**Poznań, dnia 25.06.2019 r.**

**Uczestnicy postępowania**

**DOTYCZY: dostawa wyrobów medycznych sterylnych i niesterylnych**

Zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004r. (Dz.U. z 2018 r. poz. 1986 ze zm.) Zamawiający udziela wyjaśnień dotyczących Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia oraz na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Prawo Zamówień Publicznych zmienia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

**1) Pytania, odpowiedzi i modyfikacje SIWZ:**

**ZESTAW I**

**Pytanie 1 - dotyczy zadania numer 3 pozycja 4,5,9, 10**:

Prosimy zamawiającego o wydzielenie pozycji 4, 5, 9 oraz 10 z pakietu nr 3. Są to elementy systemu zamkniętego do przygotowywania i podaży leków leków cytostatycznych. Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach.

**Zamawiający nie wydziela pakietów.**

**Pytanie 2 – dotyczy zadania numer 3 pozycja 4:**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rozwiązania równoważnego:

Bezigłowy przyrząd do bezpiecznego przygotowywania i podawania leków niebezpiecznych w systemie zamkniętym z filtrem Toxi-Guard. System obejmuje wszystkie procedury począwszy od rekonstytucji do podania leku pacjentowi w postaci infuzji, bolusa lub przez cewnik. Udowodniona w badaniach klinicznych skuteczność w zapobieganiu uwalniania oparów niebezpiecznych leków z fiolki oraz udowodnione w badaniach klinicznych zachowanie stabilności fizykochemicznej leku w fiolce z adapterem Tevadaptor do 7 dni - załączyć dokumentację potwierdzającą (badania kliniczne). Przyrząd pasujący do fiolek leku o średnicy 13 mm i 20 mm Przyrząd odznaczający się wysoką wydajnością pobrania całej objętości leku z fiolki. Przyrząd z wbudowanym wewnątrz systemem filtrów Toxi-Guard: filtr hydrofobowy 0,2 mikrona i 100% filtr węglowy zabezpieczający przed uwalnianiem się oparów z fiolki. Przyrząd posiadający zatyczkę zabezpieczającą oraz ergonomiczny kształt ułatwiający nałożenie na fiolkę. Pakowany w jednym blistrze z konwentorem fiolki 13 mm. Przyrząd dostosowany do różnego kształtu szyjek fiolek. Posiadający bezpieczne kompatybilne połączenie w systemie zamkniętym. Przyrząd kompatybilny z łącznikiem na strzykawkę, umożliwiający transfer leku z fiolki do 10 pobrań. Dźwiękowy sygnał potwierdzający bezpieczeństwo połączenia z łącznikiem na strzykawkę w systemie zamkniętym. Sterylny, pakowany pojedynczo, przeznaczony do leków cytostatycznych, wolny od DEHP i lateksu. Opakowanie zbiorcze 50szt.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 3 – dotyczy zadania numer 3 pozycja 5**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rozwiązania równoważnego:

Bezigłowy przyrząd do bezpiecznego przygotowywania i podawania leków niebezpiecznych w systemie zamkniętym z filtrem Toxi-Guard. System obejmuje wszystkie procedury począwszy od rekonstytucji do podania leku pacjentowi w postaci infuzji, bolusa lub przez cewnik. Udowodniona w badaniach klinicznych skuteczność w zapobieganiu uwalniania oparów niebezpiecznych leków z fiolki oraz udowodnione w badaniach klinicznych zachowanie stabilności fizykochemicznej leku w fiolce z adapterem Tevadaptor do 7 dni - załączyć dokumentację potwierdzającą (badania kliniczne). Przyrząd pasujący do fiolek leku o średnicy 13 mm i 20 mm Przyrząd odznaczający się wysoką wydajnością pobrania całej objętości leku z fiolki. Przyrząd z wbudowanym wewnątrz systemem filtrów Toxi-Guard: filtr hydrofobowy 0,2 mikrona i 100% filtr węglowy zabezpieczający przed uwalnianiem się oparów z fiolki. Przyrząd posiadający zatyczkę zabezpieczającą oraz ergonomiczny kształt ułatwiający nałożenie na fiolkę. Pakowany w jednym blistrze z konwentorem fiolki 13 mm. Przyrząd dostosowany do różnego kształtu szyjek fiolek. Posiadający bezpieczne kompatybilne połączenie w systemie zamkniętym. Przyrząd kompatybilny z łącznikiem na strzykawkę, umożliwiający transfer leku z fiolki do 10 pobrań. Dźwiękowy sygnał potwierdzający bezpieczeństwo połączenia z łącznikiem na strzykawkę w systemie zamkniętym. Sterylny, pakowany pojedynczo, przeznaczony do leków cytostatycznych, wolny od DEHP i lateksu. Opakowanie zbiorcze 50szt.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 4 dotyczy zadania nr 3 pozycja 9**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rozwiązania równoważnego:

Urządzenie bezigłowe łącznik na strzykawkę typu Luer Lock do pobierania leku z fiolki z zamocowanym adapterem w bezpiecznym systemie zamkniętym. Pozwala na bezpieczny transfer leku przez kompatybilny adapter portu igłowego do powszechnie używanych worków infuzyjnych lub bezpośrednie podanie pacjentowi. Przyrząd posiada igłę o grubości 16 G zgodną z dyrektywą rady 2010/32/UE, skrzydełka ułatwiające rozłączenie elementów systemu oraz zatyczkę zabezpieczającą końcówkę adaptera. Słyszalne kliknięcie gwarantujące prawidłowe połączenie w systemie zamkniętym. Do 10 przebić. Sterylny, pakowany pojedynczo, przeznaczony do leków cytostatycznych, wolny od DEHP i lateksu. Opakowanie zbiorcze 50szt.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 5 dotyczy zadania nr 3 pozycja 10**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rozwiązania równoważnego:

Łącznik zakończony Luer lock umożliwiające bezpieczne podanie leku ze strzykawki dożylnie, do cewnika i do innych punktów dostępu. Przekształca połączenie otwarte w system zamknięty. Możliwość przecierania alkoholem. Niewielki rozmiar ułatwia podawanie leku. Kompatybilne z adapterem strzykawki. Bez Lateksu i DEHP. Sterylny, pakowany pojedynczo. Urządzenie umożliwiające transfer leku do 10 podań. Opakowanie zbiorcze 100szt.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**ZESTAW II**

**Pakiet 16**

1. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 16, w miejsce pierwotnych parametrów, igieł biopsyjnych ultrasonograficznych do aparatu EBUS firmy Olympus o wysokiej rozdzielczości HDFNA, przeznaczonych do celowanego pobierania próbek zmian podśluzówkowych i zewnątrzściennych w obrębie lub obok drzewa tchawiczo-oskrzelowego lub przewodu pokarmowego przez kanał roboczy endoskopu ultrasonograficznego; Igła 22G ze specjalnymi wgłębieniami wspomagającymi widoczność, posiada numeryczną identyfikację rozmiaru na rękojeści, dł. 45mm, przedłużenie 0-5 cm, wykonana ze stali nierdzewnej, ścięta; mandryn wykonany z nitinolu, zakończenie mandrynu ścięte na równo z igłą. Koszulka PEEK umożliwiajaca lepszą punkcyjność i dokładne pozycjonowanie podczas zabiegu, średnica koszulki 4,1 Fr dł. 744 mm, regulacja koszulki 0-3 cm. Strzykawka próżniowa o poj. 10ml z dwiema blokadami tłoczka;

Regulacja wysunięcia igły i osłonki za pomocą pokręteł. Naturalnie wyprofilowany uchwyt zapewnia precyzyjną ochronę nad igłą. Pokrętło zabezpieczające i blokujące. Znacznik referencyjny „zero” zapewnia całkowite wycofanie igły do koszulki Do aparatów Olympus 1 jednorazowy, sterylny, gotowy do użycia łącznik montowany bezpośrednio na kanał roboczy endoskopu stabilizujący igłę. Minimalny kanał roboczy 2,0 mm. Pakowane pojedynczo.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

1. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 16 igieł pakowanych pojedynczo i dopuszczenie możliwości złożenia oferty na 100 sztuk igieł.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pakiet 60**

1. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 60, w miejsce pierwotnych parametrów, igieł biopsyjnych ultrasonograficznych do aparatu EBUS firmy Pentax o wysokiej rozdzielczości HDFNA, przeznaczonych do celowanego pobierania próbek zmian podśluzówkowych i zewnątrzściennych w obrębie lub obok drzewa tchawiczo-oskrzelowego lub przewodu pokarmowego przez kanał roboczy endoskopu ultrasonograficznego; Igła 22G ze specjalnymi wgłębieniami wspomagającymi widoczność, posiada numeryczną identyfikację rozmiaru na rękojeści, dł. 45mm, przedłużenie 0-5 cm, wykonana ze stali nierdzewnej, ścięta; mandryn wykonany z nitinolu, zakończenie mandrynu ścięte na równo z igłą. Koszulka PEEK umożliwiajaca lepszą punkcyjność i dokładne pozycjonowanie podczas zabiegu, średnica koszulki 4,1 Fr dł. 744 mm, regulacja koszulki 0-3 cm. Strzykawka próżniowa o poj. 10ml z dwiema blokadami tłoczka;

Regulacja wysunięcia igły i osłonki za pomocą pokręteł. Naturalnie wyprofilowany uchwyt zapewnia precyzyjną ochronę nad igłą. Pokrętło zabezpieczające i blokujące. Znacznik referencyjny „zero” zapewnia całkowite wycofanie igły do koszulki. Minimalny kanał roboczy 2,0 mm. Pakowane

pojedynczo.

**Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu o wyżej opisanych parametrach.**

**ZESTAW III**

W związku z ww. postępowaniem wnosimy do Zamawiającego zapytania do Pakietu nr 23, pozycje 14 – 24:

- Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji od 14 do 24 do osobnego zadania, co umożliwi złożenie ważnej oferty. Wyłączenie to umożliwi złożenie niezależnym firmom atrakcyjnych cenowo ofert dla Zamawiającego.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

- Pakiet 30 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Cewnik THORAX z PCV, przezroczysty, okrągła końcówka dalsza, skośna końcówka bliższa kodowane kolorem, prosty, z kontrastem RTG. Rozmiary 24 CH, 28 CH, 32 CH, 36 CH. Wszystkie rozmiary od jednego producenta.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

- Pakiet 30 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Sonda do przezskórnego żywienia jelitowego silikonowana, ze znakowaniem głębokości co 2 cm, z trzema wejściami do podawania pokarmu, do płukania i podawania leków, do wypełnienia balonu. Długość 27 cm. Rozmiary 20 FR, 22 FR według potrzeb Zamawiającego. Wszystkie rozmiary od jednego producenta.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

- Pakiet 23, pozycje 1 – 13

Prosimy Zamawiającego o możliwość wyceny w opakowaniach handlowych odpowiednio przeliczając sztuki.

**Zamawiający wyraża zgodę przy zachowaniu warunku SIWZ:**

**„Wyroby w opakowaniach innej wielkości niż przedstawione w opisie zamówienia przez Zamawiającego należy wycenić tak, aby ilość wyrobu była zgodna z SIWZ, przeliczając ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.”**

**ZESTAW IV**

****

**Ad 1 i ad 2**

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**ZESTAW V**

**Pakiet nr 26.**

**Pozycja 1,2.**

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania: system do odsysania pod warunkiem **bezpłatnego doposażenia szpitala**, na czas trwania umowy w niezbędne

oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki).

- system nasz charakteryzuje się pojemnikami wielorazowego użytku bez żadnych przyłączeń (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych) wyposażonymi tylko w uchwyt do mocowania, wyskalowane w ml, skala(dwa nadruki na każdym

pojemniku) dobrze widoczna. Pojemniki przystosowane do mycia mechanicznego w temp.85stC, oraz sterylizacji w temp.121stC.Pojemniki kompatybilne z oferowanymi wkładami o pojemności 2L.

- wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o

różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny,

zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, odporny na rozdarcie i perforację, nie przywierające do kanistra, wyposażone w port( średnica-25mm), do pobierania próbek lub wsypywania

proszku oraz zatyczkę na port pacjenta, data ważności i numer serii umieszczony na każdym wkładzie. kłady częściowo sprasowane dla ograniczenia powierzchni magazynowania, bez zawartości PCV, wymiana wkładów po odłączeniu drenu

ssącego z pokrywy wkładu, bez odłączania od źródła ssania; wersja ortopedyczna oferowana w opcji. Pojemniki i wkłady o kształcie okrągłym.

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

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest

potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196) który jest zgodny z **zaleceniami Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym**, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych.

**Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania wyżej opisanego rozwiązania.**

**Pozycja 3.**

Czy Zamawiający dopuści dren jałowy do odsysania z dwiema końcówkami żeńskimi, bez zatyczki, o parametrach średnica wewnętrzna 5,6mm długość 210mm?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pozycja 4.**

Czy Zamawiający dopuści dren jałowy do odsysania z jedną końcówką żeńskimi, drugą męską, bez zatyczki, o parametrach średnica wewnętrzna 5,6mm długość 210mm?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Prosimy o odstąpienie od wymogu jednego producenta wszystkich pozycji. Ten parametr w sposób oczywisty ogranicza konkurencję, co jest niezgodne z ustawą o zamówieniach publicznych, jednocześnie deklarujemy pełną kompatybilność

oferowanych asortymentów.

**Wykonawca odstępuje od wymogu zaoferowania wyrobów jednego producenta w zakresie wszystkich pozycji.**

**ZESTAW VI**

**Dotyczy przedmiotu zamówienia Pakiet nr 15**

1. Prosimy o dopuszczenie w miejsce pierwotnych parametrów w pakiecie 15 Zestawu do pilnej konikotomii do wprowadzenia techniką Seldingera zawierającego:

• 2 igły wprowadzające: z koszulką i bez

• Strzykawkę

• Skalpel

• Prowadnice

• Zakrzywiony rozszerzacz

• Cewnik (rurkę) do wentylacji- radiocieniujący wyposażony w standardowe złącze 15mm. Cewnik o śr. wewn. 3,5mm dł. 3,8cm lub 4mm, dł. 4,2cm lub 6mm dł. 7,5cm.

• Taśmę tracheostomijną.

Całość na sterylnej tacy.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**ZESTAW VII**

**Dotyczy zapisów SIWZ:**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

**Wykonawca składa oświadczenia i dokumenty zgodnie z przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych oraz odpowiednich aktów wykonawczych. Zamawiający ocenia ich prawidłowość na właściwym etapie postępowania.**

1. Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca materiałów do sterylizacji posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą materiałów sterylizacyjnych? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Dotyczy Parametry Techniczne:**

1. Dot. pakietu nr 59

Czy zamawiający dopuści do postępowania ustnik endoskopowy jednorazowego użytku, wykonany z nietoksycznego materiału poliwęglanowego, wyposażony w elastyczną, gumową, regulowaną opaskę, niezawierający lateksu oraz DEHP (ftalanów), posiadający porty boczne pozwalające na odsysanie płynów z jamy ustnej, zabezpieczający endoskopy giętkie o średnicy zewnętrznej nie przekraczającej 20 mm podczas badań endoskopowych górnego odcinka przewodu pokarmowego?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

1. Dot. pakietu nr 59

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ustnika endoskopowego jednorazowego użytku o rozmiarze 19 mm x 23 mm, będącego wyrobem medycznym klasy I, spełniający pozostałe zapisy SIWZ?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**ZESTAW VIII**

**Pytanie nr 1 do pakietu 76**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z w/w pakietu pozycji nr 1 ,oraz w przypadku wydzielenia o dopuszczenie filtrów o poniższych parametrach**;**

**Zamawiający nie wydziela pakietu.**

Czy Zamawiający dopuści ustnik do spirometru o długości ustnika 5 cm, wydłużona od strony pacjenta część urządzenia z plastikowym ustnikiem typu „bite-on lip” obniża koszt przez eliminowanie potrzeby zakupu dodatkowych silikonowych ustników typu „bite-on”. W załączeniu przesyłamy ulotkę filtra.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**ZESTAW IX**

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 59 ustniki jednorazowego użytku z otworem 54 lub 60 FR, z otworami bocznymi i gumką regulowaną wstępnie złożoną (gumka założona z jednej strony), bez lateksu, pakowane pojedynczo w opkowaniu zbiorczym 100 szt?

**Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu zgodnego powyższym opisem.**

**Wyroby w opakowaniach innej wielkości niż przedstawione w opisie zamówienia przez Zamawiającego należy wycenić tak, aby ilość wyrobu była zgodna z SIWZ, przeliczając ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.**

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pakiecie 10 zestaw do przezskórnej endoskopowej gastrostomii w wersji Pull, w rozmiarach 20 Fr i 24 Fr, wykonany z silikonu, z możliwością usunięcia zestawu przezskórnie (bez konieczności wykonywania endoskopii),zestaw wyposażony w port typu „Y” z niezależnymi portami do odżywiania i podawania leków, z klamrą pozwalającą na szczelne zamknięcie drenu, zestaw zawiera: dren PEG, igłę z mandrynem, pętlę do przeciągania drutu, drut do przeciągania drenu PEG, skalpel, obłożenie z otworem, komplet gazików z otworem, 2 zewnętrzne nasadki zabezpieczające dren PEG, nożyczki i pean; 2 komplety w opakowaniu?

**Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania sprzętu zgodnego powyższym opisem.**

**Wyroby w opakowaniach innej wielkości niż przedstawione w opisie zamówienia przez Zamawiającego należy wycenić tak, aby ilość wyrobu była zgodna z SIWZ, przeliczając ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.**

**ZESTAW X**

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

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic w klasie IIa (urządzenie medyczne). Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu nr 8 poz. nr 2**

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic o poziomie AQL mniejszym bądź równym 1.0. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 3 dotyczy Pakietu nr 8 poz. nr 1 oraz poz. nr 2**

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie czy w **poz.** **nr 1** Zamawiający wymagał będzie dostarczenia 1 000 szt. rękawic, czy 1 000 par rękawic, z kolei w **poz. nr 2** czy będzie wymagał dostarczenia 4 000 szt. czy 4 000 par rękawic.

**W opisie przedmiotu zamówienia chodzi o pary, a nie o szt. rękawic.**

**Pytanie nr 4 dotyczy Pakietu nr 21 poz. nr 1**

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji wysokiej jakości rękawic o parametrach jak poniżej:

Rękawice sterylne lateksowe, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, pokrycie powierzchni zewnętrznej chlorowana i silikonowana, pokrycie powierzchni wewnętrznej pokrywana poliuretanem, silikonowana. Mankiet rolowany z opaską samoprzylepną, zgodne z normą EN 455, przebadane na kontakt z lekami cytostycznymi (przebadane na min. 9 cytostatyków wg standardu ASTM D6978). AQL = 1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 30 ug/g rękawicy, opakowanie zewnętrzne foliowe, koperta wewnętrzna papierowa. Dostępne rozmiary 6,0- 9,0 wg potrzeb Zamawiającego.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 5 dotyczy Pakietu nr 21 poz. nr 2**

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji wysokiej jakości rękawic o parametrach jak poniżej:

Rękawice diagnostyczne nitrylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, kolor niebieski, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, długość minimalna 300 mm, AQL = 1,0 (informacja o AQL na opakowaniu), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z informacją na opakowaniu. Siła zrywania min. 10,09 N przed starzeniem, min. 9,52 N po starzeniu, potwierdzona raportem badania. Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3: min. 8 substancji z czasem ochrony na co najmniej 3 poziomie oraz min. 6 substancji z czasem ochrony na poziomie 0, potwierdzone raportem z badań. Przebadane na działanie 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (dostępny raport badania). W opakowaniu 100 szt. Rozmiary od XS do XL wg potrzeb Zamawiającego.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 6 dotyczy Pakietu nr 21 poz. nr 3**

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji wysokiej jakości rękawic o parametrach jak poniżej:

Rękawice niejałowe nitrylowe, niebieskie lub fioletowe, grubość na pojedynczej ściance palca min. 0,12 mm, wytrzymałość min. 9,31 N przed starzeniem, min. 8,15 N po starzeniu, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z informacją na opakowaniu. Zgodne z normami EN 455, EN 420, EN 374-1 (bez pkt. 5.3.2), EN 374-2, EN 374-3, ASTM D 6978, EN 16523-1. Przebadane na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 – na 15 substancji (dostępny raport z badań) oraz zgodnie z EN 16523-1 – na 4 substancje (dostępny raportem z badań). Przebadane na działanie 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Przebadane na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Dostępne rozmiary od XS do XL wg potrzeb Zamawiającego.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 7 dotyczy Pakietu nr 21 poz. nr 4**

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji wysokiej jakości rękawic o parametrach jak poniżej:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe pudrowane, AQL = 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom średni poziom protein < 20 ug/g rękawicy (potwierdzone raportem niezależnego laboratorium od producenta załączonym do oferty z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą), klasa IIa i kategoria III ŚOI potwierdzone folderem lub certyfikatem), badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671. Dostępne rozmiary od 6,0 do 9,0 wg potrzeb Zamawiającego. W opakowaniu para rękawic, tj. 2 szt.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 8 dotyczy Pakietu nr 21 poz. nr 5**

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji wysokiej jakości rękawic o parametrach jak poniżej:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe – powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, pokrycie powierzchni wewnętrznej – polimeryzowana. AQL = 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, siła zrywania przed starzeniem min. 17,74 N, średni poziom protein < 10 ug/g rękawicy (potwierdzone certyfikatem badania rękawic załączonym do oferty z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą), mankiet rolowany, koperta zewnętrzna foliowa, koperta wewnętrzna papierowa, długość min. 293 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność cytostatyków – 9 substancji (potwierdzone folderem lub badaniami). Dostępne rozmiary od 6,0 do 9,0 wg potrzeb Zamawiającego.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 9 dotyczy Pakietu nr 21 poz. nr 6**

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji wysokiej jakości rękawic o parametrach jak poniżej:

Rękawice chirurgiczne, neoprenowe, bezpudrowe, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, pokrycie powierzchni zewnętrznej – chlorowana, silikonowana, pokrycie powierzchni wewnętrznej – pokrywana poliuretanem, silikonowana. AQL = 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kolor kremowy, mankiet rolowany z opaską samoprzylepną, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikanie substancji chemicznych, badania na cytostatyki zgodnie z ASTM D6978 – 9 substancji. Opakowanie zewnętrzne foliowe, opakowanie wewnętrzne papierowe. Dostępne rozmiary od 6,0 do 9,0 wg potrzeb Zamawiającego, w opakowaniu para, tj. 2 szt.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 10 dotyczy Pakietu nr 21 poz. nr 7**

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji wysokiej jakości rękawic o parametrach jak poniżej:

Rękawice diagnostyczne nitrylowe z wewnętrzną warstwą kosmetyczną łagodząco-nawilżającą, poprawiające kondycję skóry, wewnątrz pokrywane kolagenem i allantoiną. Powierzchnia zewnętrzna biszkoptowa z teksturą na końcach palców, pokrycie powierzchni zewnętrznej – polimeryzowana. Przyjazny i wyróżniający się kolor rękawic – różowy, grubość na palcach 0,11 mm. AQL 1,0. Zgodność z normą EN 455(1-4), raportem z badań lub folderem. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z informacją na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 8 substancji. Odporne na działanie 14 cytostatykówwg normy wg. ASTM D6978, tj.:



potwierdzone raportami z wynikami badań. Badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. W opakowaniu 100 szt. rękawic. Dostępne rozmiary od XS do XL wg potrzeb Zamawiającego.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 11 dotyczy Pakietu nr 21 poz. nr 8**

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji wysokiej jakości rękawic o parametrach jak poniżej:

