WCPiT /EA/381-28/2021 Poznań, 2022-06- 02

Uczestnicy postępowania

**Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie podstawowym bez przeprowadzenia negocjacji na dostawę wyrobów do podaży leków.**

Zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 11 września 2019r. (t.j z 2019r. poz. 2019 ze zm.), Wielkopolskie Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii SP ZOZ udziela wyjaśnień dotyczących Specyfikacji Warunków Zamówienia.

**PYTANIE nr 1:**

5. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ – Wzór umowy, § 2 ust. 2 „Dostawy będą się odbywać sukcesywnie zgodnie ze złożonym zamówieniem w nieprzekraczalnym terminie 2 dni roboczych od momentu złożenia przez Zamawiającego zamówienia telefonicznie, pisemnie lub e-mailem”

Prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu realizacji zamówień do 3 dni roboczych.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.**

**PYTANIE nr 2:**

6. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ – Wzór umowy, § 2 ust. 2 „Dostawy będą się odbywać sukcesywnie zgodnie ze złożonym zamówieniem w nieprzekraczalnym terminie 2 dni roboczych od momentu złożenia przez Zamawiającego zamówienia telefonicznie, pisemnie lub e-mailem”

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od możliwości składania zamówień telefonicznie. W rozmowie telefonicznej trudno jest zweryfikować osobę dzwoniącą co do jej upoważnienia do składania zamówień w imieniu placówki. Pisemne złożenie zamówienia jest również dokumentem łatwiejszym do zweryfikowania w przypadku spraw spornych lub reklamacji.

**Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy umowy § 2 pkt 2 na następujący:**

**2. Dostawy będą się odbywać sukcesywnie zgodnie ze złożonym zamówieniem w nieprzekraczalnym terminie 2 dni roboczych od momentu złożenia przez Zamawiającego zamówienia pisemnie lub e-mailem. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy apteki szpitalnej, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie, nie później niż do godz.11:00.**

**PYTANIE nr 3:**

7. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ – Wzór umowy, § 3 ust. 5 „Zamawiający dopuszcza podwyższenie ceny brutto w przypadku urzędowej podwyżki stawki VAT- o tę wartość, przy zachowaniu niezmienności ceny netto. W takim przypadku podwyżka będzie mogła obowiązywać od początku miesiąca następnego, po tym, w którym Wykonawca wystąpił z propozycją podwyższenia ceny. Zmiany w tym zakresie wymagają formy pisemnej w postaci aneksu”

W przypadku urzędowej zmiany VAT, Wykonawca zobowiązany jest do przestrzegania nowych przepisów od dnia wejścia ich w życie. W związku z tym niezasadne jest, aby data wystąpienia Wykonawcy z propozycją podwyższenia ceny miała wpływ na możliwość fakturowania za dostawy z prawidłową stawką VAT. Prosimy o zmianę zapisów na: „W takim przypadku podwyżka będzie obowiązywać od dnia obowiązywania nowych przepisów”.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.**

**PYTANIE nr 4:**

8. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ – Wzór umowy, § 4 ust. 1 punkt 1) i 2) „Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kar umownych:

1) za zwłokę w realizacji dostawy w wysokości 2% wartości brutto danej dostawy, zgodnie z zał. nr 1 - za każdy dzień,

2) za zwłokę w wymianie reklamowanego przedmiotu umowy na nowy w wysokości 2% wartości brutto danego asortymentu, zgodnie z zał. nr 1 - za każdy dzień”

W naszej opinii zaproponowana kara umowna 2% jest wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona około 0,2 – 1% za każdy dzień zwłoki. Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie do zniechęcenia do udziału w zamówieniach publicznych. W związku z powyższym zwracamy się z wnioskiem o obniżenie kary umownej do poziomu 1%.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.**

**PYTANIE nr 5:**

9. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ – Wzór umowy, § 4 ust. 3 „Maksymalna wysokość kar umownych wynosi 30 % wartości umowy”

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie maksymalnej wysokości kar umownych do 20% wartości umowy.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.**

**PYTANIE nr 6:**

10. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ – Wzór umowy, § 4 ust. 5 pkt 1) „Zamawiającemu przysługuje prawo rozwiązania umowy bez zachowania terminu wypowiedzenia, gdy: 1) Wykonawca jest w zwłoce z dostawą lub reklamacją więcej niż 72 godziny”

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym prosimy o zmianę zapisu na: „Zamawiającemu przysługuje prawo rozwiązania umowy bez zachowania terminu wypowiedzenia, gdy: 1) Wykonawca jest w zwłoce z dostawą lub reklamacją więcej niż 72 godziny **i nie zareaguje na wezwanie Zamawiającego do należytego wykonania umowy**”.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.**

**PYTANIE nr 7:**

11. Dotyczy: Załącznik nr 1 do SWZ – Formularz ofertowy, „Osoba wyznaczona do kontaktu w sprawie realizacji zamówienia”

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość wskazania działu, a nie osoby wyznaczonej do kontaktu w sprawie realizacji zamówienia. Ze względu na częściową pracę zdalną, za realizację zamówień odpowiedzialnych jest kilka osób.

Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na powyższe, prosimy o wyrażenie zgody na podanie kierownika działu i dopisanie zwrotu: „lub osoba przez niego upoważniona”.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wskazanie w formularzu ofertowym działu wyznaczonego do kontaktu w sprawie realizacji zamówienia.**

**PYTANIE nr 8:**

12. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ – Wzór umowy, § 1 ust. 6 „Etykiety oraz ulotki informacyjne dołączone do wyrobów winny być sporządzone w języku polskim lub w tłumaczeniu na język polski”

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 15 wyrobów medycznych oznakowanych za pomocą symboli oraz prostych zwrotów w języku angielskim. Zgodnie z art. 14 pkt 2 Ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, dopuszcza się dla wyrobów przeznaczonych do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczanych profesjonalnym użytkownikom (nie pacjentom) oznakowania w języku angielskim. Instrukcja obsługi dołączona do wyrobów jest sporządzona w języku polskim.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.**

**PYTANIE nr 9:**

 1. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 2 ust. 10 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów „…od daty otrzymania zgłoszenia o wadzie” na „…od daty uznania reklamacji”.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.**

**PYTANIE nr 10:**

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust. 1:

1. Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kar umownych:

1) za zwłokę w realizacji dostawy w wysokości 0,5% wartości brutto danej dostawy, zgodnie z zał. nr 1 - za każdy dzień, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto danej dostawy

2) za zwłokę w wymianie reklamowanego przedmiotu umowy na nowy w wysokości 0,5% wartości brutto danego asortymentu, zgodnie z zał. nr 1 - za każdy dzień, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto danego asortymentu

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.**

**PYTANIE nr 11:**

3. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail** **poznan@wcpit.org****.**

**PYTANIE nr 12:**

 1. Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ – Formularz cenowy, pakiet nr 15

Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosowanie kombinacji lub systemów wężyków, które nie są dopuszczone przez firmę ulrich medical, zagraża bezpieczeństwu pacjenta i/lub użytkownika oraz nienagannemu działaniu wstrzykiwacza. (…) Imitacje i inne fabrykaty nie są zaprojektowane dla wstrzykiwacza ani nie są sprawdzone do stosowania ze wstrzykiwaczem” (Instrukcja obsługi wersja: R13.2/2018-09 Rozdział 4 Informacje dotyczące bezpieczeństwa).

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 13:**

2. Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ – Formularz cenowy, pakiet nr 15

Mając na uwadze dobro pacjentów oraz szpitala, zwracamy się z pytaniem: czy Zamawiający wymaga, aby materiały eksploatacyjne nie zawierały związków DEHP (ftalany dietyloheksylu), a ich brak był potwierdzony w oryginalnej instrukcji obsługi lub oznaczeniem na opakowaniu wężyka? Pragniemy zaznaczyć, że wymóg Zamawiającego, aby wyroby medyczne do podawania kontrastu były bez zawartości ftalanów (DEHP) jest istotny i uzasadniony dobrem pacjentów. Związki DEHP są dodatkiem stosowanym do polichlorku winylu (PCV) – termoplastycznego tworzywa sztucznego, stosowanego od wielu lat w wielu wyrobach różnego przeznaczenia. W związku z przeprowadzoną w ostatnich latach serią badań m.in. tych związków, ustalono, że mogą one przedostawać się do organizmu ludzkiego. Ftalany (DEHP) uznawane są za związki rakotwórcze i mutagenne, których stosowanie może być szkodliwe dla zdrowia badanych pacjentów.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 14:**

3. Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ – Formularz cenowy, pakiet nr 15, pozycja 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby dren pompy mógł pozostać zainstalowany w strzykawce przez 24 godziny niezależnie od ilości przebytych iniekcji i aby było to potwierdzone przez producenta w oryginalnej instrukcji obsługi wężyków.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 15:**

4. Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ – Formularz cenowy, pakiet nr 15, pozycja 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby pojemność sterylnego wężyka pacjenta o długości 250 cm wynosiła dokładnie 12,5ml i była potwierdzona przez producenta wyrobu medycznego w oryginalnej instrukcji obsługi wężyka. Mniejsza średnica niż zalecana przez producenta wstrzykiwacza może powodować większe ciśnienie w systemie podczas podawania środków kontrastowych. Skutkuje to niezamierzonym wystąpieniem nadciśnienia w systemie wężyków co oznacza regulację przepływu przez wstrzykiwacz. Wstrzykiwacz zmniejsza prędkość przepływu, aby utrzymać ciśnienie w wartościach granicznych. Może to prowadzić do obniżenia jakości badania, a w szczególności badań angio, gdzie występują duże prędkości podawania kontrastu. Inna pojemność wężyka niż 12,5ml może prowadzić do niepełnego napełnienia wężyka i pozostawienia w nim nieznanej objętości powietrza. W efekcie może prowadzić to do niezamierzonej iniekcji powietrza do pacjenta podczas badania.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 16:**

1. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 1 z pakietu 1 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 17:**

**Pakiet 1 poz.2a**

Proszę o dopuszczenie igieł o wymiarach 0,7x38 mm.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 18:**

**Pakiet 1 poz.2a**

Proszę o dopuszczenie igieł o wymiarach 0,8x38 mm.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 19:**

**Pakiet 1 poz.2a**

Proszę o dopuszczenie igieł o wymiarach 0,9x38 mm.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 20:**

**Pakiet 1 poz.2a**

Proszę o dopuszczenie igieł o wymiarach 1,2x38 mm.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 21:**

