnym wymaganiom Ministerstwa Zdrowia i Polskiego Towarzystwa Ginekologicznego dotyczące standardu postępowania w zakresie pobierania rozmazów cytologicznych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie szczoteczki ale nie wymaga.

**Pytanie nr 5 dotyczy część nr 31**

Czy Zamawiający dopuści również błękit trypanu o pojemności 1ml? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści.

**Pytanie nr 6 dotyczy Pakietu nr 19**

Czy Zamawiający dopuści worek urostomijny jednoczęściowy do docięcia w wymiarze 12 - 55mm z przylepcem hydrokoloidowym?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taki worek.

**Pytanie nr 7 dotyczy Pakietu nr 19**

Czy Zamawiający dopuści worek urostomijny jednoczęściowy do docięcia w wymiarze 15 - 35mm z przylepcem hydrokoloidowym?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści takiego worka.

**Pytanie nr 8 dotyczy pakietu nr 18**

Czy Zamawiający dopuści worek stomijny jednoczęściowy do docięcia w wymiarze 15 -60mm ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taki worek.

**Pytanie nr 9 dotyczy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 18 samych worków ileostomijnych i pasty stomijnej, czyli punktu 5,6,7 i utworzenie nowego zestawu „worki stomijne otwarte + pasta” podobnie jak. Zamawiający zrobił to w przypadku worków urostomijnych ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu.

**Pytanie nr 10 dotyczy Pakietu 56 .poz.9**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 56 pozycji nr 9 i utworzenie dla tej pozycji odrębnego pakietu 56A ?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający nie wydzieli pozycji z pakietu 56.

**Pytanie nr 11**

Czy Zamawiający mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 1 z pakietu 70 i stworzenie osobnego pakietu dla produktu cewnik dwuświatłowy poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego miękkiego materiału zapobiegającego zwężeniu naczyń, odpornego na zginanie, bez bocznych otworów z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14FR i długości 17cm, 20cm, 25cm, 30cm sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw pirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18G x 7cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką? Typu J, wymiary 0,035cala x 70cm, strzykawka 10ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz 12FR x 14cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16FR x 15cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przyklepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy)?

Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

**Pytanie nr 12 dotyczy Pakietu 65 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 65 poz. 2 opaski identyfikacyjne o szerokości 17mm pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza takiej opaski.

**Pytanie nr 13 dotyczy Pakietu 65 poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 65 poz. 5 okularki ochronne w rozmiarach:

- rozmiar < 28cm
- 28-34cm
- rozmiar > 34cm

pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ. Wskazany opis wskazuje w sposób dyskryminujący na określonego Wykonawcę. Zamawiający dopuszczając zaoferowany wariant przez naszą firmę wpłynie na możliwość zaoferowanie bardziej korzystnej oferty z uwzględnieniem racjonalnego rozporządzenia finansami publicznymi.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza takich okularków.

**Pytanie nr 14 dotyczy Pakietu nr 18, Pozycja 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego worka z możliwością skrócenia poprzez odłączenie worka zbiorczego spełniającego pozostałe wymogi SIWZ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie takiego worka.

**Pytanie nr 15 dotyczy Pakietu nr 18, poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego worka z jedną zastawką antyzwrotną spełniającego pozostałe wymogi SIWZ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie takiego worka.

**Pytanie nr 16 dotyczy Pakietu nr 38, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie masek pakowanych pojedynczo w folię oraz w opakowania zbiorcze a'30sztuk z przeliczeniem zamawianych ilości oraz podaniem ceny za 1 sztukę?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyrazi zgodę.

**Pytanie nr 17 dotyczy Pakietu nr 38, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga, aby skuteczność filtracji (min. 99%) potwierdzona była wynikami badań zgodnie z normą EN 14683 i zastrzega sobie prawo do wezwania wykonawców do złożenia powyższego dokumentu na każde wezwanie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z opisem w SIWZ.

**Pytanie nr 18 dotyczy Pakietu nr 38, poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jak równoważnych masek składających się z 3 warstw, ale o wyższej skuteczności filtracji spełniające pozostał wymogi SIWZ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 19 dotyczy Pakietu nr 61, poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jak równoważnych elektrod o średnicy 30mm spełniające pozostał wymogi SIWZ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści takich elektrod.

**Pytanie nr 20 dotyczy Pakietu nr 61, poz. 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jak równoważnych elektrod o wymiarze 10,5cm x 15,5cm spełniające pozostał wymogi SIWZ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści takich elektrod.

**Pytanie nr 21 dotyczy Pakietu nr 61, poz. 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jak równoważnych elektrod o średnicy 50mm, bez elementu przygotowującego naskórek spełniające pozostał wymogi SIWZ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści takich elektrod.

**Pytanie nr 22 dotyczy Pakietu nr 61, poz. 1 – 7**

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie elektrody pochodziły od jednego producenta co zapewnia pełną ich kompatybilność?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

**Pytanie nr 23 dotyczy Pakietu nr 101, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy o objętości płynowej 300 -1500ml, przestrzeni martwej 45ml oraz wadze 28,5g spełniający pozostałe wymogi SIWZ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści takiego filtra oddechowego.

**Pytanie nr 24 dotyczy Pakietu nr 101, poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie osobno pakowanej szczoteczki do zębów z odsysaniem pod warunkiem dostarczenia do każdej szczoteczki osobno fiolki do napełniania dowolnym środkiem antybakteryjnym?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 25 dotyczy Pakietu nr 101, poz. 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łącznika o długości 170mm spełniającego pozostałe wymogi SIWZ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wpisał w pozycji w/w długość łącznika.

**Pytanie nr 26 dotyczy SIWZ oraz wzoru umowy**

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów rozdziału XV SIWZ pkt. 5 na zgodny z zapisami formularza OFERTA i projektu umowy i zmianę maksymalnego terminu dostawy na 3 dni robocze.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę. Prawidłowy termin dostawy to „do max. 3 dni roboczych”.

**Pytanie nr 27 dotyczy SIWZ oraz wzoru umowy**

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostaw częściowych do 4 dni roboczych.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 28 dotyczy SIWZ oraz wzoru umowy**

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu dostaw na ratunek do 48 godzin w dni robocze.

**Odpowiedź:**

Zamawiający omyłkowo wpisał dostawy „na ratunek”. Prosimy o wykreślenie tego zapisu.

**Pytanie nr 29 dotyczy SIWZ oraz wzoru umowy**

Zwracam się z prośbą o możliwość usunięcia w załączniku nr 2 do SIWZ pakietów, w których Wykonawca nie bierze udziału i pozostawienie jedynie tych, w zakresie których składa ofertę. Pozwoli to na zmniejszeniu objętości oferty.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 30 dotyczy SIWZ oraz wzoru umowy**

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu w §5 ust. 3 do 5 dni roboczych.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 31 dotyczy SIWZ oraz wzoru umowy**

Prosimy o modyfikację §7 ust. 2c) wzoru umowy w następujący sposób: „w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części danego pakietu, w przypadku rozwiązania umowy na określony pakiet, bez wypowiedzenia przez Zamawiającego z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca”

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację.

**Pytanie nr 32 dotyczy SIWZ oraz wzoru umowy**

Prosimy o modyfikację §7 ust. 2e) wzoru umowy w następujący sposób:

„w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy, w przypadku niezrealizowania w całości dostawy w zakresie zgodnym z zamówieniem po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do podjęcia działania”

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację.

**Pytanie nr 33 dotyczy SIWZ oraz wzoru umowy**

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmodyfikowania zapisu §4 ust. 7 wzoru umowy poprzez dodanie zdania o następującym brzmieniu „z zastrzeżeniem, że ograniczenie zamówień asortymentu będącego przedmiotem niniejszej umowy nie będzie większe niż 20% wartości/ ilości asortymentu wskazanego w niniejszej umowie.”?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację.

**Pytanie nr 34 dotyczy SIWZ oraz wzoru umowy**

Prosimy o wykreślenie zapisów §5 ust. 8 wzoru umowy.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie.

**Pytanie nr 35 dotyczy SIWZ oraz wzoru umowy**

Prosimy o wykreślenie zapisów §9 ust. 3 wzoru umowy.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie.

**Pytanie nr 36 dotyczy SIWZ oraz wzoru umowy**

Prosimy o modyfikację §11 wzoru umowy w następujący sposób: „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. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nie uiszczenia 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:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację.

**Pytanie nr 37 dotyczy SIWZ oraz wzoru umowy**

Zwracam się z prośbą o dopisanie do rozdziału XVIII pkt. 3 SIWZ i §2 ust. 2 projektu umowy zastrzeżenia o treści: „o maksymalnie 6 miesięcy”.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

**Pytanie nr 38 dotyczy SIWZ oraz wzoru umowy**

Zwracam się z prośbą o modyfikację zapisów §7 ust. 2a) na: „w wysokości 0,1% wartości brutto dostawy za każdy dzień zwłoki w jej realizacji.”.

**Odpowiedź:**

Zamawiający zmieni postanowienia §7 ust. 2 pkt a) w następujący sposób:

1. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:
  - a) w wysokości 0,1% wynagrodzenia brutto, określonego w §3 ust.1 niniejszej umowy, **dotyczącego pakietu, którego dotyczy opóźnienie** – za każdy dzień opóźnienia w realizacji dostaw częściowych danego pakietu z zaznaczeniem, iż kara umowna nie może być mniejsza od 10,00 zł. za każdy dzień opóźnienia.

**Pytanie nr 39 dotyczy SIWZ oraz wzoru umowy**

Zwracam się z prośbą o modyfikację zapisów §7 ust. 2b) na: „w wysokości 0,1% wartości brutto reklamowanego sprzętu za każdy dzień zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji.”.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację.

**Pytanie nr 40 dotyczy Pakietu nr 15**

Czy Zamawiający w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji oraz w zgodzie z art. 7 PZP wydzieli z pakietu nr 15 pozycje nr 9 i 10 i utworzy z nich odrębny pakiet?. Wydzielenie do oddzielnego pakietu skutkować będzie większą konkurencyjnością ofert a co się z tym wiąże niższą ceną najkorzystniejszej z nich. Pragniemy nadmienić, iż produkty z pozycji nr 9 i 10 nie są powiązane w żaden sposób z wymaganymi pojemnikami do badań histopatologicznych zatem wydzielenie ich z pakietu byłoby jak najbardziej zasadne.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu.

**Pytanie nr 41 dotyczy Pakietu nr 15**

Czy Zamawiający w pozycji nr 6 dopuści do zaoferowania pojemniki na badania histopatologiczne o pojemności 3litrów i z całkowitą średnicą górną 20cm z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści takie pojemniki.

**Pytanie nr 42 dotyczy zapisu umowy**

Czy Zamawiający dopuści do zmiany zapisu kar umownych z par. 7 projektu umowy z :

„§ 7

Kary umowne

2. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

- a) w wysokości 0,1% wynagrodzenia brutto, określonego w §3 ust.1 niniejszej umowy,

za każdy dzień opóźnienia w realizacji dostaw częściowych danego pakietu z zaznaczeniem, iż kara umowna nie może być mniejsza od 10,00 zł. za każdy dzień opóźnienia,

- b) w wysokości 0,1% wynagrodzenia brutto, określonego w §3 ust.1 niniejszej umowy dotyczącego pakietu, na którego przedmiot umowy została złożona reklamacja, za każdy dzień opóźnienia w rozpatrzeniu reklamacji z zaznaczeniem, iż kara umowna nie może być mniejsza od 10,00 zł. za każdy dzień opóźnienia,

na:

#### § 11

##### Kary umowne

2. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

- a) w wysokości 0,1% wynagrodzenia brutto za każdy dzień opóźnienia w realizacji dostaw częściowych danego pakietu,  
b) w wysokości 0,1% wynagrodzenia brutto na którego przedmiot umowy została złożona reklamacja, za każdy dzień opóźnienia w rozpatrzeniu reklamacji.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający zmieni postanowienia §7 ust. 2 pkt a) w następujący sposób:

1. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:  
a) w wysokości 0,1% wynagrodzenia brutto, określonego w §3 ust.1 niniejszej umowy, **dotyczącego pakietu, którego dotyczy opóźnienie** – za każdy dzień opóźnienia w realizacji dostaw częściowych danego pakietu z zaznaczeniem, iż kara umowna nie może być mniejsza od 10,00 zł. za każdy dzień opóźnienia,  
§7 ust. 2 pkt b) – zapis pozostaje bez zmian

#### **Pytanie nr 43 dotyczy Pakietu nr 30**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 30 pozycja 1 opaskę z gąbki silikonowej stosowaną do zabiegów odwarstwienia siatkówki, sterylną rozm. 3.0 x 5.0 x 10.0?

#### **Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści takiej opaski.

#### **Pytanie nr 44 dotyczy Pakietu nr 31**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 31 barwnik z błękitem trypanu do błon siatkówki zapakowany w fiolkę o pojemności 0,5ml?

#### **Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści takiego barwnika.

#### **Pytanie nr 45 dotyczy Pakietu nr 26 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 26 w pozycji 1 kaniulę oftalmologiczną typu Rycroft 30G x 22mm, pozostałe parametry bez zmian?

#### **Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taką kaniulę.

#### **Pytanie nr 46 dotyczy Pakietu nr 26 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 26 w pozycji 2 kaniulę oftalmologiczną typu Rycroft 27G x 22mm?



**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taką kaniulę.

**Pytanie nr 47 dotyczy Pakietu nr 26 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 26 w pozycji 3 kaniulę do dróg łzowych 23G x 12,5mm, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taką kaniulę.