Rękawice diagnostyczne nitrylowe bezpieczne dla osób z wrażliwą skórą, skłonną do alergii, potwierdzone testem klinicznym wg. zmodyfikowanej metody Draize-95 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium). Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z dodatkową teksturą na końcach palców, obustronnie polimeryzowane, wewnętrznie chlorowane. Kolor jagodowy. Grubość na pojedynczej ściance palca 0,14 mm, na dłoni 0.09 mm oraz na mankiecie 0.07 mm; posiadające AQL = 1.0. Rękawice bez protein lateksu, zgodne z normami: EN 455, EN 420, EN ISO 374-1 (tym samym zgodne z EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5, ponadto ASTM D 6978. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z informacją na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-4 i EN 16523-1: 9 substancji z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie. Przebadane na działanie 15 cytostatyków wg ASTM D6978. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Rozmiary od XS do XL wg potrzeb Zamawiającego, w opakowaniu 100 szt. rękawic.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 12 dotyczy Pakietu nr 21 poz. nr 9**

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji wysokiej jakości rękawic o parametrach jak poniżej:

Rękawice diagnostyczne, lateksowe, bezpudrowe, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, pokrycie powierzchni wewnętrznej polimeryzowana. Posiadające AQL = 1,0 (naniesiona informacja na opakowaniu), poziom protein < 20 ug/g rękawicy (potwierdzone raportem badań i załączone do oferty z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą), grubość na palcu 0,14 mm, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z informacją na opakowaniu. Badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 – min. 7 substancji, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 (informacja na opakowaniu). Rozmiary od XS do XL wg potrzeb zamawiającego, w opakowaniu 100 szt. rękawic.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 13 dotyczy Pakietu nr 21 poz. nr 10**

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji wysokiej jakości rękawic o parametrach jak poniżej:

Rękawice diagnostyczne, winylowe, bezpudrowe, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I   
i środek ochrony indywidualnej w kategorii III - Środek Ochrony Indywidualnej z informacją na opakowaniu, zgodność z normą EN 455 potwierdzona raportem z badań, bez zawartości DEHP (DOP) – potwierdzone Deklaracją producenta. Badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3, badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Rozmiar widoczny na min. 5-ciu ściankach dyspensera, kolorystycznie w zależności od rozmiaru, Rozmiary od XS do XL wg potrzeb zamawiającego, w opakowaniu 100 szt. rękawic.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 14 dotyczy Pakietu nr 21 poz. nr 11**

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji wysokiej jakości rękawic o parametrach jak poniżej:

Rękawice poliizoprenowe, bezpudrowe jałowe, sterylizacja radiacyjna, klasa IIa i kategoria III ŚOI, AQL = 0,65, mankiet rękawiczki rolowany ze wzmocnieniami, kolor rękawic biały, zewnętrzna powierzchnia mikroteksturowana, pokrycie powierzchni wewnętrznej – rękawica polimeryzowana i chlorowana, średnia grubość na palcu 0,27-0,28 mm, < 50 µg/g protein, ASTM F 1671, opakowanie zewnętrzne foliowe, koperta wewnętrzna papierowa. Pakowane po 2 szt. (tj. 1 para). Dostępne w rozmiarach 6,0 do 9,0 wg potrzeb Zamawiającego.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytania do wzoru umowy:**

1. Wnosimy o zmianę § 2 ust. 3 poprzez dodanie do jego treści in fine: „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. 10:00”

**Zamawiający pozostawia zapisy wzoru umowy bez zmian.**

1. Wnosimy o modyfikację zapisu projektu umowy poprzez wydłużenie w § 5 myślnik drugi projektu umowy terminu na **rozpatrzenia reklamacji** jakościowej do 5 dni roboczych.

**Zamawiający pozostawia zapisy wzoru umowy bez zmian.**

1. Wnosimy o zmianę § 5 ust. 6a projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści:

„W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.”

**UZASADNIENIE:** Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane   
z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj.: zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

**Zamawiający pozostawia zapisy wzoru umowy bez zmian.**

1. Wnosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 0,5 % za każdy dzień zwłoki - w § 6 ust. 1 pkt. 2) projektu umowy.

**UZASADNIENIE:** Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art.14 oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych  (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę.

**Zamawiający pozostawia zapisy wzoru umowy bez zmian.**

1. Wnosimy o wykreślenie § 6 ust. 4 pkt. 6)

**UZASADNIENIE:** W opinii Wykonawcy pojęcia zamieszone w niniejszym punkcie mogą by interpretowane w sposób który prowadziłby do nierównego ukształtowania relacji stron umowy.

**Zamawiający pozostawia zapisy wzoru umowy bez zmian.**

**ZESTAW XI**

W związku z ww. postępowaniem wnosimy do Zamawiającego zapytania do

**Pakietu nr 23, pozycje 14 – 24:**

- Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji od 14 do 24 do osobnego zadania, co umożliwi złożenie ważnej oferty. Wyłączenie to umożliwi złożenie niezależnym firmom atrakcyjnych cenowo ofert dla Zamawiającego.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**- Pakiet 30 pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Cewnik THORAX z PCV, przezroczysty, okrągła końcówka dalsza, skośna końcówka bliższa kodowane kolorem, prosty, z kontrastem RTG. Rozmiary 24 CH, 28 CH, 32 CH, 36 CH. Wszystkie rozmiary od jednego producenta.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**- Pakiet 30 pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Sonda do przezskórnego żywienia jelitowego silikonowana, ze znakowaniem głębokości co 2 cm, z trzema wejściami do podawania pokarmu, do płukania i podawania leków, do wypełnienia balonu. Długość 27 cm. Rozmiary 20 FR, 22 FR według potrzeb Zamawiającego. Wszystkie rozmiary od jednego producenta.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**- Pakiet 23, pozycje 1 – 13**

Prosimy Zamawiającego o możliwość wyceny w opakowaniach handlowych odpowiednio przeliczając sztuki.

**Zamawiający wyraża zgodę przy zachowaniu warunku SIWZ:**

**„Wyroby w opakowaniach innej wielkości niż przedstawione w opisie zamówienia przez Zamawiającego należy wycenić tak, aby ilość wyrobu była zgodna z SIWZ, przeliczając ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.”**

**ZESTAW XII**

**Zapytania dot. treści SIWZ: opisu przedmiotu zamówienia, formularz cenowy Zał. nr 2:**

**Pakiet nr 14**

1. Czy w celu zwiększenia konkurencyjności postępowania Zamawiający umożliwi udziału w postępowaniu większej liczbie Wykonawców i dopuści płytki do rekonstrukcji mostka według następujących parametrów:
2. Poz. 1 płytki do rekonstrukcji mostka z tytanu, 12 x 2,5 x 255mm, 280mm, 305mm, 330mm, 355mm;
3. Poz. 2 płytki do rekonstrukcji mostka z tytanu, 12 x 3,0 x 330mm, 355mm, 380mm, 405mm, 430mm;
4. Poz. 3 poprzeczka do płytek do rekonstrukcji mostka 12 x 2,5mm, 3,0mm według potrzeb Zamawiającego?

**Zamawiający pozostawia zapisy wzoru umowy bez zmian.**

**Zapytania dot. wzoru umowy zał. nr 4:**

1. Czy w §5 ust. 1 analogicznie do §1 ust. 5, Zamawiający zgodzi się na dodanie, że zapis o wymogu umieszczenia daty ważności na fakturach dotyczy wyrobów sterylnych?

**Zamawiający pozostawia zapisy wzoru umowy bez zmian.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w §6 ust. 1 pkt 1 i 2 z 5% na 1%?

**Zamawiający pozostawia zapisy wzoru umowy bez zmian**

**ZESTAW XIII**

**Pytanie 1**

**Pakiet nr 57 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie stosowanego obecnie na Bloku Operacyjnym zestawu z szybkością absorpcji na poziomie 75%. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zestawów z szybkością absorpcji na poziomie 75%.**

**Pytanie 2**

**Pakiet nr 57 poz. 6**

Prosimy o dopuszczenie ręczników o gramaturze 65 g/m2. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie ręczników o gramaturze 65 g/m2.**

**ZESTAW XIV**

**Pakiet nr 42**

1. Czy Zamawiający w pozycji 3 wymaga igły do portu bezpiecznej?

**Zamawiający dopuszcza ww. rozwiązanie.**

1. Czy Zamawiający dopuści: bezpieczna igła do portów z ostrzem Hubera, umożliwiająca obsługę jedną ręką. Zastosowanie pozytywnego ciśnienia podczas wycofywania igły, ze skrzydełkami, zagięta pod kątem 90º, z przedłużeniem PVC bez DEHP z zaciskiem i łącznikiem Luer Lock. Skrzydełka kodowane kolorami zgodnie z rozmiarem igły. Możliwość podawania cytostatyków, kompatybilna z tomografią komputerową i rezonansem magnetycznym.