**Pakiet 1 poz.2c**

Proszę o dopuszczenie igieł o wymiarach 1,2x30 mm.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 22:**

**Pakiet 2 poz. 1-2**

Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą wykonaną z PVC.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przyrządy z komorą wykonaną z PVC.**

**PYTANIE nr 23:**

**Pakiet 2 poz. 1-2**

Proszę o dopuszczenie przyrządów z logo identyfikującym przyrząd.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przyrządy z logo identyfikującym przyrząd.**

**PYTANIE nr 24:**

**Pakiet 2 poz.1**

Proszę o dopuszczenie przyrządów o długości tylko 150 cm.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 25:**

**Pakiet 2 poz.1**

Proszę o dopuszczenie przyrządów o długości drenu 150 cm i 180 cm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przyrządy o długości drenu 150 cm i 180 cm.**

**PYTANIE nr 26:**

**Pakiet 2 poz.3**

Proszę o dopuszczenie przyrządów o długości tylko 150 cm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przyrządy o długości tylko 150 cm.**

**PYTANIE nr 27:**

**Pakiet 2 poz.3**

Proszę o dopuszczenie przyrządów z komora wykonaną z medycznego PVC

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przyrządy z komorą wykonaną z medycznego PVC.**

**PYTANIE nr 28:**

**Pakiet 2 poz.3**

Proszę o dopuszczenie przyrządów nieposiadających gumki lub opaski do stabilizacji drenu.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 29:**

**Pakiet 2 poz. 3**

Proszę o dopuszczenie przyrządów z logo identyfikującym przyrząd.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przyrządy z logo identyfikującym przyrząd.**

**PYTANIE nr 30:**

**Pakiet 2 poz. 4-5**

Proszę o dopuszczenie oświadczenia o kompatybilności z wymaganymi pompami od producenta strzykawek.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oświadczenia o kompatybilności z wymaganymi pompami od producenta strzykawek.**

**PYTANIE nr 31:**

**Pakiet 3 poz.1-4**

Proszę o odstąpienie od wymogu zapisu typu na cylindrze strzykawki.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 32:**

**Pakiet 4 poz.2**

Proszę o dopuszczenie strzykawek o wymiarach 0,33 x 13 mm.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 33:**

**Pakiet 4 poz.2**

Proszę o dopuszczenie strzykawek o wymiarach 0,4 x 13 mm U-40.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 34:**

**Pakiet 4 poz.2**

Proszę o dopuszczenie strzykawek o wymiarach 0,5 x 16 mm.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 35:**

**Pakiet 5 poz. 1-2**

Proszę o dopuszczenie strzykawek z pojedynczą skala pomiarową

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 36:**

Pakiet nr 14 poz.22

Czy Zamawiający dopuści wentylowany zestaw do infuzji dożylnych z funkcjami AirStop (hydrofilowa membrana filtrująca zapewniająca bezpieczeństwo w przypadku opróżnienia pojemnika na płyn. Utrzymuje całkowite wypełnienie przewodu płynem. Działa również jako filtr cząstek stałych o wydajności filtracji 15 µm.) i PrimeStop (nasadka ochronna wyłożona antybakteryjną membraną hydrofobową umieszczoną na złączce Luer Lock, zatrzymuje wyciek płynu i chroni przed zanieczyszczeniem. PrimeStop automatyzuje proces napełniania oraz zabezpieczania przed swobodnym wypływaniem cieczy). Do infuzji grawitacyjnych z przezroczystym dostępem bezigłowym typu Split-septum na drenie(przepływ 208 ml/min, odporność na ciśnienie 400 psi)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wentylowany zestaw do infuzji dożylnych z funkcjami AirStop (hydrofilowa membrana filtrująca zapewniająca bezpieczeństwo w przypadku opróżnienia pojemnika na płyn.**

**PYTANIE nr 37:**

Pytania do pakietu 13

Pytanie 1

W SWZ punkt XVIII Zamawiający jako jedyne kryterium oceny ofert w niniejszym postępowaniu wskazał cenę - 100%. Prawem Zamawiającego jest takie opisanie przedmiotu zamówienia, któ realizacja zaspokoi w najszerszym kontekście określone potrzeby, jeżeli przedmiot zamówienia jest powszechnie dostępny. Mając na uwadze powyższe ustalenia, oraz biorąc pod uwagę opis przedmiotu zamówienia prosimy o dopuszczenie produktu: port plastikowy powszechnie stosowanego w onkologii i stworzenie, dopuszczenie i poprawienie opisów w sposób umożliwiający złożenie oferty konkurencyjnej.  Oferowane produkty o niewielkich różnicach technicznych lecz o takiej samej lub lepszej funkcjonalności, różnice techniczne wyszczególnione w nawiasach:

Pozycja 1

Port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu, obudowa wykonana z polisulfonu, (port wykonany w całości z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego- innowacyjne tworzywo, technologia umożliwia stosowanie portów w środowiski MRI do 7Tesla (tymczasem porty standardowe kompatybilne są ze środowiskiem do 3 Tesla, boczne ułożenie kaniuli zapobiega powstawaniu martwych stref, zapewnia lepsze płukanie portu) o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę, (port w kształcie stożka- kształt lepszy, nie tworzy napięć skórnych w trakcie nakłucia przezskórnego), 2 otwory do przyszycia portu (3 otwory do przyszycia portu zaślepione silikonem, zapobiegają wrastaniu tkanki włóknistej, parametr lepszy), tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 6g,(4,9g- potr lżejszy zwiększa poczucie komfortu pacjenta- parametr lepszy) wysokość portu 12,0mm-12,3 mm, średnica membrany 12,4 mm-12,8 mm(12,1mm, ninimalna różnica nie mająca negatywnego wpływu na terapię), zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, poliuretanowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) o dł. 45-50cm,(długości 63cm, nadmiar można uciąć) śr. zew. 1,8-2,0 mm(2,08mm, nie ma negatywnego wpływu na terapię) i śr. wew. 1,0-1,3 mm. Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnica umożliwiająca obsługę jedną ręką, igła wprowadzająca, (Elementy zestawu wprowadzającego: prowadnica Seldingera z zakończeniem typu J, igła punkcyjna 18G, tępy tunelizator, igła Hubera prosta do przepłukiwania zestawu 22G, igła Hubera zakrzywiona do infuzji z drenem oraz zaciskiem; strzykawka z gumowym tłokiem o objętości min. 10 ml, narzędzie do unoszenia naczyń) karta pacjenta, etui na kartę pacjenta, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 300 psi, przepływ 5ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

Pozycja 2

Port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu, obudowa wykonana z polisulfonu, (port wykonany w całości z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego- innowacyjne tworzywo, technologia umożliwia stosowanie portów w środowiski MRI do 7Tesla (tymczasem porty standardowe kompatybilne są ze środowiskiem do 3 Tesla, boczne ułożenie kaniuli zapobiega powstawaniu martwych stref, zapewnia lepsze płukanie portu), o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę, (port w kształcie stożka- kształt lepszy, nie tworzy napięć skórnych w trakcie nakłucia przezskórnego), , 2 otwory do przyszycia portu(3 otwory do przyszycia portu zaślepione silikonem, zapobiegają wrastaniu tkanki włóknistej, parametr lepszy), tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 4,55 g(4,9g), wysokość portu10,1-10,4 mm(12,1mm) mm, średnica membrany 9,6 mm-9,8 mm (12,1mm), zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) o dł. 45-50cm,(długości 63cm, nadmiar można uciąć), śr. zew. 2,0-2,2 mm i śr. wew. 1,0-1,1 mm.(1,27mm) Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnica umożliwiająca obsługę jedną ręką, igła wprowadzająca, (Elementy zestawu wprowadzającego: prowadnica Seldingera z zakończeniem typu J, igła punkcyjna 18G, tępy tunelizator, igła Hubera prosta do przepłukiwania zestawu 22G, igła Hubera zakrzywiona do infuzji z drenem oraz zaciskiem; strzykawka z gumowym tłokiem o objętości min. 10 ml, narzędzie do unoszenia naczyń), karta pacjenta, etui na kartę pacjenta, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 300 psi, przepływ 5ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

**Pozycja 3**

Igła do portów z drenem, z ostrzem Hubera, ze skrzydełkami, zagięta pod kątem 90º, z przedłużeniem PVC bez DEHP o długości 25cm (całość)(prosimy o stworzenie zakresu długości drenu od 18cm-25cm w celu umożliwienia składania ofert większej ilości wykonawców), z zaciskiem  i łącznikiem Luer Lock. Duże, elastyczne i wygodne skrzydełka o powierzchni antyposlizgowej.
Skrzydełka kodowane kolorami zgodnie z rozmiarem igły. Dren wyposażony w zacisk.
Możliwość podawania cytostatyków, kompatybilna z tomografią komputerową i rezonansem magnetycznym.
Rozmiary :
długości od 15,17,20,25,30 i 35 mm lub zakres długości igieł ;15-20mm;20-25mm oraz25-38mm
grubości  19G, 20G i 22G

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 38:**

Pytanie 2

W związku z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. EAN musi zacząć być obowiązkowo umieszczany na etykiecie wyrobu dla klasy III ( porty naczyniowe, igły do portów). Wnosimy o naniesienie zmian w pakiecie 13 w kolumnie 9 i dopisanie do zapisu ,, producent, numer katalogowy( jeśli został przypisany’’ zapisu ,, kod EAN (jeśli dotyczy)''

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 39:**

Pytanie 3
W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o merytoryczne wyjaśnienie.

Zamawiający, jako jedyne kryterium oceny ofert zgodnie określony w SWZ pkt. XVIII  -wybrał kryterium 100% ceny. Tym samym zostało wskazane,  ze port naczyniowy został uznany za produkt powszechny a dla Zamawiającego jedyną istotna wagę ma cena. Sformułowanie „powszechnie dostępne” należy odnosić́ do ogółu rynku,  którego dotyczy postępowanie. Z tego też powodu liczba ofert złożonych w postępowaniu powinna świadczyć́ o „powszechności”  i powinna  dopuszczać dużą ilość ofert złożonych przez konkurencję .

Wykonawca starał się obiektywnie porównać wszystkie parametry by zaproponować produkt konkurencyjny tj: Port żylny i igły do portu. Zamawiający udzielając odpowiedzi  negatywnej  w odpowiedziach powinien uzasadnić swoje decyzję. Niezależnie od swoich własnych wartościowań w tym zakresie.  Sformułowanie „powszechnie dostępne” należy odnosić́ do ogółu rynku, nie zaś́ do konkretnego produktu konkretnej firmy. Oczywistym jest, że  pakiet należy ze względu na kryterium 100% cena  do produktów powszechnie dostępnych.