**Pytanie nr 48 dotyczy Pakietu nr 29**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 29 olej silnikowy o gęstości (przy 25°C) 0,97g/cm<sup>3</sup>?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taki olej silikonowy.

**Pytanie nr 49 dotyczy Pakietu nr 30**

Uprzejmie prosimy o wydzielenie z Pakietu nr 30 pozycji 1 do oddzielnego Pakietu celem złożenia większej ilości konkurencyjnych ofert.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wydzielili pozycji z pakietu.

**Pytanie nr 50 dotyczy Pakietu nr 31**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 31 0,15% błękit trypanu w ampułkostrzykawce 1,0ml?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taki błękit trypanu w ampułkostrzykawce 1,0ml.

**Pytanie nr 51 dotyczy Pakietu nr 32**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 32 w pozycji 1 dekalinę we fiolce 5ml?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści.

**Pytanie nr 52 dotyczy Pakietu nr 32**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 32 w pozycji 1 dekalinę we fiolce 7ml?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści.

**Pytanie nr 53 dotyczy Pakietu nr 32**

Uprzejmie prosimy o wydzielenie z Pakietu nr 32 pozycji 2 do oddzielnego Pakietu celem złożenia większej ilości konkurencyjnych ofert.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wydzielili pozycji z pakietu.

**Pytanie nr 54**

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie jaki jest maksymalny czas dostawy dopuszczony przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Maksymalny czas dostawy to 3 dni robocze.

**Pytanie nr 55 dotyczy §7 ust. 2 załącznika nr 5 do SIWZ**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie do Wzoru umowy w §7 ust. 2 modyfikacji, zgodnie z poniższymi zapisami:

2. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

- a) w wysokości 0,1% wartości brutto zamówienia częściowego, za każdy dzień opóźnienia w realizacji dostaw częściowych danego pakietu za każdy dzień opóźnienia,
- b) w wysokości 0,1% wartości brutto zamówienia częściowego, na którego została złożona reklamacja, za każdy dzień opóźnienia w rozpatrzeniu reklamacji,
- c) w wysokości 5% wynagrodzenia brutto niezrealizowanej części danego pakietu, określonego w §3 ust. 1 niniejszej umowy w przypadku rozwiązania umowy na określony pakiet, bez wypowiedzenia przez Zamawiającego z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca,
- d) w wysokości różnicy pomiędzy ceną określoną w załączniku nr 1 (asortymentowo – cenowym) a ceną zakupu interwencyjnego, w przypadku konieczności dokonania zakupu interwencyjnego na podstawie §4 ust. 12 niniejszej umowy,
- e) w wysokości 5% wynagrodzenia brutto od niezrealizowanej części umowy, w przypadku niezrealizowania w całości, w zakresie zgodnym z zamówieniem.

**Odpowiedź:**

Zamawiający zmieni postanowienia §7 ust. 2 pkt a) i c) w następujący sposób:

1. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

- a) w wysokości 0,1% wynagrodzenia brutto, określonego w §3 ust.1 niniejszej umowy, **dotyczącego pakietu, którego dotyczy opóźnienie** – za każdy dzień opóźnienia w realizacji dostaw częściowych danego pakietu z zaznaczeniem, iż kara umowna nie może być mniejsza od 10,00 zł. za każdy dzień opóźnienia,
- b) (...),
- c) w wysokości 10% wynagrodzenia brutto, określonego w §3 ust.1 niniejszej umowy, **dotyczącego danego pakietu**, w przypadku rozwiązania umowy na określony pakiet bez wypowiedzenia przez Zamawiającego z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca.

pozostałe punkty w/w paragrafu – bez zmian.

**Pytanie nr 56 dotyczy Pakietu nr 1, Poz. 1-5**

Proszę o dopuszczenie kaniul dożylnych z FEP (teflonu), ze standardowym koreczkiem portu bocznego, kolorowym oznaczeniem kaniuli, na opakowaniu jednostkowym fabrycznie nadrukowaną prędkością przepływu i z informacją na temat rozmiaru oraz oznaczeniem braku lateksu, pakowane w Tyvec.

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z opisem w SIWZ.

**Pytanie nr 57 dotyczy Pakietu nr 1, poz. 2**

Proszę o dopuszczenie kaniulę G16 o przepływie 200 ml/min

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści takiej kaniuli.

**Pytanie nr 58 dotyczy Pakietu nr 4, poz. 4**

Proszę o dopuszczenie strzykawki 20 ml. pakowanej po 80 szt. Pozostałe wymogi SIWZ bez zmian.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taką strzykawkę.

**Pytanie nr 59 dotyczy Pakietu nr 8, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie igły motylek z przezroczystymi skrzydełkami w kolorach odpowiednio do rozmiaru igły , wyposażone w elastyczny przezroczysty przedłużacz. Pozostałe wymogi pozostają bez zmian.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taką igłę motylek.

**Pytanie nr 60 dotyczy Pakietu nr 14**

Proszę o dopuszczenie aplikatura do pobierania i aspirowania płynów o następujących właściwościach: z iglicą z tworzywa sztucznego do pobierania z zasobników, z hydrofobowym filtrem antybakteryjnym 0,1 µm, z małą objętością napełniania, o ergonomicznym kształcie zapewniającym prostą obsługę jedną ręką (otwieranie i zamykanie kapturka), z oznaczeniem kapturka ochronnego kolorem zielonym, wolny od lateksu i PCV.

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z opisem w SIWZ.

**Pytanie nr 61 Dotyczy pakietu nr 17, Poz. 9**

Prosimy o podanie dokładnego rozmiaru papieru

**Odpowiedź:**

Szer. 60mm x 300mm.

**Pytanie nr 62 Dotyczy pakietu nr 17, Poz. 11**

Proszę o dopuszczenie papieru do EKG do Cardiovit o rozmiarze 210x280x215.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza taki papier.

**Pytanie nr 63 Dotyczy pakietu nr 17, Poz. 12**

Czy Zamawiający określając jednostkę miary papieru „sztukę” miał na myśli rolkę o długości 25 metrów?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje papieru w rolkach, 1 rolka = 1 szt., dopuszcza 25 m.

**Pytanie nr 64 Dotyczy pakietu nr 25, Poz. 1**

Proszę o dopuszczenie maski do podawania tlenu, sterylnej. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taką maskę.

**Pytanie nr 65 Dotyczy pakietu nr 43, Poz. 1**

Proszę o dopuszczenie wyceny kieliszków do leków za opakowanie 75 szt. z odpowiednim z przeliczeniem na 1467 opakowań .

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza taką wycenę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Pytanie nr 66 Dotyczy pakietu nr 43, Poz. 2**

Proszę o dopuszczenie worka na mocz o długości drenu 90cm.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści takiego worka.

**Pytanie nr 67 Dotyczy pakietu nr 43, Poz. 12**

Proszę o dopuszczenie rękawice foliowe w rozmiarach M i L.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści takie rękawice foliowe.

**Pytanie nr 68 Dotyczy pakietu nr 61, Poz.1**

Proszę o sprecyzowanie typu aparatu? Aparat Zoll czy Lifepack?

**Odpowiedź:**

Zamawiający posiada oba aparaty i dotyczy obu aparatów.

**Pytanie nr 69 Dotyczy pakietu nr 61, Poz.2**

Proszę o dopuszczenie elektrody o średnicy 26mm. Pozostałe parametry jak w SIWZ.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza takie elektrody.

**Pytanie nr 70 Dotyczy pakietu nr 61, Poz. 7**

Proszę o dopuszczenie elektrody z włókniny o średnicy 60 mm , osobno z elementem do przygotowania naskórka.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza takie elektrody.

**Pytanie nr 71 Dotyczy pakietu nr 65, Poz. 5**

Proszę o dopuszczenie okularków do fototerapii, jednorazowego użytku , w kształcie litery Y, dwie regulowane elastyczne opaski zapinane na rzepy, gwarantujące szczelne przyleganie okularów, z podwójną osłoną na oczy, bez dodatku lateksu, w trzech rozmiarach 32-38 cm/ rozstaw 9,0cm; 26-32 cm/rozstaw 8,0cm, 20-26cm/rozstaw 6,5cm.

**Odpowiedź:**

Nie Zamawiający nie dopuszcza takich okularków i oczekuje produktu zgodnego z opisem w SIWZ.

**Pytanie nr 72 Pakiet 17 poz. 4**

Czy w powyższej pozycji Zamawiający wymaga 3 rolek czy też 3 opakowań po 24 sztuki=72sztuki?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje 3 opakowań po 24 sztuki=72sztuki.

**Pytanie nr 73 Pakiet 17 poz. 6**

Czy w powyższej pozycji Zamawiający wymaga 500 składanek czy też 500 opakowań po 10 sztuk=5000 składanek?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje 500 opakowań po 10 sztuk=5000 składanek.

**Pytanie nr 74 Pakiet 47 poz. 1,2**

Zwracamy się z prośbą o podanie technologii czujnika: Nellcor Oximax, Nellcor Non- Oximax.

**Odpowiedź:**

Nellcor Oximax.

**Pytanie nr 75 Pakiet 47 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie czujnika: klejowy czy bezklejowy.

**Odpowiedź:**

Czujnik klejowy.

**Pytanie nr 76 Pakiet 47 poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji czujnika dla noworodków <3kg i dla niemowląt (1-15kg)

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza taki czujnik.

**Pytanie nr 77 Pakiet 61 poz. 7**

Prosimy o dopuszczenie w powyższej pozycji równoważnej elektrody o średnicy 50mm, z włókniny, bez elementu do przygotowania naskórka. 5mm różnicy nie powinno stanowić żadnej różnicy w użytkowaniu elektrody.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza taką elektrodę.

**Pytanie nr 78 Pakiet 61 poz. 2,4,5,7**

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści podanie ceny jednostkowej za opakowanie a'50 szt.

**Pytanie nr 79 Projekt umowy- §4 ust. 7**

Prosimy o określenie minimalnego zakresu zamówienia, to znaczy takiego, do realizacji którego Zamawiający będzie zobowiązany, np. w procencie wartości pełnego zakresu zamówienia. Niedopuszczalnym jest opisywanie zamówienia bez wskazania tej jego części, której realizacja będzie pewna, a nie opcjonalna. Takie stanowisko znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. akt KIO/UZP 22/07, KIO/UZP 1447/10, KIO/UZP 2376/10) oraz jest zgodne ze stanowiskiem Urzędu Zamówień Publicznych (Opinia prawna: "Prawo opcji" w ustawie Prawo zamówień publicznych - Informator Urzędu zamówień publicznych Nr 4/2011, str. 16-19 - dostępny do pobrania w wersji elektronicznej na stronie UZP).

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie jest w stanie określić minimalnego zakresu zamówienia.

**Pytanie 80 Projekt umowy- §7 ust. 2a,b)**

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownych w przypadku zwłoki w dostarczeniu towaru (wymiany towaru) do części nie dostarczonej partii towaru zamiast wartości brutto umowy, tj. w § 7 ust. 1a i 1b projektu umowy zamiast zwrotu „wynagrodzenia brutto określonego w paragrafie 3 ust.1” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej dostawy” oraz zastrzeżenie, że naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy

nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego pobrany

Wskazanie 0,1% wartości umowy za opóźnienie z dostarczeniem zamówionej partii towaru jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) "Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłyby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela".

Dostawca nie przewiduje żadnych opóźnień w terminie dostawy zamówionego przez Szpital towaru w trakcie obowiązywania umowy. Jakkolwiek obwarowanie Wykonawcy .....% wartości umowy w przypadku zwłoki w dostawie jedynie części umowy (partii towaru) jest ekonomicznie niczym nieuzasadnione, bowiem ewentualna szkoda wyrządzona w ten sposób przez dostawcę Zamawiającemu nie będzie aż tak duża. Zastrzeżenie tak wysokiej kary umownej prowadzi na wzbogacenia się Szpitala kosztem Wykonawcy, co jest niezgodne z ideą instytucji kary umownej i w konsekwencji prowadzi do sądowego miarkowania wysokości odszkodowania.

Proszę również o dopisanie zastrzeżenia, że naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego pobrany". Dotychczasowe brzmienie zapisu umownego próbuje wymusić na Wykonawcy zobowiązanie do działania niezgodnie z prawem. Zgodnie z art. 488 § 1 kc świadczenia będące przedmiotem zobowiązań z umów wzajemnych (a taką umową jest umowa sprzedaży) powinny być spełnione jednocześnie, chyba że z umowy, z ustawy albo z orzeczenia sądu lub decyzji innego właściwego organu wynika, iż jedna ze stron obowiązana jest do wcześniejszego świadczenia. Z niniejszej umowy wynika, że zobowiązani jesteśmy dostarczyć Państwu towar, a zapłata za niego nastąpi w określonym czasie od dnia otrzymania towaru. Zgodnie jednak z art. 490 § 1 k.c. jeżeli jedna ze stron obowiązana jest spełnić świadczenie wzajemne wcześniej, a spełnienie świadczenia przez drugą stronę jest wątpliwe ze względu na jej stan majątkowy, strona zobowiązana do wcześniejszego świadczenia może powstrzymać się z jego spełnieniem, dopóki druga strona nie zaoferuje świadczenia wzajemnego lub nie da zabezpieczenia. Oznacza to, że prawem naszym jest wstrzymanie dalszych dostaw w przypadku zwłoki z zapłatą przez Państwa ustalonej ceny, z którego to prawa nie mamy zamiaru rezygnować.