Rozmiary :

długości od 15,17,20,25,30 i 35 mm

grubości  19G, 20G i 22G?

**Zamawiający dopuszcza ww. rozwiązanie.**

**ZESTAW XV**

**Pakiet nr 2, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych komora kroplowa wolna od PCV o długości 62 mm (część przeźroczysta 55mm), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa, bez dodatkowego wzmocnienia włóknem szklanym. Zacisk wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po uzyciu, długość drenu 150cm, filtr o średnicy oczek 15µm, nazwa producenta na zaciskaczu, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pakiet nr 2, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, bursztynowy, komora kroplowa wolna od PCV o długości 62 mm (część przeźroczysta 55mm), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa, bez dodatkowego wzmocnienia włóknem szklanym. Zacisk wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po uzyciu, długość drenu 150cm, filtr o średnicy oczek 15µm, nazwa producenta na zaciskaczu, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pakiet nr 2 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC/PCV, długość drenu 150cm. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV/PVC, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC/PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pakiet nr 2 poz. 4-5**

Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycje do osobnego pakietu ?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pakiet nr 2 poz. 6-9**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z rozszerzoną skalą: 2-3 ml, 5-6 ml, 10-12 ml, 20-24 ml, wykonane z: cylinder: polipropylen, tłok: polietylen ?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pakiet nr 2 poz. 14**

Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarach: 0,25 mm x 4 mm, 0,25 mm x 6 mm, 0,30 mm x 8 mm, 0,33 mm x 12 mm ?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pakiet nr 2 poz. 15**

Czy nie zaszła omyłka pisarska – **szlif ołówkowy** powinien dotyczyć tylko poz.**15c? Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pakiet nr 2 poz. 16-21**

Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycje do osobnego pakietu ?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pakiet nr 2 poz. 22-24**

Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycje do osobnego pakietu ?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pakiet nr 2 poz. 22-24**

Czy Zamawiający dopuści kranik z optycznym indykatorem położenia o/z, wykonany z poliwęglanu ?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pakiet nr 4 poz. 3-5**

Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycję do osobnego pakietu ?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pakiet nr 46 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści lancety w rozmiarze 28G ?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pakiet nr 49 poz. 1,10**

Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycje do osobnego pakietu ?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**ZESTAW XVI**

Pytanie dotyczy zapisów SIWZ – grupa kapitałowa

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą ?

**Wykonawca ma obowiązek złożyć wszelkie dokumenty na zasadach zgodnych z ustawą Prawo Zamówień Publicznych oraz aktami wykonawczymi do niej.**

Pytanie do pakietu 2 pozycja 15

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert. Zapis o pochodzeniu w/w produktów bez zmian.

**Zamawiający nie dokonuje wydzielenia pozycji do osobnego pakietu.**

**ZESTAW XVII**

Pytanie nr 1

Czy w trosce o uzyskanie najwyższej  jakości produktów *Zamawiający* w Pakiecie nr 6 poz. nr 1 wymaga w systemie infuzyjnym ogranicznika przepływu wbudowanego w dystalną końcówkę luer lock, dzięki czemu podczas podłączania infuzora pacjentowi jedynym przyklejanym do skóry pacjenta fragmentem pompy elastomerowej, jest właśnie końcówka dystalna, która z racji połączenia z wkłóciem i tak jest odpowiednio zabezpieczana. Eliminuje to konieczność wykonania dodatkowych czynności, skraca czas podłączania infuzora i uniemożliwia pomyłkę. W przypadku gdy ogranicznik przepływu jest osobnym elementem na linii infuzyjnej personel pielęgniarski musi pamiętać o dodatkowym mocowaniu owego ogranicznika przepływu do skóry pacjenta w innym przypadku gdy ogranicznik nie zostanie do skóry przyklejony nie będzie spełniał swojej funkcji a przez to prędkość podania leku będzie inna niż założona.

Czy zamawiający wymaga także systemu infuzyjnego wykorzystującego zbiornik elastomerowy z „czystego” poliizoprenu, bez domieszki silikonu i innych materiałów? Jedynie poliizopren bez dodatków jest w pełni przepuszczalny dla gazów, dzięki czemu pęcherzyki powietrza, które mogą pojawić się podczas napełniania infuzora, w ciągu kilku godzin przechodzą przez elastomer do przestrzeni między balonem a butelką.

Ponadto, czy zamawiający wymaga podania leku w systemie zamkniętym (czyli bez filtrów na przebiegu linii) – jedynym bezpiecznym zarówno dla pacjenta i personelu. Norma ISO 28620 dotycząca przenośnych urządzeń infuzyjnych podkreśla, że wszystkie elementy urządzenia przeznaczone do kontaktu z lekiem stanowią zamknięty, wodoszczelny system. Jedynie system zamknięty (bez filtrów na linii) uniemożliwia wnikanie drobnoustrojów i zapobiega potencjalnym wyciekom leku.

Czy biorąc pod uwagę powyższe argumenty Zamawiający wymaga: przenośnego, jałowy, apirogennego system infuzyjnego wykorzystujący zbiornik elastomerowy z poliizoprenu oraz ogranicznik przepływu wbudowany w dystalną końcówkę luer lock, zapewniający przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu w systemie zamkniętym. Urządzenie wyposażone w filtr cząstek stałych wbudowany w zbiornik elastomerowy (bez filtra na przebiegu linii-zapewniając tym samym podanie leku w bezpiecznym dla pacjenta i personelu systemie zamkniętym). W elementach mających kontakt z podawanym lekiem wolne od DEHP. Zbiornik elastomeru umieszczony w zewnętrznej obudowie blokującej promieniowanie UV do długości fali 380 nm, umożliwiającej wizualną kontrolę postępu wlewu. Port do napełniania urządzenia wbudowany w kapturek wyposażony w połączenie Luer-lock, zapewniające możliwość szczelnego podłączenia strzykawki i zabezpieczenia portu korkiem po wypełnieniu. System infuzyjny sprawdzony pod względem stabilności ze stosowanymi cytostatykami (np. 5-FU). Urządzenie pakowane pojedynczo, dla każdego pacjenta futerał. System infuzyjny sklasyfikowany jako wyrób medyczny klasy II b - 1 szt; obj. nominalna 240 ml, a max. 300 ml; nominalna prędkość przepływu 10 ml/h, nominalny czas pracy 24h . Urządzenie zapewniające dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 10% nominalnego czasu wlewu.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pytanie nr 2

Czy w trosce o uzyskanie najwyższej  jakości produktów *Zamawiający* w Pakiecie nr 31 poz. nr 7 wymaga w systemie infuzyjnym ogranicznika przepływu wbudowanego w dystalną końcówkę luer lock, dzięki czemu podczas podłączania infuzora pacjentowi jedynym przyklejanym do skóry pacjenta fragmentem pompy elastomerowej, jest właśnie końcówka dystalna, która z racji połączenia z wkłóciem i tak jest odpowiednio zabezpieczana. Eliminuje to konieczność wykonania dodatkowych czynności, skraca czas podłączania infuzora i uniemożliwia pomyłkę. W przypadku gdy ogranicznik przepływu jest osobnym elementem na linii infuzyjnej personel pielęgniarski musi pamiętać o dodatkowym mocowaniu owego ogranicznika przepływu do skóry pacjenta w innym przypadku gdy ogranicznik nie zostanie do skóry przyklejony nie będzie spełniał swojej funkcji a przez to prędkość podania leku będzie inna niż założona.

Czy zamawiający wymaga także systemu infuzyjnego wykorzystującego zbiornik elastomerowy z „czystego” poliizoprenu, bez domieszki silikonu i innych materiałów? Jedynie poliizopren bez dodatków jest w pełni przepuszczalny dla gazów, dzięki czemu pęcherzyki powietrza, które mogą pojawić się podczas napełniania infuzora, w ciągu kilku godzin przechodzą przez elastomer do przestrzeni między balonem a butelką.