Dlatego prosimy o obiektywne wyjaśnienie powodu odrzucenia w  oparciu o  pewne ustalenia o charakterze arbitralnym wynikające z przyjmowanego systemu wartości czy też wzorców porównawczych , a nie tylko w oparciu o chęć samego posiadania konkretnego produktu.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 40:**

 **Pakiet 1, pozycja 2a,b**

Czy Zamawiający dopuści igły jednorazowe o typie szlifu LB/BL standard długo ścięte?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 41:**

**Pakiet 1, pozycja 2c**

Czy Zamawiający dopuści igłę 1,2 x 30mm, 18G?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 42:**

**Pakiet 3, pozycja 1-4**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczym zabezpieczeniem przed wypadaniem i wyciekiem leku w postaci kryzy ograniczającej, zabezpieczającej przed przypadkowym wysunięciem tłoka?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 43:**

**Pakiet 4, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki TBC z dopakowaną igłą 0,45x13mm z przestrzenią martwą poniżej 0,01ml?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 44:**

**Pakiet 4, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki insulinowe z niezintegrowaną igłą 0,4x13mm z przestrzenią martwą poniżej 0,01ml?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 45:**

**Pakiet 5, pozycja 1-2**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą, wyraźną i trwałą skalą koloru czarnego?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 46:**

**Pakiet 5, pozycja 1-2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opakowanie a’25 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę strzykawek za opakowanie a’25 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości. Wykonawca winien odpowiednio przeliczyć ilość opakowań tak, aby ilość produktu była zgodna z SWZ, przeliczając ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.**

**PYTANIE nr 47:**

**Pakiet 1 poz. 2 b**

1/ Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu by wszystkie igły jednorazowe pochodziły od jednego producenta i dopuszczenie w poz. 2b igieł innego producenta w celu zachowania jakości

2/ W przypadku odpowiedzi na Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł jednorazowych w rozmiarze 1.6 x40mm tego samego producenta co igły w innych rozmiarach

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 48:**

**Pakiet 1 poz. 2 c**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający w celu wygodnego i efektywnego pobierania leków z pojemników wielodawkowych o różnej pojemności oczekuje zaoferowania igieł tępych 18 G 1,2 o długości 25 mm, 40 mm oraz 50 mm w zależności od potrzeb Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.** **Zamawiający oczekuje igły do pobierania leków o długości 40 mm ostro zakończonej z filtrem cząsteczkowym, co umożliwia pobranie leku bezpośrednio z fiolki zamkniętej korkiem bez jej otwierania. Tępa igła nie przebije korka.**

**PYTANIE nr 49:**

**Pakiet 6 poz. 1 i 2:**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby kraniki trójdrożne miały podwójne zabezpieczenie pozycji otwarty-zamknięty, tj. – optyczny i wyczuwalny identyfikator położenia. co gwarantuje precyzyjne i lekkie ustawianie wartości przepływów oraz minimalizuje ryzyko niezamierzonego wlewu czy przypadkowego dostania się powietrza do systemu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, aby kraniki trójdrożne miały podwójne zabezpieczenie pozycji otwarty-zamknięty, tj. – optyczny i wyczuwalny identyfikator położenia. co gwarantuje precyzyjne i lekkie ustawianie wartości przepływów oraz minimalizuje ryzyko niezamierzonego wlewu czy przypadkowego dostania się powietrza do systemu.**

**PYTANIE nr 50:**

**Pakiet 6 poz. 2:**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby kranik trójdrożny wyposażony był w przedłużacz o średnicy 4,1 x 2,9 mm, co umożliwia osiągniecie wyższych przepływów podczas terapii płynowo-lekowej.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 51:**

**Pakiet 7 poz.1:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowej strzykawki trzyczęściowej z końcówką Luer-Lock, pojemność 30 ml., logo producenta strzykawki na cylindrze, opakowanie 50 szt. opakowanie 1 szt. z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (wskaźnik optyczny i wyczuwalny). Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jałową strzykawkę trzyczęściową z końcówką Luer-Lock, pojemność 30 ml., logo producenta strzykawki na cylindrze, opakowanie 50 szt. opakowanie 1 szt. z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (wskaźnik optyczny i wyczuwalny). Pozostałe parametry zgodnie z SWZ**.**. Wykonawca winien odpowiednio przeliczyć ilość opakowań tak, aby ilość produktu była zgodna z SWZ, przeliczając ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.**

**PYTANIE nr 52:**

**Pakiet 7 poz.2:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowej strzykawki trzyczęściowej z końcówką Luer-Lock, pojemność 10 ml., logo producenta strzykawki na cylindrze,. opakowanie 1 szt . z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (wskaźnik optyczny i wyczuwalny). Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jałową strzykawkę trzyczęściową z końcówką Luer-Lock, pojemność 10 ml., logo producenta strzykawki na cylindrze,. opakowanie 1 szt . z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (wskaźnik optyczny i wyczuwalny). Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**

**PYTANIE nr 53:**

**Pakiet 7 poz. 3:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowej strzykawki trzyczęściowej z końcówką Luer-Lock, pojemność 3 ml., logo producenta strzykawki na cylindrze,. opakowanie 1 szt . z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (wskaźnik optyczny i wyczuwalny). opakowanie 100 szt. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ .

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jałową strzykawkę trzyczęściową z końcówką Luer-Lock, pojemność 3 ml., logo producenta strzykawki na cylindrze,. opakowanie 1 szt . z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (wskaźnik optyczny i wyczuwalny). opakowanie 100 szt. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ . Wykonawca winien odpowiednio przeliczyć ilość opakowań tak, aby ilość produktu była zgodna z SWZ, przeliczając ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.**

**PYTANIE nr 54:**

**Pakiet 7 poz. 4 i poz. 5:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego urządzenia do pobierania leku z fiolki firmy Icu Medical, specjalizującej się w innowacyjnych urządzeniach dla OIOM-u i onkologii , działającego w systemie zamkniętym, z kodem ONB, umożliwiającego rozpuszczenie liofilizowanego leku oraz pobranie roztworu z fiolki do strzykawki. Mocowany na fiolkę o średnicy 20mm, zabezpiecza przed wyciekiem oraz uwalnianiem aerozoli i oparów niebezpiecznych, wyrównuje różnicę ciśnień w trakcie rozpuszczania leku do bańki o wielkości 100 ml, podwójna membrana gwarantuje szczelność i suchość połączeń. Jałowe, pakowane oddzielnie, kompatybilne z lekami cytostatycznymi.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 55:**

**Pakiet 7 poz. 6:**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego urządzenia (łącznika) na strzykawkę firmy Icu Medical, specjalizującej się w innowacyjnych urządzeniach dla OIOMu i onkologii, działającego w systemie zamkniętym, z kodem ONB, umożliwiającym pobranie roztworu leku cytostatycznego z fiolki w systemie zamkniętym. Urządzenie umożliwia bezpieczne przeniesienie leku w strzykawce i podanie do pojemnika z lekiem, kompatybilne z dowolną strzykawką 3-częściową Luer Lock kompatybilne z lekami cytostatycznymi , zapewniającego suche, szczelne połączenia.

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy urządzenie (łącznik na strzykawkę) ma umożliwiać niezależny obrót strzykawki po podłączeniu do leku i możliwość ustawienia skali strzykawki niezależnie od fiolki.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 56:**

**Pakiet 7 poz. 7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestaw infuzyjny do podaży leków cytostatycznych o długości min. 195 cm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zestaw infuzyjny do podaży leków cytostatycznych o długości min. 195 cm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**

**PYTANIE nr 57:**

**Pakiet 7 poz. 9**

Prosimy zamawiającego czy przyrządy uniwersalne do butelki i worka mają być wyposażone w zewnętrzny okrągły filtr zamykany klapką ułatwiający odpowietrzenie oraz skrzydełka umożliwiające bezpieczne i stabilne wpięcie do pojemnika z płynem infuzyjnym

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 58:**

**Pakiet 7 poz. 10:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego roztworu 0,9% NaCl o objętości min. 3 ml, w strzykawce sterylnej z zewnątrz , jak dotychczas stosowane, z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, z długim korek zamykającym o długości min.12 mm, posiadającym gwintowane przedłużenie zamykającym wejście do strzykawki Luer Lock, zapobiegającym przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki. z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika, specjalna budowa tłoka eliminująca zwrotny napływ krwi do cewnika (zerowy refluks). Ogranicznik tłoka strzykawki zgodny z normą ISO 7886-1 , gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, , klasa IIb. sterylizowana radiacyjnie Okres ważności min. 24 m-ce .

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości min. 3 ml, w strzykawce sterylnej z zewnątrz , jak dotychczas stosowane, z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, z długim korek zamykającym o długości min.12 mm, posiadającym gwintowane przedłużenie zamykającym wejście do strzykawki Luer Lock, zapobiegającym przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki. z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika, specjalna budowa tłoka eliminująca zwrotny napływ krwi do cewnika (zerowy refluks). Ogranicznik tłoka strzykawki zgodny z normą ISO 7886-1 , gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, , klasa IIb. sterylizowana radiacyjnie Okres ważności min. 24 m-ce.**

**PYTANIE nr 59:**

**Pakiet 7 poz. 11:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego roztworu 0,9% NaCl o objętości min. 10 ml, w strzykawce sterylnej z zewnątrz, jak dotychczas stosowane , z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, z długim korek zamykającym o długości min.12 mm, posiadającym gwintowane przedłużenie zamykającym wejście do strzykawki Luer Lock, zapobiegającym przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki. z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika, specjalna budowa tłoka eliminująca zwrotny napływ krwi do cewnika (zerowy refluks). Ogranicznik tłoka strzykawki zgodny z normą ISO 7886-1 , gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, , klasa IIb. sterylizowana radiacyjnie Okres ważności min. 24 m-ce .