#### **Odpowiedź:**

Patrz odpowiedź na pytanie nr 55.

#### **Pytanie nr 81 Projekt umowy- §7 ust. 2 c)**

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 7 ust. 2 c) projektu umowy zamiast zwrotu „wynagrodzenia brutto określonego w paragrafie 3 ust.1” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej części umowy”

Wskazanie 10% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) "Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłyby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela".

Wykonawca wskazuje, że zgodnie z art. 139 ustawy prawo zamówień publicznych w do umów w sprawach zamówień publicznych stosuje się posiłkowo przepisy kodeksu cywilnego. Kluczowy natomiast przepis kodeksu cywilnego dotyczący zasady swobody zawierania umów, art. 3531 k.c., odwołuje się do takich klauzul generalnych jak „właściwość (natura) stosunku prawnego” oraz „zasady współżycia społecznego”. Zamawiający, będąc stroną narzucającą treść umowy, kształtując jej treść, musi mieć na względzie w/w przepis i mieć na uwadze fakt, że treść i cel umowy nie może sprzeciwiać się w/w klauzulom generalnym. Prawo Zamawiającego do kształtowania umowy jest ograniczone również art. 5 kc, zgodnie z którym nie można czynić ze swojego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno – gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego, a działanie polegające na czynieniu takiego użytku nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. Bez wątplenia nakładanie na Wykonawcę kary umownej odnoszącej się do wartości całej umowy, a nie tylko jej niezrealizowanej części w przypadku odstąpienia od umowy powoduje bezpodstawne wzbogacenie się Zamawiającego, bowiem jego ewentualna szkoda ogranicza się jedynie do wartości niezrealizowanej na skutek odstąpienia części umowy.

**Odpowiedź:**

Patrz odpowiedź na pytanie nr 55.

**Pytanie nr 82 Dotyczy pak. 20**

Czy zamawiający dopuści do przetargu porty bezigłowe przeznaczone na 7 dni lub 400 użyć, czyli lepsze niż wymagane w SIWZ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści takie porty.

**Pytanie nr 83 Dotyczy pak. 20**

Czy zamawiający dopuści do przetargu w pozycji 2 porty bezigłowe z przedłużaczem o długości 8cm jako parametrem niewiele różniącym się od wymogów SIWZ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści takie porty.

**Pytanie nr 84 Dotyczy pak. 52**

Czy zamawiający dopuści do przetargu w pozycji 2 i 3 filtry infuzyjne bez zacisku szczelinowego?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści i oczekuje produktu zgodnego z opisem w SIWZ.

**Pytanie nr 85**

Czy zamawiający mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 6 z pakietu 12 i utworzenie oddzielnego pakietu i zaproponowanie produktu Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępuów naczyniowych o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni do 600 aktywacji bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, niebieski mostek silikonowy, kompatybilny z końcówką Luer, Luer Lock o przepływie grawitacyjnym powyżej ( 550 ml/min ) przy ciśnieniu 1 PSI o zakresie do (1300 ml/min ) przy ciśnieniu 5 PSI pakowany podwójnie, przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi, oznaczony kolorem czerwonym tętnicy, oraz niebieskim żylny z możliwością dezynfekcji środkami na bazie alkoholu.

Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

**Pytanie nr 86 Dotyczy: pakiet 66, pozycja 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pakiecie 66, w pozycja 1, tj.:

„Jednorazowe sterylne złącza niskociśnieniowe kompatybilne ze wstrzykiwaczami do badań CT:

-Wytrzymałość ciśnieniowa –350 PSI; -łącznik niskociśnieniowy o dł. 250cm, z trójnikiem Y z jednym zaworkiem antyzwrotnym, gdzie długość ramion trójnika Y jest różna i wynosi odpowiednio: dla odgałęzienia po stronie kontrastu 10 cm i dla odgałęzienia po stronie roztworu NaCl 25cm”, przedłużacza niskociśnieniowego zachowującego wskazane parametry, z limitem ciśnienia roboczego do 330 PSI? Według naszej najlepszej wiedzy wskazane przez nas ciśnienie robocze (330 PSI) jest w zupełności wystarczające podczas wykonywanych procedur tomografii komputerowej.

Zgoda Zamawiającego umożliwi większej ilości oferentom złożenie korzystniejszej oferty cenowej, oraz jakościowej aniżeli w przypadku w/w ograniczenia.

Argumentem przemawiającym za wyrażeniem zgody jest także fakt, iż z pewnością będzie miało to wpływ na korzystniejsze wydatkowanie środków publicznych przez Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści takie złącze.

**Pytanie nr 87 Dotyczy: pakiet 66, pozycja 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie z pakietu 66 pozycji 1, tj:

„Jednorazowe sterylne złącza niskociśnieniowe kompatybilne ze wstrzykiwaczami do badań CT: - Wytrzymałość ciśnieniowa – 350 PSI; -łącznik niskociśnieniowy o dł. 250cm, z trójnikiem Y z jednym zaworkiem antyzwrotnym, gdzie długość ramion trójnika Y jest różna i wynosi odpowiednio: dla odgałęzienia po stronie kontrastu 10cm i dla odgałęzienia po stronie roztworu NaCl 25cm”, tak by pozycja ta stanowiła odrębny pakiet?

Zgoda Zamawiającego umożliwi złożenie firmom specjalizującym się wyłącznie w tego typu produktach medycznych (łącznikach do podawania kontrastu) korzystniejszej oferty cenowej i jakościowej, niż w przypadku ograniczenia w/w asortymentu do jednego pakietu.

Argumentem przemawiającym za wyrażeniem zgody jest także fakt, iż z pewnością będzie miało to wpływ na korzystniejsze wydatkowanie środków publicznych przez Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści takiego złącza.

**Pytanie nr 88 dot. pakiet 85, poz. 1 i 6**

Z powodu wycofania przez producenta wielorazowych akcesoriów do systemu BabyFlow informujemy, że zarówno głowice, jak i opaski są już niedostępne. Dlatego też prosimy o dopuszczenie w poz. 1 głowic jednorazowego użytku w opakowaniu zbiorczym 20 szt., natomiast w pozycji 6 prosimy o dopuszczenie czapeczek jednorazowego użytku.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie w przypadku jeśli asortyment jest wycofany.

**Pytanie nr 89 dotyczy Pakietu nr 29**

Czy Zamawiający dopuści olej silikonowy o gęstości 0,96-0,98g/cm<sup>3</sup>?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taki olej silikonowy.



### Pytanie nr 90 dotyczy Pakietu nr 31

Czy Zamawiający dopuści pojemność ampułkostrzykawkki 0,75ml?

#### Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuści taką pojemność.

### Pytanie nr 91 dotyczy Pakietu nr 66

W zakresie Pakietu nr 66 prowadzonego postępowania, Zamawiający będzie nabywał materiały jednorazowego użytku do wstrzykiwacza kontrastu firmy MEDRAD (obecnie: BAYER), Stellant CT D (numer seryjny 30029).

Wspomiane wyżej urządzenie objęte jest programem dorocznych przeglądów serwisowych i usług konserwatorskich, świadczonych przez autoryzowaną organizację serwisową producenta aparatu, ponoszącą w takim wypadku odpowiedzialność (merytoryczną oraz cywilno-prawną) za stan techniczny urządzenia oraz za jego prawidłowe i bezpieczne funkcjonowanie i jego wpływ na osoby postronne (Pacjenci oraz Personel placówki Zamawiającego).

Powołując się na zapisy art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.), zwracamy się z prośbą o udzielenie wyjaśnień treści zapytania i o odpowiedź na poniższe pytanie, które dotyczy przedmiotu zamówienia określonego w Załączniku nr 1 do SIWZ, *Formularz asortymentowo-cenowy*, Pakiet nr 66:

**Czy Zamawiający będzie wymagać od wykonawców zaoferowania dopuszczonych przez producenta urządzenia lub/i jego organizację serwisową, materiałów eksploatacyjnych, które są w pełni kompatybilne z przedmiotowym aparatem i które nie spowodują usterek w działaniu eksploatowanego wstrzykiwacza Stellant CT D, ani nie będą powodem wyłączenia praw gwarancji/rękojmi udzielanych standardowo po wszelkich interwencjach serwisowych dotyczących tego urządzenia (kompatybilność potwierdzona przez co najmniej jeden z w/w podmiotów, w dokumentach wybranego w postępowaniu przetargowym wykonawcy, towarzyszących dostawie nabywanego obecnie asortymentu)?**

#### UZASADNIENIE:

Stosowanie podczas eksploatacji wstrzykiwaczy firmy Medrad (obecnie Bayer) wyłącznie materiałów eksploatacyjnych, o których mowa w powyższym pytaniu, wyklucza ryzyko utraty pełnej asysty i wsparcia producenta urządzenia i jego autoryzowanego serwisu, w tym wsparcia merytorycznego (np. w sytuacjach incydentalnych) oraz cywilno-prawnej współodpowiedzialności w/w podmiotów za prawidłowe i bezpieczne funkcjonowanie aparatury i jej wpływ na osoby trzecie (Pacjenci i Personel MEGREZ Sp. z o.o. w Tychach), o czym jest mowa w załączonym do niniejszego pytania dokumencie pt. „*Ewidencja napraw wstrzykiwaczy kontrastu Stellant CT D, Spectris Solaris EP i Vistron CT, eksploatowanych z użyciem nieautoryzowanych i niekompatybilnych z urządzeniami BAYER wkładów generycznych*”.

Stosowanie podczas eksploatacji wstrzykiwaczy firmy BAYER (dawniej: MEDRAD) materiałów eksploatacyjnych innych, niż te, o których mowa w powyższym pytaniu, stanowi zawsze o utracie pełnej asysty i wsparcia producenta urządzenia i jego autoryzowanego serwisu i o automatycznym odstąpieniu przez te podmioty od ponoszenia cywilno-prawnej współodpowiedzialności w/w podmiotów za prawidłowe i bezpieczne funkcjonowanie aparatury i jej wpływ na osoby trzecie.

Stosowanie podczas eksploatacji wstrzykiwacza firmy Medrad (obecnie Bayer) materiałów eksploatacyjnych innych, niż te, o których mowa w powyższym pytaniu, stanowić będzie o tym, iż powyżej wspomniana odpowiedzialność za prawidłowe i bezpieczne funkcjonowanie aparatury BAYER/MEDRAD i jej wpływ na osoby trzecie, spoczywać będzie wyłącznie na Użytkowniku wstrzykiwacza kontrastu Stellant CT D (s/n 30029) oraz na producencie/dostawcy materiałów eksploatacyjnych nieautoryzowanych przez producenta lub autoryzowany serwis tego urządzenia. z pełnymi tego konsekwencjami natury prawnej i finansowej

Podkreślić również należy, że Zamawiający, nabywając sprzęt medyczny ingerujący w organizm osoby hospitalizowanej / diagnozowanej (tu: wkłady do wstrzykiwacza kontrastu Stellant CT D), musi mieć gwarancję (a nie tylko – *domniemanie*, sugerowane przez nieautoryzowane do tego podmioty), że użyte produkty nie wyrządzą szkody i nie spowodują zaistnienia „incydentu medycznego” [art. 5 ust. 2; art. 17 Ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej; Dz. U. z 2011 r. Nr 122 poz. 654 z późniejszymi zmianami oraz art. 2, 4, 6, 8, 13 i 17 Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych; Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679, z 2011 r. Nr 102 poz. 586, Nr 113, poz. 657, z 2014 r. poz. 1138 z późniejszymi zmianami].

#### Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

**Pytanie nr 92**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pakiecie 14 sterylnego przyrządu Ekstra Spike Plus KabiPac do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do / z fiolek i butelek, posiadający ostry kolec wprowadzony do fiolki lub butelki zabezpieczony sterylną osłonką końcówką Luer Lock osłoniętej komorą otwieraną i zamykaną jednoręcznie w formie zatrzaskowej, zintegrowany filtr przeciwbakteryjny o dużej powierzchni, bez zastawki zwrotnej, który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie takiego przyrządu.

**Pytanie nr 93**

Czy Zamawiający w pakiecie 81 pozycja nr 2 miał na myśli uniwersalny zestaw, do podaży diet przez pompę do żywienia dojelitowego Amika?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający miał na myśli taki zestaw.

**Pytanie nr 94**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie § 4 ust. 9 umowy o zwrot "jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy, w sobotę lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie".

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmieni zapisu §4 ust. 9 jednakże dopisuje po słowie „dni” - „dni roboczych”.

**Pytanie nr 95**

Dotyczy § 6 ust.2 umowy. Czy Zamawiający zaakceptuje faktury wystawione przez wykonawcę zgodnie z obowiązującymi przepisami i przesłane w formie elektronicznej, w formacie PDF, co jest zgodne z zapisami Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 20 grudnia 2012 r. w sprawie przesyłania faktur w formie elektronicznej, zasad ich przechowywania oraz trybu udostępniania organowi podatkowemu lub organowi kontroli skarbowej (Dz. U. z 2012 r. poz. 1528) oraz ustawy z 11 marca 2004 o podatku od towarów i usług (DzU nr 54, poz. 535 ze zm.)? Prosimy o podanie adresu poczty elektronicznej Zamawiającego, na który powinny być przesyłane faktury wykonawcy.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na fakturę elektroniczną.

**Pytanie nr 96**

Dotyczy § 7 ustęp 2 punkt c umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części pakietu? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części pakietu, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

**Odpowiedź:**

Patrz odpowiedź na pytanie nr 55.