Ponadto, czy zamawiający wymaga podania leku w systemie zamkniętym (czyli bez filtrów na przebiegu linii) – jedynym bezpiecznym zarówno dla pacjenta i personelu. Norma ISO 28620 dotycząca przenośnych urządzeń infuzyjnych podkreśla, że wszystkie elementy urządzenia przeznaczone do kontaktu z lekiem stanowią zamknięty, wodoszczelny system. Jedynie system zamknięty (bez filtrów na linii) uniemożliwia wnikanie drobnoustrojów i zapobiega potencjalnym wyciekom leku.

Czy biorąc pod uwagę powyższe argumenty Zamawiający wymaga: przenośnego, jałowy, apirogennego system infuzyjnego wykorzystujący zbiornik elastomerowy z poliizoprenu oraz ogranicznik przepływu wbudowany w dystalną końcówkę luer lock, zapewniający przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu w systemie zamkniętym. Urządzenie wyposażone w filtr cząstek stałych wbudowany w zbiornik elastomerowy (bez filtra na przebiegu linii-zapewniając tym samym podanie leku w bezpiecznym dla pacjenta i personelu systemie zamkniętym). W elementach mających kontakt z podawanym lekiem wolne od DEHP. Zbiornik elastomeru umieszczony w zewnętrznej obudowie blokującej promieniowanie UV do długości fali 380 nm, umożliwiającej wizualną kontrolę postępu wlewu. Port do napełniania urządzenia wbudowany w kapturek wyposażony w połączenie Luer-lock, zapewniające możliwość szczelnego podłączenia strzykawki i zabezpieczenia portu korkiem po wypełnieniu. System infuzyjny sprawdzony pod względem stabilności ze stosowanymi cytostatykami (np. 5-FU). Urządzenie pakowane pojedynczo, dla każdego pacjenta futerał. System infuzyjny sklasyfikowany jako wyrób medyczny klasy II b - 1 szt;  obj. nominalna 240 ml, a max. 300 ml; nominalna prędkość przepływu 5 ml/h, nominalny czas pracy 48h. Urządzenie zapewniające dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 10% nominalnego czasu wlewu.

W przypadku zgody prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Zamawiający nie wydziela pakietu.**

**ZESTAW XVIII**

1. Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 4 do SIWZ), paragraf 2, ustęp 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin dostaw był liczony w dniach roboczych?

**Zapisy umowy pozostają bez zmian.**

1. Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 4 do SIWZ), paragraf 2, ustęp 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw do 72 godzin w dni robocze?

**Zapisy umowy pozostają bez zmian.**

1. Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 4 do SIWZ), paragraf 2, ustęp 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin, o którym mowa w ustępie 3 był liczony w dniach roboczych?

**Zapisy umowy pozostają bez zmian.**

1. Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 4 do SIWZ), paragraf 2, ustęp 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu, o którym mowa w ustępie 3 do 48 godzin (liczone w dni robocze)?

**Zapisy umowy pozostają bez zmian.**

1. Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 4 do SIWZ), paragraf 4, ustęp 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby terminy, o których mowa w ustępie 5 były liczone w dniach roboczych?

**Zapisy umowy pozostają bez zmian.**

1. Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 4 do SIWZ), paragraf 4, ustęp 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminów, o których mowa w ustępie 5 odpowiednio: z 2 dni do 3 dni roboczych oraz z oraz z 5 dni do 5 dni roboczych?

**Zapisy umowy pozostają bez zmian.**

1. Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 4 do SIWZ), paragraf 6, ustęp 1, podpunkt 1): Prosimy o zmniejszenie kary umownej do 2% wartości brutto opóźnionego asortymentu, zgodnie z zał. nr 1 – za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

**Zapisy umowy pozostają bez zmian.**

1. Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 4 do SIWZ), paragraf 6, ustęp 1, podpunkt 2): Prosimy o zmniejszenie kary umownej do 1% wartości brutto danego asortymentu, zgodnie z zał. nr 1 – za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

**Zapisy umowy pozostają bez zmian.**

1. Dotyczy załącznika nr 2 do SIWZ (formularz cenowy), pakiet nr 16: Prosimy o wyrażenie zgody na złożenie oferty na igły o średnicy 1,9 mm; kompatybilnych z kanałem roboczym 2 mm – pozostałe parametry bez zmian?

**Zapisy umowy pozostają bez zmian.**

**ZESTAW XIX**

**Dotyczy załącznika nr 4 wzór umowy §2 ust. 2**

1. Prosimy Zamawiającego o możliwość dostarczenia towaru w dniach od poniedziałku do piątku w godz. od 07:00 do 13:00.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Dotyczy załącznika nr 4 wzór umowy §4 ust. 5**

1. Prosimy Zamawiającego o zmianę terminów realizacji reklamacji w przypadku:

- braków ilościowych i błędów rodzajowych w ciągu 2 dni roboczych od daty otrzymania zgłoszenia;

- wad jakościowych w ciągu 5 dni roboczych od daty otrzymania zgłoszenia o wadzie.

**Zapisy umowy pozostają bez zmian.**

**Dotyczy załącznika nr 4 wzór umowy §6 ust. 1 pkt. 1)**

1. Prosimy Zamawiającego o zmianę stawek % potencjalnych kar umownych na 0,5% wartości brutto opóźnionego asortymentu.

**Zapisy umowy pozostają bez zmian.**

**Dotyczy załącznika nr 4 wzór umowy §6 ust. 1 pkt. 2)**

1. Prosimy Zamawiającego o zmianę stawek % potencjalnych kar umownych na 0,5% wartości brutto danego asortymentu.

**Zapisy umowy pozostają bez zmian.**

**Dotyczy załącznika nr 4 wzór umowy §6 ust. 1 pkt. 3), §6 ust. 2**

1. Prosimy Zamawiającego o zunifikowanie stawek % potencjalnych kar umownych na 5% wartości niezrealizowanej części umowy brutto.

**Zapisy umowy pozostają bez zmian.**

**Dotyczy załącznika nr 4 wzór umowy §6 ust. 4 pkt. 1)**

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy okres 3 dni dotyczy 3 dni roboczych.

**Zapisy umowy pozostają bez zmian.**

**ZESTAW XX**

**Pytanie nr 1 Pakiet nr 59**

1.Czy Zamawiający dopuści rozmiar 21x 26,5 mm ? pozostałe parametry bez zmian.

**Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania wyżej wskazanego rozmiaru.**

2.Czy Zamawiający dopuści rozmiar 21x 26,5 cm ? pozostałe parametry bez zmian. **Odpowiedź, jak w pkt. 1**

**ZESTAW XXI**

**1. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SIWZ – Wzór umowy, § 5, ust. 2.**

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu § 5, ust. 2., tak, aby wskazywał, że Wykonawca ma prawo, ale nie obowiązek do wysyłania faktur elektronicznych na platformę www.efaktura.gov.pl. Zgodnie z ustawą o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (art. 4, punkt 2), Wykonawca nie jest obowiązany do wysyłania ustrukturyzowanych faktur elektronicznych do zamawiającego za pośrednictwem platformy.

Proponowany przez nas zapis: „Wykonawca może wystawiać ustrukturyzowane faktury elektroniczne w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 9 listopada 2018r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz. U. poz. 2191, dalej – „Ustawa o Fakturowaniu”).”

**Zapis wzoru umowy (§ 5, ust. 2) nie nakłada na wykonawcę obowiązku wysyłania ustrukturyzowanych faktur elektronicznych.**

**Zamawiający jedynie wskazuje na taką możliwość przy wykorzystaniu** [**www.efaktura.gov.pl**](http://www.efaktura.gov.pl)**.**

**2. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SIWZ – Wzór umowy, § 2, ust. 2.**

W związku z krótkimi godzinami pracy Apteki Szpitalnej prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu dostawy towaru do 3 dni roboczych.