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza sterylny roztwór 0,9% NaCl o objętości min. 10 ml, w strzykawce sterylnej z zewnątrz, jak dotychczas stosowane , z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, z długim korek zamykającym o długości min.12 mm, posiadającym gwintowane przedłużenie zamykającym wejście do strzykawki Luer Lock, zapobiegającym przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki. z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika, specjalna budowa tłoka eliminująca zwrotny napływ krwi do cewnika (zerowy refluks). Ogranicznik tłoka strzykawki zgodny z normą ISO 7886-1 , gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, , klasa IIb. sterylizowana radiacyjnie Okres ważności min. 24 m-ce ..**

**PYTANIE nr 60:**

**Pakiet 7 Poz. 10, 11,**

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawka ma być gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, potwierdzone w instrukcji użycia producenta

2/Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy na cylindrze ma być dodatkowe oznaczenie zawartej objętości roztworu (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 61:**

**Pakiet nr 13**

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści port naczyniowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliksymetylenu z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych do mocowania portu. Port w rozmiarze DxSxW - 31x22x12mm i wadze 7,7g, objętość wypełnienia 0,6ml Średnica membrany 12,1mm. Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy cewnik w rozmiarze (7,2 Fr)1,20mm x 2,40mm o długości 60 cm. Port posiada unikalne znakowanie radiologiczne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. **Port z zestawem do wprowadzania**. **W skład zestawu wchodzi** : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający 8Fr, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber 22G, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca 18Gx70 mm, prowadnik "J"(0,35"x 60 cm) w podajniku umożliwiającym obsługę jedną ręką, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI. Dodatkowo w zestawie bezpieczna wysokociśnieniowa igła Hubera z przedłużką z możliwością obsługi jedną ręką 20Gx20mm , sterylne obłożenie, bezlateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel, bańka Raulersona.W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opisany port naczyniowy.**

**PYTANIE nr 62:**

**Pakiet nr 13**

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści port naczyniowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliksymetylenu z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych do mocowania portu. Port w rozmiarze DxSxW - 25,8x20,8x10,1mm i wadze 5,5g, objętość wypełnienia 0,4ml. Średnica membrany 10,5mm Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy cewnik w rozmiarze (7,2 Fr)1,20mm x 2,40mm o długości 60 cm. Port posiada unikalne znakowanie radiologiczne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi: port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający 8Fr, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber 22G, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca 18Gx70 mm, prowadnik "J"(0,35"x 60 cm) w podajniku umożliwiającym obsługę jedną ręką, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI. Dodatkowo w zestawie bezpieczna wysokociśnieniowa igła Hubera z drenem o długości 25cm z możliwością obsługi jedną ręką 20Gx20mm , sterylne obłożenie, bezlateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel, bańka Raulersona.W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opisany port naczyniowy.**

**PYTANIE nr 63:**

**Pakiet nr 13**

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści bezpieczną igłę do portów z ostrzem Hubera, do długich przetoczeń ze zintegrowaną twardą podkładką nieabsorbującą płyny, zaopatrzona w mechanizm zabezpieczający przed zakłuciem, umożliwiająca obsługę jedną ręką, w postaci dźwigni sygnalizującej akustycznie i wizualnie bezpieczną pozycję igły podczas wyjmowania, z prostokątnym korpusem z przejrzystego materiału, pozwalającą na ciągłą obserwacje miejsca wkłucia, z miękka poduszką od strony kontaktu ze skórą pacjenta z medycznej pianki zespoloną z korpusem igły.. Zastosowanie pozytywnego ciśnienia podczas wycofywania igły, z przedłużeniem PVC bez DEHP oraz lateksu z zaciskiem do przerw w infuzji i łącznikiem Luer Loc o długości minimum 20 cm., z kodowaniem rozmiaru za pomocą koloru. Kompatybilna z tomografią komputerową i rezonansem magnetycznym

Igły w rozmiarach: 19, 20, 22G długość 15,17,20,25,30,35 mm wyboru przez Zamawiającego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opisaną igłę do portów.**

**PYTANIE nr 64:**

Pytanie 1.

Dotyczy: Pakiet 10. Zestaw do P.E.G.

Zwracamy się prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do P.E.G. czołowego amerykańskiego

producenta, światowego lidera w branży dostępów dojelitowych; zestaw do przezskórnej gastrostomii, w

wersji „Pull”, w rozmiarze 20; 24 Fr, składa się z poniższych elementów:

1 szt.- wyjmowany poprzez pociągniecie zgłębnik do PEG typu PULL

1 szt.- Pętla do wyjmowania 5 Fr (1.8mm x 260cm)

1 szt.- uniwersalny adapter do podawania pożywienia ze złączem ENFit® 8135-xx

1 szt.- zewnętrzny talerzyk mocujący SECUR-LOK\*

1 szt.- igła z filtrem 22G x 1.5”, 3.81 cm

1 szt.- igła z filtrem 19G x 3.81 cm

1 szt.- igła 25G x 1.5875 cm

1 szt.- serweta z wycięciem z podkładkami samoprzylepnymi

1 szt.- strzykawka 12 ml

1 szt.- jednorazowy skalpel z ostrzem #11

1 szt.- igła wprowadzająca 14G x 6.985 cm

1 szt.- prowadnik z pętlą

1 szt.- zacisk zgłębnika

4 szt.- gaziki 10.16 cm x 10.16 cm

2 szt.- gaziki z nacięciem 5.08 cm x 5.08 cm

1 szt. - nić chirurgiczna

1 szt.- instrukcja obsługi

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 65:**

 1. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ – Wzór umowy, § 1 ust. 6 „Etykiety oraz ulotki informacyjne dołączone do wyrobów winny być sporządzone w języku polskim lub w tłumaczeniu na język polski”