**Pytanie nr 97**

**PAKIET NR 102 Poz. nr 7** - czy w pozycji tej nie doszło do omyłki pisarskiej dotyczącej rozmiaru imadła ( ten sam rozmiar co w pozycji 6) i w związku z tym prosimy o wyjaśnienie jakiego rozmiaru imadła oczekuje Zamawiający- 12 cm lub 16 cm?

**Odpowiedź:**

Tak, nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający oczekuje rozmiaru imadła 16 cm.

**Pytanie nr 98**

**PAKIET NR 102 Poz. nr 8** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania kleszczyków do zaciskania drenów sklasyfikowanych w klasie I sterylnej?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści takie kleszczyki.

**Pytanie nr 99**

Dotyczy wzoru umowy §7 ust. 2 punkt a): Uprzejmie prosimy o zmianę zapisu na; „w wysokości 0,1% wartości brutto przedmiotu umowy niedostarczonego w terminie, za każdy dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych danego pakietu”.

**Odpowiedź:**

Patrz odpowiedź na pytanie nr 55.

**Pytanie nr 100**

Dotyczy wzoru umowy §7 ust. 2 punkt b): Uprzejmie prosimy o zmianę zapisu na; „w wysokości 0,1% wynagrodzenia brutto za przedmiot umowy, na który została złożona reklamacja, za każdy dzień zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji”.

**Odpowiedź:**

Patrz odpowiedź na pytanie nr 55.

**Pytanie nr 101**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie Nr 36 do niniejszego postępowania testy ureazowe tzw. "suche", będące ulepszoną wersją testów tzw. mokrych ?

Uzasadnienie: Testy suche są testami nowszej generacji eliminującymi wady testów mokrych takich jak: występowanie wyników fałszywie dodatnich spowodowanych przez krew, żółć, niewłaściwą jakość płynów oraz występowanie tzw. "blushing effect". Testy suche są też łatwiejsze w odczycie i interpretacji wyniku badania.

Są powszechnie stosowane w Polsce i na całym świecie od wielu lat.

Tzw. suche testy ureazowe powstały jako odpowiedź na uwagi i zastrzeżenia w stosunku do testów mokrych polskiego środowiska lekarzy gastroenterologów podczas kolejnych Warszawskich Spotkań Gastroenterologicznych czy Zjazdów Polskiego Towarzystwa Gastroenterologii i są ich ulepszoną wersją. Nie ma żadnego merytorycznego uzasadnienia dla stosowania tylko testów tzw. mokrych.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści takie testy.

**Pytanie nr 102**

**Pakiet 47** poz.1, 2 - Czy Zamawiający dopuści również zamienniki oryginalnych czujników, kompatybilne z posiadanym przez Zamawiającego sprzętem, które są aktualnie wykorzystywane w różnych szpitalach?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści.

**Pytanie nr 103**

**Pakiet 47** poz. 2 - Prosimy o dopuszczenie czujników jednopacjentowych, bezklejowych, zapinanych na rzep, na podłożu piankowym, przeznaczonych dla pacjentów do 3 kg i powyżej 30 kg.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści.

**Pytanie nr 104**

**Pakiet 48** - Prosimy o podanie, jakiego rodzaju mocowania mankietów oczekuje Zamawiający:

a) standardowe noworodkowe złącze Philips:



b) złącze Philips nowego typu:



**Odpowiedź:**

Ad a) – Nie,

Ad B) – tak, Zamawiający oczekuje złącze typu ze zdjęcia b).

**Pytanie nr 105**

**Pakiet 50** poz. 6 - Prosimy o wydzielenie pozycji 6 do osobnego pakietu, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający ma na myśli czujnik wielorazowy?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wydzieli pozycji z pakietu.

**Pytanie nr 106**

**Pakiet 51** poz. 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 - Prosimy o wydzielenie pozycji 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 do osobnego pakietu, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wydzieli pozycji z pakietu.

**Pytanie nr 107**

**Pakiet 51** poz. 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 - Prosimy o podanie w jakiej technologii mają pracować czujniki Nellcor, Nellcor Oximax czy Masimo?

**Odpowiedź:**

Nellcor Oximax.

**Pytanie nr 108**

**Pakiet 51** poz. 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 - Prosimy o podanie numerów katalogowych oryginalnych czujników.

**Odpowiedź:**

Zamawiający posiada czujniki Massimo 2329, 2258, oraz czujniki do 1 kg, Nellcor: D-YS, MAXNI.

**Pytanie nr 109**

**Pakiet 51** poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści czujnik wielorazowy dla niemowląt w przedziale wagowym 3-15 kg?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści takiego czujnika.

**Pytanie nr 110**

**Pakiet 51** poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści czujnik wielorazowy dla noworodków w przedziale wagowym 1-4 kg?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taki czujnik.

**Pytanie nr 111**

**Pakiet 51** poz. 6, 8 - Czy Zamawiający dopuści czujnik jednorazowy dla niemowląt w przedziale wagowym 1-20 kg?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taki czujnik.

**Pytanie nr 112**

**Pakiet 51** poz. 6, 8 - Czy Zamawiający dopuści czujnik jednorazowy dla noworodka o wadze do 3 kg?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taki czujnik.

**Pytanie nr 113**

**Pakiet 91** - Czy Zamawiający dotychczas użytkował czujniki kompatybilne z technologią Nellcor czy Nellcor Oximax?

**Odpowiedź:**

Zamawiający użytkował dotychczas czujnik Massimo.

**Pytanie nr 114**

**Pakiet 91** - Czy Zamawiający dopuści czujnik jednorazowy dla niemowląt w przedziale wagowym 1-20 kg?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taki czujnik.

**Pytanie nr 115**

**Pakiet 91** - Czy Zamawiający dopuści czujnik jednorazowy dla noworodka o wadze do 3 kg?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taki czujnik.

**Pytanie nr 116**

Pakiet 26, Poz. 3 - Czy Zamawiający dopuszcza do dostawy kaniulę 25G x 7/8" 0.5 x 22mm Lachrymal Cannula. Prosta z bocznym otworem 0,2 mm  
Pozostałe parametry zgodne z wymaganiami Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza taką kaniulę.

**Pytanie nr 117**

Pakiet 27, Poz. 3 - Czy Zamawiający dopuszcza do dostawy noż typu Crescent rozmiar 2,2

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza taki nóż.

**Pytanie nr 118**

Pakiet 30, Poz. 1 - Czy Zamawiający dopuszcza do dostawy opaskę o wym. 3,0 x 5,0 x 100 mm (w opisie wystąpił błąd pisarski dot. długości opaski)

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza taką opaskę.

**Pytanie nr 119**

Pakiet 31, Poz. 1 - Czy Zamawiający dopuszcza do dostawy nietoksyczny barwnik do wybarwienia błon ILM, ERM :

Zawartość ampułkostrzykawki / ampułki a 0,5 ml:

- barwniki: 0,125 mg Brilliant Blue G (stężenie 0,25 g/l); 0,65 mg Bromphenol Blue (stężenie 1,3 g/l)
- nośnik: 0.1 ml D2O,
- pozostałe: 0.95 mg Na2HPO4 x 2 H2O, 0.15 mg NaH2PO4 x H2O, 4.1 mg NaCl, uzupełnienie H2O do obj. 0,5 ml
- kolor wybarwienia: Blue-Violet
- gęstość: 1.03 g/cm<sup>3</sup>

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza taki barwnik.

**Pytanie nr 120**

Pakiet 32, Poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści do osobnej dostawy pierścień napinający tęczęwkę.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści.

**Pytanie nr 121**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 93:

- 50 szt. taśm do chirurgicznego leczenia nietrzymania moczu, polipropylenowych, monofilamentowych, z plastikową osłonką na taśmie, jednorodnych, niewchłaniających, długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, porowatość 84 %, grubość taśmy 0,33 mm, grubość nici 0,08 mm, gramatura 48 g/m<sup>2</sup>, wytrzymałość na rozciąganie 68-70 N/cm, wykonane w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), końce zaopatrzone w bezpieczne pętelki, oraz
- 1 szt. igły wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, do implantacji metodą TOT,
- 1 szt. igły wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, do implantacji metodą TVT ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

**Pytanie nr 122**

Pakiet nr 15, pozycja 5 - Prosimy o dopuszczenie w pozycji 5 pojemników na badania histopatologiczne, jednorazowego użytku, nie sterylne, wykonane z twardego PP lub PS, o pojemności 2,3 litra, zamykane, z możliwością otwarcia, o średnicy całkowitej górnej 175mm.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taki pojemnik.

**Pytanie nr 123**

Pakiet nr 15, pozycja 6 - Prosimy o dopuszczenie w pozycji 6 pojemników na badania histopatologiczne, jednorazowego użytku, nie sterylne, wykonane z twardego PP lub PS, o pojemności 3,4 litra, zamykane, z możliwością otwarcia, o średnicy całkowitej górnej 184mm.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taki pojemnik.

**Pytanie nr 124**

Pakiet nr 15, pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści pojemniki wykonane z polipropylenu z przykrywką i uchwytem o pojemności około 5L, przeznaczone do transportu krwi do laboratorium, wielorazowego użytku, łatwe do utrzymania czystości i dezynfekcji, gładkie nie porowate, niesterylne.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taki pojemnik.

**Pytanie nr 125**

Pakiet nr 60 Bielizna higieniczna, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści prześcieradło celulozowe laminowane folią w rolce niejałowe, kolor niebieski rozm. 60cm x 65mb.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści takie prześcieradło.

**Pytanie nr 126**

Dotyczy umowy: **§7, ust. 2a, b:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar umownych od wartości niezrealizowanej części zamówienia/przedmiotu umowy na który została złożona reklamacja, za każdy dzień opóźnienia?

**Odpowiedź:**

Patrz odpowiedź na pytanie nr 55.

**Pytanie nr 127**

Dotyczy umowy: **§7, ust. 2c:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar umownych od wartości niezrealizowanej części umowy w przypadku rozwiązania umowy na określony pakiet?

**Odpowiedź:**

Patrz odpowiedź na pytanie nr 55.

**Pytanie nr 128**

**Pakiet nr 4, poz. 5:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawkę do podawania tuberkuliny z oznaczeniem „TUB” zawartym w nr katalogowym nadrukowanym na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści takie strzykawki.

**Pytanie nr 129**

**Pakiet nr 35, poz. 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rurek intubacyjnych z łącznikiem nieprzeźroczystym, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie takich rurek.

**Pytanie nr 130**

**Pakiet nr 61, poz. 2:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w ww. pozycji elektrod dla noworodków o średnicy 30 mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i oczekuje produktu zgodnego z opisem w SIWZ.

**Pytanie nr 131**

**Pytanie 1, dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 27, poz. 3:**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w tej pozycji noża CRESCENT o szerokości ostrza 2,3mm?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taki nóż.

**Pytanie nr 132**

**Pytanie 2, dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 28:**

Czy Zamawiający wymaga by oferowane w ww. pakiecie akcesoria były oryginalne, dedykowane do aparatu Infiniti?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

**Pytanie nr 133**

**Pytanie 3, dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 28, poz. 2:**

Czy w związku z zakończonym procesem produkcji wymaganych przez Zamawiającego kabli do diatermii jednorazowego użytku, Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w tej pozycji ***kabli do diatermii wielokrotnego użytku?***

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści.



#### Pytanie nr 134

##### **Pytanie 4, dotyczy zapisów pkt. XV. 5. SIWZ oraz zapisów zawartych w Formularzu Oferty Przetargowej pkt. 2, a także zapisów § 4 ust. 9 wzoru umowy:**

Zwracam się o wyjaśnienie/ doprecyzowanie wymaganego przez Zamawiającego maksymalnego czasu dostawy. W SIWZ oraz w załącznikach do SIWZ podano dwa różne terminy (2 dni robocze oraz 3 dni robocze).

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający omyłkowo w pisał 2 dni robocze, prawidłowy czas dostawy to „max. do 3 dni roboczych”.

#### Pytanie nr 135

##### **Pytanie 5, dotyczy zapisów pkt. XV. 7. SIWZ dla Pakietów Nr 27 i 28:**

Zwracam się o odstąpienie od wymogu realizacji dostaw w ciągu 24 godzin.

Wyroby medyczne stanowiące przedmiot zamówienia w Pakietach Nr 27 oraz 28 stosowane są do planowanych zabiegów okulistycznych i nie ma uzasadnienia dla dostaw realizowanych „na ratunek”.

##### **Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający odstępuję od wymogu realizacji dostaw w ciągu 24 godzin oraz dostaw na ratunek, które omyłkowo zostały wpisane.

#### Pytanie nr 136

##### **Pytanie 6, dotyczy zapisów § 3 ust. 2 wzoru umowy:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od obowiązku aneksowania umowy w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT?