**Zamawiający pozostawia zapisy wzoru umowy bez zmian.**

**ZESTAW XXII**

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

**Zamawiający pozostawia zapisy wzoru umowy bez zmian.**

**Pytanie nr 2**

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

**Zamawiający pozostawia zapisy wzoru umowy bez zmian.**

**Pytanie nr 3**

Prosimy o modyfikację zapisów § 6 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

**Zamawiający pozostawia zapisy wzoru umowy bez zmian.**

**Pytanie nr 4**

***Dotyczy wzoru umowy:***

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów do projektu umowy w§6, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą zgodnie i niewykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 3531 k.c. granice swobody umów:

*„Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn, za które odpowiada Zmawiający w wysokości 10% wynagrodzenia netto pozostałego do zapłaty w zakresie części, której, odstąpienie dotyczy..”*

**Zamawiający pozostawia zapisy wzoru umowy bez zmian.**

**Pytanie nr 5**

***Dotyczy wzoru umowy***

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż

***„Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”?***

Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 150 zł.

**Zamawiający pozostawia zapisy wzoru umowy bez zmian.**

**Pytanie nr 6**

Pakiet nr 45, poz.1

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 1 pojemnika chirurgicznego na wycinki histopatologiczne wykonanego z polipropylenu ze szczelnie zakręcaną nakrętką – zakręcanie typu „Liquid Proof” z dodatkowym kołnierzem pod nakrętką zabezpieczającym przed rozlaniem płynu. Pojemnik przeźroczysty, nakrętka czerwona. Pojemność 120 ml, wymiary Ø57 mm średnica górna wysokość 69 mm, prosimy też o zweryfikowanie podane przez zamawiające wymiarów, wskazują one na pojemnik o pojemności około 180 ml a nie 100 – 150 ml.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 7**

Pakiet nr 45, poz.2

Prosimy o dopuszczenie pojemnika chirurgicznego na wycinki histopatologiczne wykonanego z polipropylenu ze szczelnie zakręcaną nakrętką – zakręcanie typu „Liquid Proof” z dodatkowym kołnierzem pod nakrętką zabezpieczającym przed rozlaniem płynu. Pojemnik przeźroczysty, nakrętka czerwona. Pojemność 200 ml, wymiary Ø61 mm średnica górna wysokość 80mm.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 8**

Pakiet nr 45, poz.3

Prosimy o dopuszczenie pojemnik chirurgicznego na wycinki histopatologiczne o pojemności 366 ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø 87 - 74 Ø x 85 mm wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik biały, pokrywka biała. Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana. Opakowanie: 1 szt.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 9**

Pakiet nr 45, poz.4

Prosimy o dopuszczenie pojemnik chirurgicznego na wycinki histopatologiczne o pojemności 1200 ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø 125 – Ø105 x 130 mm wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik biały, pokrywka biała. Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana. Opakowanie: 1 szt.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 10**

Pakiet nr 45, poz.5

Prosimy o dopuszczenie pojemnik chirurgicznego na wycinki histopatologiczne o pojemności 3400 ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø 193 – Ø170 x 160 mm wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik biały, pokrywka biała. Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana. Opakowanie: 1 szt.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 11**

Pakiet nr 45, poz.6

Prosimy o dopuszczenie pojemnik chirurgicznego na wycinki histopatologiczne o pojemności 5600 ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø 215 – Ø190 x 197 mm wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik biały, pokrywka biała. Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana. Opakowanie: 1 szt.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**ZESTAW XXIII**

**Pakiet nr 18**

**Poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrody neutralne jednorazowego użytku, dwudzielne, hydrożelowe z systemem rozprowadzającym prąd równomiernie na całej powierzchni elektrody, nie wymagające aplikacji w określonym kierunku w stosunku do pola operacyjnego, powierzchnia przewodząca 110cm2, bez ograniczenia mocy maksymalnej. Powierzchnia całkowita 170cm2. Wymiary 176x122mmm grubość 1mm, do każdej elektrody dołączona informacja o numerze serii i dacie ważności w postaci samoprzylepnej etykiety. Pakowane po 5szt, opakowanie handlowe 50szt​?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania uchwyt jednorazowy z elektrodą, nóż, 2 przyciski, dł. całkowita 330,4mm, kabel dł. 3m, wtyk 3-pin, sterylny, pakowane pojedynczo, opakowanie handlowe 10szt.?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Poz. 3** - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektroda jednorazowa, nóż 2 x 18mm, dł. całkowita 70mm, do uchwytu 2,4mm, op 10szt.​?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Poz. 5** - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania przedłużacz do elektrod standardowych 2,4mm, dł.100mm, długość całkowita 135 mm, uchwyt 2,4mm?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Poz. 4 i 6** – Prosimy o wydzielenie poz. 4 i 6 do odrębnego pakietu, ponieważ nie są to narzędzia do elektrochirurgii?

**Zamawiający nie wydziela odrębnego pakietu.**

**Pakiet nr 69**

**Poz. 3** - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektroda nóż prosty, 25 x 3,5mm, dł. całkowita 57 mm, uchwyt 2,4mm?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Poz. 7** - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania przedłużacz do elektrod standardowych 2,4mm, dł.100mm, dł. całkowita 135mm, uchwyt 2,4mm?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Poz. 8** - Prosimy o wydzielenie poz. 8 do odrębnego pakietu, ponieważ nie jest to narzędzie do elektrochirurgii?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**ZESTAW XXIV**

Pakiet 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostra igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przeźroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 2, poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 2, poz. 1

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej ) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 2, poz. 1

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 2, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie przyrządu IS bez dodatkowego portu/łącznika iniekcji, gdyż po konsultacjach z pielęgniarkami z kilku placówek medycznych uzyskaliśmy opinię ,że kroplówka to system zamknięty, a dodatkowy port do przerwanie ciągłości systemu zamkniętego a więc dodatkowe potencjalne źródło  zakażenia ; podawanie leku przez dodatkowy port w trakcie infuzji powoduje, że nie wiadomo w jakim stężeniu lek wnika do krwiobiegu; placówki służby zdrowia dążą do podawania gotowych roztworów płynów i leków w związku z czym trudno przewidzieć jaka będzie reakcja w sytuacji kiedy zmieszamy ze sobą dwa leki ( podając lek przez dodatkowy port podajemy go do płynu znajdującego się w butelce ); nie wolno łączyć ze sobą leków ponieważ w sytuacji wystąpienia reakcji alergicznej trudno ustalić na który z podanych produktów; natomiast dodatkowej podaży leków, można dokonać poprzez dodatkowy port kaniuli dożylnej. Ponadto zamieszczony opis znacznie ogranicza konkurencję, co stoi w sprzeczności z fundamentalną zasadą PZP tj. zasadą równego traktowania i uczciwej konkurencji. Pozostawiony wymóg w znaczny sposób (minimum dwukrotnie) podwyższa cenę jednostkową produktu oraz wartość całkowitą Zadania nr 2. W związku powyższym faktem oraz negatywną opinią środowiska medycznego pozostawienie aktualnego opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Zadania 2 mogłoby skutkować nieracjonalnym i niegospodarnym wydatkowaniem środków publicznych.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 2, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści IS bursztyn. bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostra igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przeźroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 2, poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów bursztyn. z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 2, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztyn. bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 2, poz. 2

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bursztyn. bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej ) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 2, poz. 2

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy IS bursztyn. bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 2, poz. 3

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trójpłaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przeźroczystej ,rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczep na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm3, powierzchnia komory 36,52 cm2?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 2, poz. 3

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 2, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 2, poz. 3

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 2, poz. 3

Prosimy o dopuszczenie przyrządu TS bez dodatkowego portu/łącznika iniekcji, gdyż po konsultacjach z pielęgniarkami z kilku placówek medycznych uzyskaliśmy opinię ,że jest to system zamknięty, a dodatkowy port do przerwanie ciągłości systemu zamkniętego a więc dodatkowe potencjalne źródło  zakażenia Ponadto zamieszczony opis znacznie ogranicza konkurencję, co stoi w sprzeczności z fundamentalną zasadą PZP tj. zasadą równego traktowania i uczciwej konkurencji. Pozostawiony wymóg w znaczny sposób (minimum dwukrotnie) podwyższa cenę jednostkową produktu oraz wartość całkowitą Zadania nr 2. W związku powyższym faktem oraz negatywną opinią środowiska medycznego pozostawienie aktualnego opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Zadania 2 mogłoby skutkować nieracjonalnym i niegospodarnym wydatkowaniem środków publicznych.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 2, poz. 1-5, 10-11

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1-5,10-11 z pakietu 2. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

**Zamawiający nie dokonuje podziału pakietu.**

Pakiet 43, poz. 8-9

Czy zamawiający wydzieli poz.8-9 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Zamawiający nie dokonuje podziału pakietu.**

Pakiet 43, poz. 8

Czy zamawiający dopuści worek do stosowania w okresie do 7 dni, (oświadczenie producenta)?