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 15 wyrobów medycznych oznakowanych za pomocą symboli oraz prostych zwrotów w języku angielskim. Zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych- art. 12.4 Wyrób, system lub zestaw zabiegowy przeznaczony do stosowania przez użytkowników niebędących laikami oraz wyrób, system lub zestaw zabiegowy udostępniony w celu używania przez użytkowników niebędących laikami ma deklarację zgodności UE albo oświadczenia, o których mowa w art. 22 ust. 1 lub 3 rozporządzenia 2017/745, oraz etykiety i instrukcje używania w języku polskim lub języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.**

**PYTANIE nr 66:**

**Pakiet 1**

Proszę o odstąpienie od wymogu jednego producenta.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 67:**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku, w pozycjach które trzeba wycenić w sztukach?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku.**

**PYTANIE nr 68:**

**2. Dotyczy projektu umowy par. 3 ust. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 60 dniowego terminu płatności?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.**

**PYTANIE nr 69:**

**3. Dotyczy wzoru umowy, par. 4 ust 1.1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do 0,5% brutto wartości danej dostawy.

W przypadku braku zgody na powyższe, prosimy o zmianę sposobu naliczania kary umownej poprzez naliczanie kar umownych w wysokości 2% wartości asortymentu, którego zwłoka faktycznie dotyczy nie zaś od wartości całej dostawy.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.**

**PYTANIE nr 70:**

**4. Dotyczy wzoru umowy, par. 4 ust 1.2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej za zwłokę w wymianie reklamowanego przedmiotu umowy na nowy do 0,5% brutto wartości danego asortymentu

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.**

**PYTANIE nr 71:**

**5. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie alternatywnego zestawu do infuzji grawitacyjnej o następujących parametrach:

• komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 15 μm, przezroczysta, odpowietrznik komory kroplowej

• Spike ABS, igla czterokanalowa/ stożek

• Kompatybilny z lipidami

• Zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie),

• PCV bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A

• długość drenu 150cm, mleczny/ zmatowiony, elastyczny

• Objętość wypełnienia drenu 11 ml

• ZŁącze luer-lock stale

• Komora kroplowa o dŁugości 57mm

• na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty produkcji.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opisany zestaw do infuzji grawitacyjnej.**

**PYTANIE nr 72:**

**6. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie w poz 4,5 alternatywnego zestawu do infuzji grawitacyjnej - bursztynowego o następujących parametrach:

• zestaw infuzyjny grawitacyjny bursztynowy,

• precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu oraz miejscem na zabezpieczenie igły po użyciu (podwieszenie kolca),

• **wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny**

• Spike ABS, igla ścięta czterostronnie

• Komora kroplowa elastyczna dla łatwego wypełnienia, dlugość min. 60mm

• bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A

• łącznik luer lock rotacyjny (obrotowy) na końcu drenu do łatwego wpięcia do wkłucia ,

• długość drenu 150 cm, objętośc wypelnienia drenu 12 ml.

• złącze luer lock **obrotowe**

• dren z zatyczką z filtrem hydrofobowym **priming cap ( do bezpieczngo napelniania linii),** sterylny - EO,

• na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty produkcji

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 73:**

**7. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie alternatywnego zestawu do przetaczania krwii o następujących parametrach:

• zestaw do infuzji grawitacyjnej

• komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 15 μm, przezroczysta, odpowietrznik komory kroplowej

• Spike ABS, igla czterokanalowa/ stożek

• Kompatybilny z lipidami

• Zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie),

• PCV bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A

• długość drenu 150cm, mleczny/ zmatowiony

• Objętość wypelnienia drenu 11 ml

• średnica wewnętrzna drenu 3 mm, sterylny - EO

• Zlącze luer lock stale

• Komora kroplowa o dlugości 57mm

• na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty produkcji

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opisany** **zestaw do przetaczania krwii .**

**PYTANIE nr 74:**

**8. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika z przedłużeniem 10cm o wytrzymałości do 3 barów. Kraniki te są stosowane we wszystkich procedurach wymagających wytrzymałości na ciśnienie wytwarzane podczas procedur medycznych.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 75:**

**9. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 14, 15, 16, 17**

Zwracamy się z prośbą o usunięcie z pakietu nr 7 pozycji 14,15,16,17, usunięcie wymienionych pozycji pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIE nr 76:**

**8. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 10 i 11**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie strzykawek z NaCl których całkowita pojemność wyrażona jest skalą nominalną znajdującą się na korpusie strzykawki.

Pojemność dla strzykawki

3 ml = 3 ml dla 10 ml = 10 ml

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki z NaCl których całkowita pojemność wyrażona jest skalą nominalną znajdującą się na korpusie strzykawki.**

**Pojemność dla strzykawki**

**3 ml = 3 ml dla 10 ml = 10 ml an.**

Wielkopolskie Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii SP ZOZ działając na podstawie art. 284 ust. 3 ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 11 września 2019r. (t.j z 2019r. poz. 2019 ze zm.) przedłuża terminy składania i otwarcia ofert do **10.06.2022** roku.

Godziny składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian. Jednocześnie Zamawiający przedłuża termin związania z ofertą do **09.07.2022 roku.**