##### **Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie odstąpi od wymogu.

#### Pytanie nr 137

##### **Pytanie 7, dotyczy zapisów § 4 ust. 5 wzoru umowy:**

Zwracam się z prośbą o doprecyzowanie powyższego zapisu, zgodnie z poniższą propozycją:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do składania zamówień bez ograniczeń co do zakresu i ilości dostaw częściowych lub do niezłożenia zamówienia na pełny zakres asortymentu, **o ile ograniczenie (zmniejszenie zamówienia) nie przekroczy 30% wynagrodzenia umowy brutto.**”

Brak wskazania zakresu zamówienia, choćby minimalnego, który zostanie przez Zamawiającego zrealizowany na 100% powoduje, że opis przedmiotu zamówienia w zakresie ilościowym nie jest jednoznaczny i wyczerpujący, a Wykonawca nie może w prawidłowy sposób oszacować ceny ofertowej, bowiem w toku realizacji umowy może okazać się, że Zamawiający zamówi 5% towaru objętego umową, a zrezygnuje z 95%, w związku z czym zwracamy się o doprecyzowanie zapisów wzoru umowy w ww. zakresie. W przypadku proponowanej zmiany zapisów wzoru umowy w przypadku zmniejszenia zamówienia Wykonawcy nie przysługują wobec Zamawiającego jakiegokolwiek roszczenia z tego tytułu, pod warunkiem, że niezrealizowana ilość przedmiotu zamówienia nie będzie większa niż 30 % wartości tejże umowy. Precyzyjny opis przedmiotu zamówienia pod względem ilościowym umożliwi Wykonawcom optymalne skalkulowanie ceny oferty, a tym samym uzyskanie najkorzystniejszej ceny przez Zamawiającego.

##### **Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

**Pytanie nr 138**

**Pytanie 8, dotyczy zapisów § 4 ust. 7 wzoru umowy:**

Zwracam się z prośbą o doprecyzowanie powyższego zapisu, zgodnie z poniższą propozycją:

„Niepełna realizacja zamówienia ze strony Zamawiającego, **z zastrzeżeniem, że zmniejszenie nie przekroczy 30% wynagrodzenia umowy brutto**, nie narusza postanowień niniejszej umowy i nie stanowi podstawy do dochodzenia przez Wykonawcę jakichkolwiek roszczeń, w tym finansowych.”

Uzasadnienie jak wyżej.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

**Pytanie nr 139**

**Pytanie 9, dotyczy zapisów § 4 ust. 10 wzoru umowy:**

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od konieczności informowania Zamawiającego o terminie dostawy w każdym przypadku, na rzecz informowania w sytuacjach problematycznych (np. opóźnienia w dostawach lub ewentualnych brakach towaru na rynku). Każdorazowe powiadamianie Zamawiającego o terminie dostawy jest dla Wykonawcy, ze względów logistycznych, trudne do realizacji.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający odstępuje od w/w wymogu tylko w zakresie pakietu nr 27 i 28.

**Pytanie nr 140**

**Pytanie 10, dotyczy zapisów § 4 ust. 11 wzoru umowy:**

Zwracam się z prośbą, w kontekście pytania 9 powyżej, o odstąpienie od niniejszego zapisu.

**Odpowiedź:**

Patrz odp. powyżej.

**Pytanie nr 141**

**Pytanie 11, dotyczy zapisów § 4 ust. 9 oraz ust. 13 wzoru umowy:**

Zwracam się z prośbą o doprecyzowanie –zapisu na dni robocze.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający doprecyzowuje – dni robocze.

**Pytanie nr 142**

**Pytanie 12, dotyczy zapisów § 7 ust. 2, a) wzoru umowy:**

Zwracam się o naliczanie ewentualnych kar umownych w wysokości 0,1% od wartości opóźnionej dostawy częściowej, za każdy dzień opóźnienia a nie od wynagrodzenia brutto. Proszę o zastosowanie kary proporcjonalnej do winy.

**Odpowiedź:**

Patrz odpowiedź na pytanie nr 55.

**Pytanie nr 143**

**Pytanie 13, dotyczy zapisów § 7 ust. 2, b) wzoru umowy:**

Zwracam się o naliczanie kar umownych w wysokości 0,1% od wartości reklamowanej dostawy częściowej, za każdy dzień opóźnienia w rozpatrzeniu reklamacji a nie od wynagrodzenia brutto. Proszę o zastosowanie kary proporcjonalnej do winy.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

**Pytanie nr 144****Pytanie 14, dotyczy zapisów § 7 ust. 2, d) wzoru umowy:**

Zwracam się o sprostowanie odniesienia do ust. 13 (ustęp 12 dotyczy sposobu transportu, ustęp 13 – zakupu interwencyjnego) oraz dodanie, iż Zamawiający przedstawi Wykonawcy dokumenty potwierdzające dokonanie zakupu interwencyjnego oraz powstałą różnicę.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający pozostawia zapis bez zmian.

**Pytanie nr 145**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 40 pozycji 1 do nowoutworzonego pakietu w celu zwiększenia konkurencyjności ofert.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu.

**Pytanie nr 146**

**Dotyczy pakietu nr 9.** Czy Zamawiający miał na myśli półautomatyczne igły biopsyjne czy igły typu ręczny tru-cut?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje igieł półautomatycznych.

**Pytanie nr 147**

**Dotyczy pakietu nr 9.** Czy Zamawiający dopuści igły biopsyjne o długości pobranego wycinka około 12 i 25mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z opisem w SIWZ.

**Pytanie nr 148**

**Dotyczy pakietu nr 9.** Czy Zamawiający dopuści igły do biopsji o długości 100mm i długości wycinka 12 i 25mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z opisem w SIWZ.

**Pytanie nr 149**

**Pakiet nr 6 poz. 2** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z pakietu nr 6. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli na złożenie ofert przez większą ilość wykonawców, co jest korzystniejsze dla Zamawiającego pod względem ilościowym i jakościowym.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu.

**Pytanie nr 150**

**Pakiet nr 71 poz. 5-8** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5-8 z pakietu nr 71. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli na złożenie ofert przez większą ilość wykonawców, co jest korzystniejsze dla Zamawiającego pod względem ilościowym i jakościowym.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu.

### Pytanie nr 151

**Dot. §4 ust. 9** – Prosimy o modyfikację tego ust. w następujący sposób:

„9. Wykonawca będzie realizował dostawy częściowe do ..... (max. ~~3~~ 5 dni) dni od złożenia zamówienia w sposób określony w §4 ust.1 niniejszej umowy.”

Prosimy o zmianę maksymalnego terminu dostaw częściowych do 5 dni roboczych i modyfikację jak wyżej.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie zmieni terminu dostaw częściowych z 3 na 5 dni.

### Pytanie nr 152

**Dot. §7** – Prosimy o modyfikację tego paragrafu w następujący sposób:

„1. Strony postanawiają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania niniejszej umowy Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty kar umownych. W przypadku, gdy wysokość wyrządzonej szkody przewyższa naliczoną karę umowną Zamawiający ma prawo żądać odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych **do wartości faktycznie poniesionej i udowodnionej szkody.**

2. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

a) w wysokości 0,1% **wartości niezrealizowanej dostawy wynagrodzenia brutto, określonego w §3 ust.1 niniejszej umowy**, za każdy dzień **zwłoki opóźnienia** w realizacji dostaw częściowych danego pakietu z zaznaczeniem, iż kara umowna nie może być mniejsza od 10,00 zł. za każdy dzień **zwłoki opóźnienia**,

b) w wysokości 0,1% **wartości niezrealizowanej dostawy wynagrodzenia brutto, określonego w §3 ust.1 niniejszej umowy dotyczącego pakietu**, na którego przedmiot umowy została złożona reklamacja, za każdy dzień **zwłoki opóźnienia** w rozpatrzeniu reklamacji z zaznaczeniem, iż kara umowna nie może być mniejsza od 10,00 zł. za każdy dzień **zwłoki opóźnienia**,

c) w wysokości 10% wynagrodzenia brutto, określonego w §3 ust.1 niniejszej umowy w przypadku rozwiązania umowy na określony pakiet bez wypowiedzenia przez Zamawiającego z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca,

d) w wysokości różnicy pomiędzy ceną określoną w załączniku nr 1 (asortymentowo – cenowym) a ceną zakupu interwencyjnego, w przypadku konieczności dokonania zakupu interwencyjnego na podstawie § 4 ust 12 niniejszej umowy,

e) w wysokości ~~10%~~ **5%** wynagrodzenia brutto od nierealizowanej części umowy, w przypadku niezrealizowania w całości dostawy w zakresie zgodnym z zamówieniem

**Odpowiedź:**

Patrz odpowiedź na pytanie nr 55.

### Pytanie nr 153

**Dot. §7** – Prosimy o dodanie ustępów o następującej treści:

„3. Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% wartości brutto umowy, jeżeli Wykonawca odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający,

4. Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 0,1% wartości brutto umowy za każdy dzień zwłoki w odbiorze przedmiotu zamówienia ponad 3 dni od dnia dostarczenia zamawianego asortymentu i/lub zgłoszenia przez Wykonawcę gotowości do odbioru, przy czym od dnia dostarczenia zamawianego asortymentu ryzyko z tytułu uszkodzenia lub utraty przedmiotu umowy przechodzi z Wykonawcy na Zamawiającego,

5. Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 0,1% wartości brutto umowy za każdy dzień zwłoki w zapłacie należnego Wykonawcy wynagrodzenia przekraczający 30 dni ponad termin płatności określony w umowie,

6. łączna suma naliczonych kar umownych z wszystkich tytułów nie może przekroczyć 10% wartości brutto umowy.”

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie powyższych punktów.

**Pytanie nr 154**

**Dot. pkt. XV. OPIS KRYTERIÓW ORAZ SPOSOBU OCENY OFERT ppkt. 5:**

Zamawiający w Opisie kryteriów oraz sposobie oceny ofert w ppkt. 5 określił maksymalny czas dostawy na 2 dni robocze od dnia złożenia zamówienia, natomiast w Projekcie umowy w §4 ust. 9 - na max 3 dni.

Prosimy o ujednoczenie zapisów SIWZ i Projektu Umowy poprzez wydłużenie maksymalnego terminu dostaw częściowych jako kryterium oceny z wagą 5% do 5 dni roboczych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający omyłkowo wpisał w/w punkcie 2 dni robocze, prawidłowy czas dostawy to „do max. 3 dni roboczych” tak jak jest zapisane we wzorze umowy i druku oferta.

**Pytanie nr 155**

**Pakiet nr 89 poz. 2** – Informujemy, że występują dwa typy elektrod kablowych wtyk DIN łączące bazę komputerową z elektrodą mostkową. Elektrody kablowe z wtykiem DIN zakończone wtykiem typu krokodylek lub elektrody kablowe z wtykiem DIN zakończone wtykiem typu bananek. Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie jaki typ należy zaoferować w pakiecie nr 89 poz. 2?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje wtyku typu bananek.

**Pytanie nr 156**

**Pakiet nr 89 poz. 2** – Czy Zamawiający w zadaniu dopuści do postępowania Wykonawcę, który w pakiecie nr 89, poz. 6 oferuje „Elektroda stymulująca typu Feld Pad lub Bar z kablem dł. 150 cm?” Różnica w długości kabla wynosząca 50cm nie ma zasadniczego wpływu na wynik przeprowadzanych badań.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taką elektrodę.

**Pytanie nr 157**

**Pakiet nr 2, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy pojedyncza kaniula ma być pakowana w opakowanie Tyvec (stosowane przez wielu producentów sprzętu medycznego), chroniące przed wilgocią oraz przypadkowym rozerwaniem, które zapobiega mikrorozszczelnieniu, uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania i w efekcie gwarantuje pełną sterylność produktu podczas jego przechowywania?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z opisem w SIWZ.

**Pytanie nr 158**

**Pakiet nr 4, poz. 1-4** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk dwuczęściowych sterylnych z białym tłokiem i przezroczystym cylindrem, ze skalą na cylindrze odpowiadającym skali nominalnej strzykawki renomowanej firmy Becton Dickinson, spełniających pozostałe parametry SIWZ. Pragniemy nadmienić, że norma PN-EN ISO 7886-1 nie narzuca obowiązku posiadania przez strzykawki rozszerzonej skali.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści takie strzykawki.

**Pytanie nr 159**

**Pakiet nr 4, poz. 4** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk pakowanych po 80 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści strzykawki pakowane po 80 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.

**Pytanie nr 160****Pakiet nr 4, poz. 6, 9**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk 50-60ml renomowanej firmy Becton Dickinson, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

2/ Prosimy Zamawiającego o podanie jakie pompy infuzyjne, jakich producentów posiada Zamawiający w celu zachowania kompatybilności strzykawk.

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy strzykawki powinny być wymienione w menu pomp infuzyjnych stosowanych przez Zamawiającego w celu zachowania kompatybilności strzykawk? Informujemy, że każdy producent pompy wskazuje jakie strzykawki jakich producentów winny być stosowane, poprzez umieszczenie ich w menu pompy.

**Odpowiedź:**

Ad 1) – Tak, Zamawiający dopuści takie strzykawki.

Ad 2) – Braun, Alaris, Aitec, Ascor, Agila, Medella.

Ad 3) – Zamawiający nie wymaga aby strzykawki były wymienione w menu pomp infuzyjnych, jednakże muszą być kompatybilne z posiadanymi pompami.

**Pytanie nr 161****Pakiet nr 4, poz. 10, 11**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk do pomp infuzyjnych Ascor z końcówką Luer-Lock firmy Becton Dickinson, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści takie strzykawki.

**Pytanie nr 162****Pakiet nr 6, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu „oznaczenie o braku PCV i lateksu na opakowaniu”. Zgodnie z nową dyrektywą z dnia 20 maja 2010r. wyroby medyczne nie zawierające lateksu i PCV nie muszą posiadać na opakowaniu informacji o braku ich zawartości (brak informacji wskazuje o braku zawartości lateksu i PCV w wyrobie), natomiast wyroby zawierające w/w substancje muszą posiadać oznaczenie na opakowaniu jednostkowym, że je zawierają.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający odstępuje od w/w wymogu dla pakietu nr 6 poz. 1.

**Pytanie nr 163****Pakiet nr 7, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do punkcji lędźwiowej o rozmiarze 22G 0,7 x 38mm jak w pozycji nr 1, bądź 20G x 38mm, firmy Becton Dickinson, spełniającej pozostałe parametry SIWZ.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści takie igły.

**Pytanie nr 164****Pakiet nr 7, poz. 1-5**

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy igły do punkcji lędźwiowej mają być pakowane w opakowanie niezawierające celulozy, które zapobiega mikrorozszczelnieniu, uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania i w efekcie gwarantuje pełną sterylność produktu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

**Pytanie nr 165****Pakiet nr 20, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy port bezigłowy ma posiadać jednolitą materiałowo powierzchnię styku łącznika z końcówką luer przy połączeniu z systemem dostępu naczyniowego oraz posiadać przepływ min. 525 ml/min zgodnie z wymaganiami normy PN EN ISO 10555-5, nie wpływając na zmniejszenie deklarowanego przez producenta przepływu przez cewnik naczyniowy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

**Pytanie nr 166****Pakiet nr 20, poz. 1, 2**

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy port bezigłowy ma być pozbawiony wewnętrznych elementów mechanicznych i pozwalają na prosty, w pełni widoczny tor przepływu?

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy port bezigłowy ma posiadać przezroczystą zewnętrznie osadzoną membranę na konektorze w celu łatwiejszej dezynfekcji, zgodnie z wytycznymi CDC?

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy port bezigłowy dostępu żylnego ma być pakowany w sztywne opakowanie, chroniące skuteczniej przed mechanicznym uszkodzeniem?

**Odpowiedź:**

Ad 1) Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z opisem w SIWZ.

Ad 2) Port igłowy może posiadać, Zamawiający nie wymaga.

Ad 3) Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, pozostałe parametry zgodnie z opisem w SIWZ.

**Pytanie nr 167****Pakiet nr 25, poz. 3, 4**

1/ Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy nebulizator ma pracować skutecznie w zakresie 0-90 stopni? Zakres pracy 0-90 stopni oznacza zdolność generowania przez nebulizator cząsteczek aerozolu przy dowolnym kącie odchylenia od pionu aż do 90 stopni włącznie. Pozwala to

personelowi medycznemu na stosowanie terapii aerozolowej nawet u pacjentów o specjalnych wymaganiach w trakcie leczenia np. takich, którzy pozostają w pozycji poziomej (leżącej).

2/ Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy nebulizator ma posiadać stabilną podstawkę dyfuzora nie wypadającą w trakcie napełniania i opróżniania zbiornika nebulizatora z leku ? Taka konstrukcja podstawki dyfuzora, która nie wypada w trakcie napełniania i opróżniania zbiornika nebulizatora w zakresie obrotu od 0 do 360 stopni ma szczególne znaczenie, ponieważ w trakcie opróżnienia pojemniczka nebulizatora przed jego kolejnym napełnieniem unika się ryzyka wypadnięcia podstawki i jej potencjalnej dekontaminacji.

3/ Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy nebulizator ma posiadać zdolność nebulizowania cząstek o średniej średnicy (MMAD) 2,7 µm potwierdzone w testach, co gwarantuje skuteczne nebulizowanie leków?

**Odpowiedź:**

Ad 1) Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Ad 2) Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Ad 3) Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

**Pytanie nr 168**

**Pakiet nr 37, poz. 1**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sondy Sengstakena wykonanej z miękkiej gumy firmy Rusch, spełniającej pozostałe parametry SIWZ.

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy sonda Sengstakena ma mieć długość min. 100cm?

**Odpowiedź:**

Ad 1) – Tak, Zamawiający dopuszcza taką sondę,

Ad 2) – Tak, sonda ma mieć dł. min. 100cm.

**Pytanie nr 169**

**Pakiet nr 38, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski jednorazowego użytku FFP-3 o poziomie filtracji powyżej 99,9 %. Pakowana w opakowania a 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści tak pakowane maski z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Pytanie nr 170**

**Pakiet nr 38, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski jednorazowego użytku FFP 2 o poziomie filtracji powyżej 99,9 %, składającej się z 3 warstw. Pakowana w opakowania a 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści tak pakowane maski z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Pytanie nr 171**

**Pakiet nr 52, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co pozwoli większej liczbie firm na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wydzieli pozycji z pakietu.



**Pytanie nr 172****Pakiet nr 52, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra lipidowego do żywienia dla wcześniaków i noworodków. Max czas stosowania 24h. Wyposażony w zacisk szczelinowy i samoodpowietrzacz, mały, płaski, membrana 1,2 $\mu$ m, eliminuje cząstki nieorganiczne i grzyby. Przepływ 1800ml/h, objętość wypełnienia 0,5ml.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza takiego filtra i oczekuje produktu zgodnego z opisem w SIWZ.

**Pytanie nr 173****Pakiet nr 52, poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra infuzyjnego neonatologicznego dla wcześniaków i noworodków wyposażony w zacisk szczelinowy i samoodpowietrzacz. Bardzo mały, płaski, membrana 0,2 $\mu$ m. Objętość wypełnienia 0,5ml, przepływ 120ml/h. Sterylizowany tlenkiem etylenu, bezlateksowy.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza takiego filtra i oczekuje produktu zgodnego z opisem w SIWZ.

**Pytanie nr 174****Pakiet nr 57, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje, aby rękawice charakteryzowały się wysokim poziomem ochrony operatora i osłabiały dawkę promieniowania wiązki skupionej o 63, 53 i 46 % dla energii odpowiednio 60, 80 i 100 kV przy zachowaniu grubości standardowej rękawicy chirurgicznej, wynoszącej 0,25 mm dla zachowania komfortu użytkownika?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza rękawice o wymienionych parametrach.

**Pytanie nr 175****Pakiet nr 59, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywnych rękawic nitrylowych zarejestrowanych jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej o przedłużonym mankiecie min.260mm, lepiej zabezpieczającym większość procedur w porównaniu do standardowych rękawic, z możliwością higienicznego wyjmowania rękawic pojedynczo z opakowania z dodatkowym zabezpieczeniem foliowym, pasujące do uchwytów ściennych jak i na wózkach opatrunkowych, ale i z możliwością higienicznego wyjmowania rękawic pojedynczo w użytkowaniu także poza uchwytami. Pragniemy nadmienić, że opisane w SIWZ rękawice to jedyne rękawice na rynku (1 oficjalny dystrybutor) pasujące do danych uchwytów, w związku z czym zamontowanie takich dozowników zobowiązuje użytkownika do korzystania wyłącznie z opisanych rękawic. Zaproponowana alternatywa, umożliwi natomiast higieniczne pojedyncze wyjmowanie rękawic w każdym miejscu w szpitalu, a dozowniki, dopasowanie wszystkich rękawic diagnostycznych stosowanych na terenie placówki. Wielkość opakowania 150 szt (XS-L) oraz 135 szt (XL).

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza takich rękawic.

**Pytanie nr 176**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycji nr 1 Kaniulę do wkłuc obwodowych z podwójnie oczyszczonego teflonu z samo-domykającym się korkiem portu bocznego, kolorowym oznaczeniem kaniuli, na opakowaniu jednostkowym fabrycznie nadrukowane prędkości przepływu, z informacją na temat rozmiaru (długość, grubość), kaniula bez-lateksowa i bez PCV - potwierdzone fabrycznie nadrukowaną informacją umieszczoną na opakowaniu jednostkowym, pakowana w opakowania typu nierozrywalnego Tyvec 14G – przepł. Min 240ml/min?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści takiej kaniuli.

**Pytanie nr 177**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycji nr 2 Kaniulę do wkłuc obwodowych z podwójnie oczyszczonego teflonu z samo-domykającym się korkiem portu bocznego, kolorowym oznaczeniem kaniuli, na opakowaniu jednostkowym fabrycznie nadrukowane prędkości przepływu, z informacją na temat rozmiaru (długość, grubość), kaniula bez-lateksowa i bez PCV - potwierdzone fabrycznie nadrukowaną informacją umieszczoną na opakowaniu jednostkowym, pakowana w opakowania typu nierozrywalnego Tyvec 16G – przepł. Min 180ml/min

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści takiej kaniuli.

**Pytanie nr 178**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycji nr 3 Kaniulę do wkłuc obwodowych z podwójnie oczyszczonego teflonu z samo-domykającym się korkiem portu bocznego, kolorowym oznaczeniem kaniuli, na opakowaniu jednostkowym fabrycznie nadrukowane prędkości przepływu, z informacją na temat rozmiaru (długość, grubość), kaniula bez-lateksowa i bez PCV - potwierdzone fabrycznie nadrukowaną informacją umieszczoną na opakowaniu jednostkowym, pakowana w opakowania typu nierozrywalnego Tyvec 18G – przepł. Min 90ml/min

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taką kaniulę.

**Pytanie nr 179**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycji nr 4 Kaniulę do wkłuc obwodowych z podwójnie oczyszczonego teflonu z samo-domykającym się korkiem portu bocznego, kolorowym oznaczeniem kaniuli, na opakowaniu jednostkowym fabrycznie nadrukowane prędkości przepływu, z informacją na temat rozmiaru (długość, grubość), kaniula bez-lateksowa i bez PCV - potwierdzone fabrycznie nadrukowaną informacją umieszczoną na opakowaniu jednostkowym, pakowana w opakowania typu nierozrywalnego Tyvec 20G – przepł. Min 60ml/min

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taką kaniulę.

**Pytanie nr 180**

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycji nr 5 Kaniulę do wkłuc obwodowych z podwójnie oczyszczonego teflonu z samo-domykającym się korkiem portu bocznego, kolorowym oznaczeniem kaniuli, na opakowaniu jednostkowym fabrycznie nadrukowane prędkości przepływu, z informacją na temat rozmiaru (długość, grubość), kaniula bez-lateksowa i bez PCV - potwierdzone fabrycznie nadrukowaną informacją umieszczoną na opakowaniu jednostkowym, pakowana w opakowania typu nierozrywalnego Tyvec 22G – przepł. Min 36ml/min

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści takiej kaniuli.

**Pytanie nr 181**

Czy zamawiający w pakiecie 7 pozycji 2 dopuści Igła do nakłuć lędźwiowych 22 G 0,7 x50 mm, jednorazowego użytku, sterylna, pakowana jednostkowo, wykonana ze stali nierdzewnej, ostrze krótkie, nasadka igły przezroczysta pozwalająca na łatwą wizualizację płynu, mandryn idealnie dopasowany do igły, nie powinna się uginać ani też zwiijać.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści takiej igły.

**Pytanie nr 182**

Czy zamawiający w pakiecie 7 pozycji 7 dopuści Igła do nakłuć lędźwiowych 22 G 0,7 x90 mm, jednorazowego użytku, sterylna, pakowana jednostkowo, wykonana ze stali nierdzewnej, ostrze krótkie, nasadka igły przezroczysta pozwalająca na łatwą wizualizację płynu, mandryn idealnie dopasowany do igły, nie powinna się uginać ani też zwiijać.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taką igłę.

**Pytanie nr 183**

Czy zamawiający w pakiecie 14 dopuści aplikator do pobierania płynów z butelek z filtrem antibakteryjnym 0,45µm, nieruchomą osłoną ze standardowym kolcem.

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z opisem w SIWZ.

**Pytanie nr 184**

Czy zamawiający w pakiecie 20 celem bezpieczeństwa będzie wymagał badań klinicznych dotyczących:

- 1) potwierdzenia szczelności systemów bezigłowych przed przenikaniem bakterii do drogi przepływu, podczas podłączenia z męskim bądź żeńskim luer-lock,
- 2) wykazania, że krew jest skutecznie usuwana z systemu po podaniu lub pobraniu krwi, co jest bardzo istotne ze względu na zmniejszenie ryzyka kolonizacji bakterii, a w konsekwencji odcewnikowego zakażenia krwi.

**Odpowiedź:**

Ad. 1) Dopuszcza ale nie wymaga;

Ad. 2) Dopuszcza ale nie wymaga.

**Pytanie nr 185**

Czy zamawiający w pakiecie 103 dopuści Zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego Umożliwia łatwe wprowadzanie cewnika jednocześnie minimalizując ryzyko urazu. Doskonała wytrzymałość na załamania i na rozciąganie sprawia, że cewnik jest bardzo bezpieczny w użyciu. W skład zestawu wchodzi:

- cewnik cieniujący w Rtg o długości 90cm 20G z łącznikiem easylock i prowadnikiem.
- igłę tuohy 18 G długość 80mm
- filtr 0,22µ
- strzykawką niskooporową 10 ml

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści takiego zestawu.

**Pytanie nr 186****Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 27, poz. 1:**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w tej pozycji noża skośnego o kącie ścięcia 15 stopni?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taki nóż.

**Pytanie nr 187**

**Pakiet 1 – Kaniule** - Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie co Zamawiający ma na myśli pisząc o dołączeniu do oferty „badań technicznych” dla kaniul wykonanych z poliuretanu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający popełnił omyłkę pisarską – powinno być: opisy techniczne, badania kliniczne.

**Pytanie nr 188**

**Pakiet 108, poz. 2** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia do usuwania zszywek do staplera, jałowego, jednorazowego użytku?

**Odpowiedź:**

Zamawiający określając w pozycji urządzenie do usuwania zszywek jałowe miał na myśli urządzenie jednorazowego użytku do usuwania zszywek.

**Pytanie nr 189**

**Pakiet nr 56 poz. 9** – Prosimy o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnej części dla rękawic diagnostycznych nitrylowych.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wydzielił pozycji z pakietu.

**Pytanie nr 190**

**Projekt umowy, §4 ust. 7** - Wnioskujemy o jednoznaczne zapisanie, że ilość asortymentu opisane umową zostaną przez zamawiającego zakupione co najmniej w ilości 80% wolumenu asortymentu opisanego umową.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia w/w zapis bez zmian.

**Pytanie nr 191**

**Pakiet nr 50** – Ze względu na fakt, iż akcesoria są zamawiane z magazynów zlokalizowanych zagranicą, zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu realizacji dostaw do 10 dni roboczych?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu dostawy.

**Pytanie nr 192**

**Pakiet nr 50 poz. 1 i 2** – Uprzejmie informujemy, iż rękawy foliowe do inkubatorów Ohmeda zostały wycofane z produkcji i nie są już dostępne. W związku z tym zwracamy się z prośbą o stworzenie nowego pakietu dot. Pozycji 1 i 2 lub wykreślenie tych pozycji z pakietu nr 50?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie stworzy nowego pakietu, natomiast wykreśla z pakietu poz. 1 i 2 z powodu wycofanie z produkcji asortymentu.

**Pytanie nr 193**

**Pakiet nr 50 poz. 3** – Prosimy o podanie modelu/typu lampy do fototerapii firmy Ohmeda, do której ma być przeznaczona osłonka?

**Odpowiedź:**

Biliblanket Plus High Output nr kat. 6600-0654-801.

**Pytanie nr 194**

**Pakiet nr 50 poz. 5** – Zwracamy się z prośbą o wyłączenie z pakietu nr 50 poz. 5, ponieważ kabel wymieniony w tej pozycji nie jest produktem firmy GE Healthcare/Ohmeda i uniemożliwia złożenie nam ważnej oferty przetargowej?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wydzieli pozycji z pakietu.

**Pytanie nr 195**

**Pakiet nr 50 poz. 7** – Proszę o informację, czy Zamawiający podał właściwe wymiary filtra bakteryjnego do inkubatora Ohmeda? Filtr do inkubatora typu Giraphe ma wymiary: 14x3,7 cm i numer katalogowy:6600-0207-850, w związku z tym zwracamy się z prośbą o naniesienie zmiany w pozycji nr 7?

**Odpowiedź:**

Zamawiający omyłkowo podał błędne wymiary filtra. Prawidłowe wymiary filtra powietrza to: 14 x 3,7cm.

**Pytanie nr 196****Pakiet 5, pozycja 1, 2**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z dobrze widoczną skalą 0,02ml, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści i oczekuje z produktu zgodnego z opisem w SIWZ.

**Pytanie nr 197****Pakiet 7, pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści igły do nakłuć lędźwiowych 22G; 0,7x90mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści takie igły.

**Pytanie nr 198****Pakiet 7, pozycja 8**

Czy Zamawiający dopuści igły do nakłuć lędźwiowych 25Gx90mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści i oczekuje z produktu zgodnego z opisem w SIWZ.

**Pytanie nr 199**

**Pakiet 7, pozycja 8**

Czy Zamawiający dopuści igły do nakłuć lędźwiowych 22Gx120mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści takie igły.

**Pytanie nr 200**

**Pakiet 8, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści igły w opakowaniu papier-folia?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści takie igły w opakowaniu.

**Pytanie nr 201**

**Pakiet 8, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100szt z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie z przeliczeniem ilości.

**Pytanie nr 202**

**Pakiet 8, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'200szt z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie z przeliczeniem ilości.

**Pytanie nr 203**

**Pakiet 10, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o dł. ok 50cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści.

**Pytanie nr 204**

**Pakiet 10, pozycja 6, 8**

Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wydzieli pozycji z pakietu.

**Pytanie nr 205**

**Pakiet 10, pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania krwi i preparatów krwiopochodnych z rolkowym regulatorem przepływu bez możliwości podwieszenia drenu na regulatorze, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści.

**Pytanie nr 206****Pakiet 10, pozycja 9**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez miejsca na kolec komory po użyciu, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści.

**Pytanie nr 207****Pakiet 12, pozycja 11, 25, 27, 41**

Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wydzieli pozycji z pakietu.

**Pytanie nr 208****Pakiet 12, pozycja 12**

Czy Zamawiający dopuści Pezery o długości 400mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 209****Pakiet 12, pozycja 13, 14**

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania zaopatrzone w dwa otwory naprzemianległe, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści.

**Pytanie nr 210****Pakiet 12, pozycja 15**

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z kontrolą odsysania zaopatrzone w dwa otwory naprzemianległe w rozmiarach od CH6 - CH10, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści.

**Pytanie nr 211****Pakiet 12, pozycja 29, 30**

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe z 4 otworami bocznymi, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści.

**Pytanie nr 212****Pakiet 12, pozycja 32**

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki dwunastnicze bez znacznika RTG, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści.

**Pytanie nr 213****Pakiet 12, pozycja 41**

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley wykonane z silikonu o długości roboczej 20 i 40cm bez strzykawki ze sterylną gliceryną?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści.

**Pytanie nr 214****Pakiet 14, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści mini Spiki z filtrem antybakteryjnym 0,1µm bez zastawki, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści.

**Pytanie nr 215****Pakiet 17, pozycja 4, 8**

Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wydzieli pozycji z pakietu.

**Pytanie nr 216****Pakiet 18, pozycja 5-7**

Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wydzieli pozycji z pakietu.

**Pytanie nr 217****Pakiet 25, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści maski jałowe?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści ale nie wymaga.

**Pytanie nr 218****Pakiet 25, pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy o długości 7,62cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści takie dreny tlenowe.



**Pytanie nr 219****Pakiet 37, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści sondy Sengstekena wykonane z silikonu w rozmiarach CH 18 i Ch 20?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści takiej sondy.

**Pytanie nr 220****Pakiet 42, pozycja 1**

Czy Zamawiający oczekuje, aby ustniki posiadały kołnierz uniemożliwiający uszkodzenie aparatu przez zęby chorego oraz załączenia próbek na potwierdzenie parametru?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie ustniki, próbki jak w SIWZ.

**Pytanie nr 221****Pakiet 65, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści opaski w kolorze niebieskim i różowym, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści takie opaski.

**Pytanie nr 222****Pakiet 94, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści aparaty do ćwiczeń wdechu pokazujących przepływ 600/900/1200, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści takie aparaty.

**Pytanie nr 223**

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy w § 6 ust. 3 poprzez wprowadzenie następującego zapisu: Za datę dokonania płatności uznają się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy.”

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dokona modyfikacji.

**Pytanie nr 224**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie zmieni terminu reklamacji.

**Pytanie nr 225**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust 2 pkt. a, b, c

Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

a) w wysokości 0,1% wynagrodzenia brutto, określonego w §3 ust.1 niniejszej umowy, za każdy dzień opóźnienia w realizacji dostaw częściowych danego pakietu z zaznaczeniem, iż kara umowna

nie może być mniejsza od 10,00 zł. za każdy dzień opóźnienia **oraz nie większa niż 10 % wartości brutto częściowych danego pakietu dostarczonego z opóźnieniem**

b) w wysokości 0,1% wynagrodzenia brutto, określonego w §3 ust.1 niniejszej umowy dotyczącego pakietu na którego przedmiot umowy została złożona reklamacja, za każdy dzień opóźnienia w rozpatrzeniu reklamacji z zaznaczeniem, iż kara umowna nie może być mniejsza od 10,00 zł. za każdy dzień opóźnienia oraz **nie większa niż 10 % wartości brutto pakietu objętego reklamacją**

c) w wysokości 10% wynagrodzenia brutto danego pakietu, określonego w §3 ust.1 niniejszej umowy w przypadku rozwiązania **niezrealizowanej części** umowy na określony pakiet bez wypowiedzenia przez Zamawiającego z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca,

**Odpowiedź:**

Patrz odpowiedź na pytanie nr 55.

#### **Pytanie nr 226**

Zwracamy się z zapytaniem czy w pakiecie nr 56 w pozycjach od nr 2 do nr 4 oraz w pozycjach: 6, 9 dopuści rękawice z poziomem AQL 1,0, spełniające pozostałe wymagania Zamawiającego? Niższy poziom AQL gwarantuje wyższą jakość rękawic, lepszą szczelność a zarazem większe bezpieczeństwo użytkownika. Poziom szczelności AQL oznacza poziom nieobecności dziur. Im niższy poziom AQL tym mniejsza ilość wad w przebadanej serii rękawic.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza AQL 1,0.

#### **Pytanie nr 227**

Zwracamy się z zapytaniem czy w pakiecie nr 56 w pozycji nr 5 wymaga rękawic lateksowych diagnostycznych posiadające wskaźnik AQL 1,5 wraz z informacją o poziomie AQL 1,5 na opakowaniu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga rękawic ze wskaźnikiem AQL < 1,5 i informacją o wskaźniku na opakowaniu (jak w SIWZ).

#### **Pytanie nr 228**

Dotyczy pakiet nr 56, pozycja nr 5

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu załączenia do oferty certyfikatu wydanego przez jednostkę notyfikowaną potwierdzającego zgodność rękawic niesterylnych z normą PN-EN 455-1,2,3.

Rękawice wyszczególnione w pakiecie nr 56, w pozycji nr 5 są rękawicami diagnostycznymi niesterylnymi należącymi do klasy I wyrobów medycznych. Dla tej grupy produktów żaden z obowiązujących przepisów prawa nie nakłada na producentów rękawic medycznych obowiązku podlegania kontroli i nadzorowi jednostki notyfikowanej nad zgodnością z normą EN 455-1,2,3. Obowiązek taki przewidziany jest wyłącznie dla rękawic chirurgicznych - sterylnych należących do wyrobów medycznych grupy IIA. Jakość rękawiczek i ich zgodność z normą EN 455-1,2,3 potwierdzają wyniki przeprowadzonych badań czego odzwierciedlenie znajduje się w stosownych raportach z badań producentów a nie posiadanie certyfikatu CE

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie odstąpi od w/w wymogu.

**Pytanie nr 229**

Zwracamy się z zapytaniem czy w pakiecie nr 56 w pozycji nr 8 dopuści rękawice chirurgiczne, jednorazowego użytku, sterylne, bezlateksowe, bezpudrowe, neoprenowe posiadające powierzchnie zewnętrzną chlorowaną, silikonowaną oraz powierzchnię wewnętrzną pokrywaną poliuretanem, silikonem. Rozmiary od 6,5 do 8,5. Na opakowaniu wyraźnie oznaczony rozmiar oraz data ważności.?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści takie rękawice.

**Pytanie nr 230**

Dotyczy pakietu nr 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniul produkcji B.Braun o poniższych parametrach:?

**Kaniule dożylnie wykonane z poliuretanu**, posiadające badania laboratoryjne potwierdzające biokompatybilność, z minimum 4 paskami kontrastującymi w RTG ,z zaworem portu górnego, z filtrem hydrofobowym, posiadające korki z trzpieniem poniżej krawędzi korka. Nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli , opakowanie folia-papier, sterylizowane EO.

Rozmiary:

22G 0,9x25mm przepływ 36ml/min

20G 1,1x33mm przepływ 61ml/min

18G 1,3x45mm przepływ 96ml/min

16G 1,7x50mm przepływ 196ml/min

14G 2,2x50mm przepływ 343ml/min

**Odpowiedź:**

Nie – Zamawiający wymaga kaniul z samo-domykającym się korkiem portu bocznego. Jednocześnie Zamawiający nie dopuszcza podanych kaniul w rozmiarze 20G i 16G.

**Pytanie nr 231**

Dotyczy pakietu nr 3, poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniul produkcji B.Braun o poniższych parametrach:?

**Kaniule dożylnie bezpieczne wykonane z poliuretanu**, z minimum 4 paskami kontrastującymi w RTG ,z zaworem portu górnego, z filtrem hydrofobowym, posiadające korki z trzpieniem poniżej krawędzi korka, posiadające automatyczne zabezpieczenie końca igły w postaci metalowego zatrzasku aktywowanego po wyjęciu igły z cewnika. Nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli , opakowanie folia-papier, sterylizowane EO.

Rozmiary:

24G 0,7x19mm przepływ 22ml/min

22G 0,9x25mm przepływ 36ml/min

20G 1,1x33mm przepływ 61ml/min

20G 1,1x25mm przepływ 65ml/min

18G 1,3x45mm przepływ 96ml/min

18G 1,3x33mm przepływ 103ml/min

17G 1,5x45mm przepływ 128ml/min

16G 1,7x50mm przepływ 196ml/min

14G 2,2x50mm przepływ 343ml/min

**Odpowiedź:**

Nie – Zamawiający wymaga kaniul z samo-domykającym się korkiem portu bocznego.

**Pytanie nr 232**

dotyczy pakietu nr 3, poz. 3 - Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający miał na myśli pisząc „sterylny – 0,18”?

**Odpowiedź:**

Zamawiający popełnił omyłkę pisarską, powinno być „sterylny”.

**Pytanie nr 233**

dotyczy pakietu nr 4, poz. 1-4 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk w opakowaniach jednostkowych (pojedyncza sztuka) zróżnicowanych kolorystycznie w zależności od rozmiaru ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

**Pytanie nr 234**

dotyczy pakietu nr 4, poz. 1-4 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk z informacja o braku fatalnaów na opakowaniu jednostkowym (pojedyncza sztuka)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

**Pytanie nr 235**

dotyczy pakietu nr 10, poz. 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie w/w pozycji z pakietu ? Pozwoli to nam jak i wielu innym firmom na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu.

**Pytanie nr 236**

dotyczy pakietu nr 10, poz. 9 - Czy Zamawiający określając długość komory kroplowej miał na myśli jej część przezroczystą ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający miał na myśli długość całej komory kroplowej.

**Pytanie nr 237**

dotyczy zadania nr 10, poz. 9 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z zaciskaczem ze specjalną pochewką na kolec komory kroplowej po użyciu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga przyrządów z miejscem na kolec komory po użyciu.

**Pytanie nr 238**

dotyczy zadania nr 10, poz. 9 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z nazwą producenta naniesioną bezpośrednio na przyrządzie ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

**Pytanie nr 239**

dotyczy zadania nr 12, poz. 13-15 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania cewników z powierzchnią zmrożoną ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza takich cewników.

**Pytanie nr 240**

dotyczy zadania nr 12, poz. 25 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie w/w pozycji z pakietu ? Pozwoli to nam jak i wielu innym firmom na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu.

**Pytanie nr 241**

dotyczy zadania nr 12, poz. 38 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników firmy Covidien pakowanych w podwójne opakowanie folia-folia, sterylizowanych radiacyjnie?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści takich cewników.

**Pytanie nr 242**

dotyczy zadania nr 14, poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aplikatura bez zastawki?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści takiego aplikatora.

**Pytanie nr 243**

dotyczy zadania nr 15, poz. 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika o pojemności 5L ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza takich pojemników.

**Pytanie nr 244**

dotyczy SIWZ - Czy Zamawiający wymaga, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą wykorzystywane do udzielania świadczeń zdrowotnych dla ludzi, nie były przewożone z produktami niemedykami, w tym np. z oponami, żarówkami, substancjami żrącymi lub innymi, a zatem, że zachowane zostały wymogi: zabezpieczenia przed wzajemnym skażeniem produktów leczniczych oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

**Pytanie nr 245**

dotyczy SIWZ - Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) lub wyspecjalizowany przewoźnik pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem.

**Pytanie nr 246**

dotyczy SIWZ - Czy Zamawiający wymaga, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należytej wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

**Odpowiedź:**

Zamawiający określił w §4 i §5 wzoru umowy - zał. nr 5 do SIWZ – środki transportu Wykonawcy lub wyspecjalizowanego przewoźnika.

**Pytanie nr 247**

dotyczy SIWZ - W karcie charakterystyki produktu niebezpiecznego producent wskazuje, w jakich warunkach powinien być przewożony i magazynowany towar. W związku z powyższym czy Zamawiający wymaga, aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” ?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

**Pytanie nr 248**

dotyczy SIWZ - Czy Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu, czyli pojazdów wyposażonych w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

**Pytanie nr 249**

**Pakiet Nr 93** – Taśma do chirurgicznego leczenia nietrzymania moczu.

Czy Zamawiający dopuści taśmę do chirurgicznego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu, wykonaną z polipropylenu monofilamentowego, o wymiarze: długość 45 cm ( $\pm$  0,5 cm), szerokość: 1,1 cm ( $\pm$  0,1 cm), taśma cięta laserowo, o atraumatycznych zakończeniach, gramatura 45 g/m<sup>2</sup> ( $\pm$  5%), porowatość 1500 – 1950  $\mu$ m, grubość 0,34 mm ( $\pm$  0,05 mm), grubość przędzy 0,15 mm, wielkość oczek splotu 1 x 1,25 mm, zagęszczenie oczek 55-60%, taśma umieszczona w plastikowej dwuczęściowej osłonce, co zapewnia sterylność oraz dodatkowo obniża traumatyzację podczas przeciągania przez tkanki, taśma przeznaczona do obu metod (TVT, TOT) ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taką taśmę.

**Pytanie nr 250**

Pakiet nr 73 Poz. 6 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 73 pozycji 6 do osobnego pakietu. Wydzielenie powyższych pozycji z pakietu zwiększy znacznie konkurencyjność postępowania i umożliwi uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszych cen.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wydzieli pozycji z pakietu.

**Pytanie nr 251**

Pakiet nr 73 Poz. 6 - Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy bakteryjno - wirusowy, przestrzeń martwa 60 ml, o objętości oddechowej 300 ml, waga 27 g, o skuteczności filtracji bakteryjnej >

99,98 i skuteczności filtracji wirusowej 99,9. Opór przepływów 30l/min =0,4 cm H<sub>2</sub>O i penetracji 5,24 (%). Wymiary 86x73mm. Łącznik zgodnie z BS EN 1281-1. Koniec od strony pacjenta 15F/22m i koniec od strony maszyny 15m i 22F mikrobiologicznie czysty?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taki filtr oddechowy.

**Pytanie nr 252**

Pakiet nr 73 Poz. 6 - Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy bakteryjno - wirusowy, przestrzeń martwa 35 ml, o objętości oddechowej 120 ml, waga 16 g, o skuteczności filtracji bakteryjnej > 99,9999 i skuteczności filtracji wirusowej 99,999. Opór przepływów 30l/min =0,7 cm H<sub>2</sub>O i penetracji 0,98 (%). Wymiary 62x64mm. Łącznik zgodnie z BS EN 1281-1. Koniec od strony pacjenta 15F/22m i koniec od strony maszyny 15m i 22F mikrobiologicznie czysty?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści takiego filtra oddechowego.

**Pytanie nr 253**

Pakiet nr 78 Poz. 2 - Czy Zamawiający dopuszcza łyżki do laryngoskopu ze światłowodem, zielony standard, jednorazowego użytku, wiązka światłowodowa na stałe zintegrowana z łyżką, bliższy koniec światłowodu z osłoną zapobiegającą odbiciom świetlnym, **ze stali nierdzewnej**, pojedynczo pakowane, mikrobiologicznie czyste, MAC 2,3,4 i MILLER 0, 1,2,3,4?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

**Pytanie nr 254**

Pakiet nr 78 Poz.2 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 78 pozycji 2 do osobnego pakietu . Wydzielenie powyższych pozycji z pakietu zwiększy znacznie konkurencyjność postępowania i umożliwi uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszych cen.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wydzieli pozycji z pakietu.

**Pytanie nr 255**

Pakiet nr 79 Poz.3 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 79 pozycji 3 do osobnego pakietu . Wydzielenie powyższych pozycji z pakietu zwiększy znacznie konkurencyjność postępowania i umożliwi uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszych cen.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wydzieli pozycji z pakietu.

**Pytanie nr 256**

Pakiet nr 79 Poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści filtr mechaniczny dla dorosłych , przestrzeń martwa 54 ml, o objętości oddechowej N/A, waga -27 g, o skuteczności filtracji bakteryjnej > 99,9999 i skuteczności filtracji wirusowej 99,9999. Opór przepływów 30l/min =1,4 cm H<sub>2</sub>O łącznik zgodnie z BS EN 1281-1. Koniec od strony pacjenta 15F/22m i koniec od strony maszyny 15m i 22F. Port próbkowania –żeńskie złącze Luer Lock. Pakowany pojedynczo. Do 24 godzin?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści takiego filtra.

**Pytanie nr 257**

Pakiet nr 100 Poz. 4, 5 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 100 pozycji 4,5 do osobnego pakietu. Wydzielenie powyższych pozycji z pakietu zwiększy znacznie konkurencyjność postępowania i umożliwi uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszych cen.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wydzieli pozycji z pakietu.

**Pytanie nr 258**

Pakiet nr 100 Poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści filtr mechaniczny dla dorosłych, przestrzeń martwa 54 ml, o objętości oddechowej N/A, waga -27 g, o skuteczności filtracji bakteryjnej > 99,9999 i skuteczności filtracji wirusowej 99,9999. Opór przepływów 30l/min =1,4 cm H<sub>2</sub>O łącznik zgodnie z BS EN 1281-1. Koniec od strony pacjenta 15F/22m i koniec od strony maszyny 15m i 22F. Port próbkowania –żeńskie złącze Luer Lock. Pakowany pojedynczo. Do 24 godzin?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści takiego filtra.

**Pytanie nr 259**

Pakiet nr 100 Poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści linię do próbkowania, do modułu gazowego SCIO, linia jednorazowego użytku, dł. do 3m, końcówki typ „żeński”, pasujące do zakończeń typu luer-lock?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taką linię.

**Pytanie nr 260**

Pakiet nr 101 Poz. 1 – Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 101 pozycji 1 do osobnego pakietu. Wydzielenie powyższych pozycji z pakietu zwiększy znacznie konkurencyjność postępowania i umożliwi uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszych cen.

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie wydzieli pozycji z pakietu.

**Pytanie nr 261**

Pakiet nr 101 Poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy bakteryjno - wirusowy, przestrzeń martwa 60 ml, o objętości oddechowej 300 ml, waga 27 g, o skuteczności filtracji bakteryjnej > 99,98 i skuteczności filtracji wirusowej 99,9. Opór przepływów 30l/min =0,4 cm H<sub>2</sub>O i penetracji 5,24 (%). Wymiary 86x73mm. Łącznik zgodnie z BS EN 1281-1. Koniec od strony pacjenta 15F/22m i koniec od strony maszyny 15m i 22F mikrobiologicznie czysty?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taki filtr oddechowy.

**Pytanie nr 262**

Pakiet nr 101 Poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy bakteryjno - wirusowy, przestrzeń martwa 35 ml, o objętości oddechowej 120 ml, waga 16 g, o skuteczności filtracji bakteryjnej > 99,9999 i skuteczności filtracji wirusowej 99,999. Opór przepływów 30l/min =0,7 cm H<sub>2</sub>O i penetracji 0,98 (%). Wymiary 62x64mm. Łącznik zgodnie z BS EN 1281-1. Koniec od strony pacjenta 15F/22m i koniec od strony maszyny 15m i 22F mikrobiologicznie czysty?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuści takiego filtra.



**Pytanie nr 263**

Zamawiający w pkt XV.5 SIWZ wyznaczył termin realizacji na maksymalnie 2 dni robocze zaś w §4 ust. 9 umowy na 3 dni robocze. Prosimy o podanie właściwego terminu realizacji (3 dni robocze) oraz o stosowną korektę zapisów.

**Odpowiedź:**

Prawidłowy termin dostawy to „do max. 3 dni roboczych”.

**Pytanie nr 264**

§10 ust. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę umowy w przypadku urzędowej zmiany stawki podatku VAT w taki sposób, że mianie ulega cena brutto zaś cena netto pozostaje bez zmian?

**Odpowiedź:**

Zamawiający uwzględnił zmianę w §3 ust. 2 wzoru umowy.

**Pytanie nr 265**

Z uwagi na fakt, że przedmiot zamówienia obejmuje 108 pozycji, czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w formularzu „Oferta” wykonawca ujął tylko te zadania, na które składa ofertę?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie nr 266**

Czy w Pakiecie nr 26 poz. 3 Zamawiający dopuści kaniulę o rozmiarze: 0,8 x 38mm LUB 0,5x38mm?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taką kaniulę.

**Pytanie nr 267**

Czy w Pakiecie nr 30 poz. 1 Zamawiający dopuści opaskę silikonową o wymiarach: 3x5mm o dł. 100mm LUB o wymiarach: 3x5mm o długości 80mm?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuści taką opaskę.

**Pytanie nr 268**

**Dotyczy Pakiet nr 93** - Czy Zamawiający zwymaga systemu jednorazowego o parametrach lepszych jakie określił Zamawiający w Specyfikacji a mianowicie:

System taśmowy do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu zakładany przez otwory zasłonowe.

System całkowicie jednorazowy, sterylny, do implantacji drogą przez otwory zasłonowe metodą „out-in” , składający się z :

a/ dwóch jednorazowych igieł o średnicy 3 mm z uchwytnymi, o ostrzach wyprofilowanych helikalnie z atraumatycznym zakończeniem umożliwiającym połączenie ze złączami taśmy. Igły nie połączone z taśmą.

b/ taśmy polipropylenowej , monofilamentowej o długości 50 cm i szerokości 1,1 cm, zakończonej szybkozłączami. Taśma ma zawierać przeplecioną wzdłuż nić zapewniającą beznapięciowe założenie implantu. Taśma w koszulce foliowej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

**Pytanie nr 269**

**Dotyczy Pakietu nr 93** - W związku z wdrożeniem dyrektywy 2010/32/UE dla placówek w rozporządzeniu dotyczącym ochrony przed zranieniami ostrymi narzędziami i koniecznością stosowania bezpiecznych wyrobów zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający wprowadzi wymóg stosowania wyłącznie igieł jednorazowych, cieńkich, o średnicy do 3mm? Dodatkowo chroniących pacjentkę przed traumatyzacją tkanek.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Jednocześnie Zamawiający dokonuje sprostowania zapisu §4 ust. 8 wzoru umowy – zał. nr 5 do SIWZ. który otrzymuje brzmienie:

*„Dostawa częściowa przedmiotu umowy odbywać się będzie do wskazanych pomieszczeń Apteki znajdującej się na terenie Zamawiającego oraz magazynów DSLPiP znajdujących się na terenie Zamawiającego”.*

**PROKURENT**  
**Dyrektor ds.**  
**Organizacyjno-Prawnych**  
**Karolina Filipowska**

**WICEPREZES ZARZĄDU**  
**Krzysztof Leki**