**Zamawiający dopuszcza ww rozwiązanie.**

Pakiet 43, poz. 8

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Zamawiający dopuszcza ww. opakowania.**

**Wyroby w opakowaniach innej wielkości niż przedstawione w opisie zamówienia przez Zamawiającego należy wycenić tak, aby ilość wyrobu była zgodna z SIWZ, przeliczając ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.**

**Zamawiający dopuszcza inne opakowania.**

Pakiet 43, poz. 16-19

Czy zamawiający wydzieli poz.16-19 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Zamawiający nie dokonuje podziału pakietu.**

Pakiet 43, poz. 16-19

Czy zamawiający dopuści w zestawie dren o dł. ok. 200 cm, o przekroju standardowym, wzdłużnie wzmocniony, antyzałamaniowy?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 44, poz. 1

Czy zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 0,5-0,8 litra, wysokość 11,5 cm, otwór wrzutowy 6 cm?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 44, poz. 2

Czy zamawiający dopuści pojemnik o poj. 1 litr, wysokość 17,5 cm, otwór wrzutowy 6 cm?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 44, poz. 3

Czy zamawiający dopuści pojemnik o poj. 3,5 litra, wysokość 28,5 cm, otwór wrzutowy 6 cm?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 34, poz.1

Czy zamawiający dopuści kieliszki z jednostronną skaląod 1 ml – 30 ml, w jednym kolorze, bez nazwy producenta bezpośrednio na kieliszkupakowane po 75 szt.?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 34, poz.1

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Zamawiający dopuszcza ww. opakowania.**

**Wyroby w opakowaniach innej wielkości niż przedstawione w opisie zamówienia przez Zamawiającego należy wycenić tak, aby ilość wyrobu była zgodna z SIWZ, przeliczając ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.**

Pakiet 34, poz.7

Czy zamawiający dopuści poj. Do dobowej zbiórki moczu typu tulipan o poj. Około 2,5 litra, w kolorze mlecznym, z pokrywką, kształt opływowy, ?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 34, poz. 1-3,6,12-15

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-3,6,12-15 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Zamawiający nie dokonuje podziału pakietu.**

Pakiet 34, poz.13

Czy zamawiający wymaga rolek podkładu testowanego dermatologicznie, co wykonawca potwierdzi odpowiednim dokumentem?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 34, poz.13

Czy zamawiający wymaga 2 warstw w podkładzie celulozowym?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 34, poz.13

Czy zamawiający wymaga rolek wykonanych ze 100 % czystej celulozy, co jest gwarancją miękkości i lepszej wchłanialności?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 34, poz.13

Czy wymaga się aby podkłady medyczne były higienicznie zapakowane, każda rolka w oddzielną folię?

**Każda rolka ma być oddzielnie pakowana w folię.**

Pakiet 34, poz.13

Czy wymaga się dokumentów poświadczających, iż produkt był badany dermatologicznie i uzyskał pozytywną opinię?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 34, poz.13

Czy wymaga się aby produkt był wykonany w 100% z czystej celulozy?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 34, poz.13

Czy wymaga się aby podkład medyczny posiadał gramaturę nie mniejszą niż 17 gr/m2?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 34, poz.13

Czy wymaga się aby podkład medyczny posiadał perforację -  minimum 135 odcinków w podkładzie o szerokości 50 cm i 210 odcinków w podkładzie o szerokości 60 cm.?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 34, poz.13

Czy zamawiający wymaga rolki 60 cm x 80 m, perforacja co 38 cm?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 49, poz.1

Czy zamawiający wydzieli poz.1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Zamawiający nie dokonuje podziału pakietu.**

Pakiet 49, poz.1

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Zamawiający dopuszcza ww. opakowania.**

**Wyroby w opakowaniach innej wielkości niż przedstawione w opisie zamówienia przez Zamawiającego, należy wycenić tak, aby ilość wyrobu była zgodna z SIWZ, przeliczając ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.**

Pakiet 49, poz.1

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 54, poz. 1-3

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1-3 z pakietu 54. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

**Zamawiający nie dokonuje podziału pakietu.**

Pakiet 54, poz.1

Czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną spełniającą normę PN-EN 14683 w zakresie filtracji BFE 99,5% aerozoli biologicznych?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 54, poz.1

Czy zamawiający dopuści maskę trójwarstwową, wysokobarierową?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 54, poz.1

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Zamawiający dopuszcza ww. opakowania.**

**Wyroby w opakowaniach innej wielkości niż przedstawione w opisie zamówienia przez Zamawiającego, należy wycenić tak, aby ilość wyrobu była zgodna z SIWZ, przeliczając ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.**

Pakiet 54, poz.2-3

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Zamawiający dopuszcza ww. opakowania.**

**Wyroby w opakowaniach innej wielkości niż przedstawione w opisie zamówienia przez Zamawiającego, należy wycenić tak, aby ilość wyrobu była zgodna z SIWZ, przeliczając ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.**

Pakiet 54, poz. 2-3

Prosimy o dopuszczenie czepka pakowanego w opakowanie foliowe, taki sposób pakowania zmniejsza powierzchnię magazynowania lub/i przechowywania, opakowanie w foli gwarantuje również higieniczne przechowywanie i wyjmowanie - sposób pakowania nie wpływa na jakość produktu i jego wartości użytkowe.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 54, poz. 2

Czy zamawiający dopuści czepek typu beret, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 16 g/m2, w kolorze zielonym, w rozmiarze uniwersalnym o wymiarach : w stanie luźnym: średnica wewnętrzna 16 cm, średnica zewnętrzna 30 cm ± 1 cm ; długość gumki po rozciągnięciu czepka – 50-53 cm ?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 54, poz. 3

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m2,z warstwą pochłaniającą pot w przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. Ok. 46 cm, głębokość czepka ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze zielonym, rozmiar uniwersalny?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 55, poz. 2

Czy zamawiający dopuści prześcieradło o gramaturze min. 25 g/m2?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 55, poz. 2

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Zamawiający dopuszcza ww. opakowania.**

**Wyroby w opakowaniach innej wielkości niż przedstawione w opisie zamówienia przez Zamawiającego, należy wycenić tak, aby ilość wyrobu była zgodna z SIWZ, przeliczając ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.**

Pakiet 55, poz. 3

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Zamawiający dopuszcza ww. opakowania.**

**Wyroby w opakowaniach innej wielkości niż przedstawione w opisie zamówienia przez Zamawiającego, należy wycenić tak, aby ilość wyrobu była zgodna z SIWZ, przeliczając ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.**

Pakiet 55, poz. 3

Czy zamawiający dopuści ochraniacze o gramaturze min. 40 g (+/- 5 g), w kolorze niebieskim?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 55, poz. 4

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Zamawiający dopuszcza ww. opakowania.**

**Wyroby w opakowaniach innej wielkości niż przedstawione w opisie zamówienia przez Zamawiającego, należy wycenić tak, aby ilość wyrobu była zgodna z SIWZ, przeliczając ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.**

Pakiet 55, poz. 4

Czy zamawiający dopuści fartuch włókninowy, z rozcięciem w tylnej części, poły do zakładania z tyłu na plecach, wiązany w talii, w kolorze zielonym, o gramaturze 20 g/m2, długi rękaw, zakończony mankietem z bawełnianym ściągaczem o długości 5,5 cm, wiązany z tyłu w talii, niesterylny?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 55, poz. 4

Czy zamawiający wymaga fartuch włókninowy z długim rękawem zakończonym mankietem z bawełnianym ściągaczem?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Pakiet 55, poz. 4

Czy zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym o wymiarach 112 cm x 140 cm?

**Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym o wymiarach 120 cm x 140 cm.**

Pakiet 55, poz. 4

Czy zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym o wymiarach 120 cm x 145 cm?

**Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym o wymiarach 120 cm x 145 cm.**

Pakiet 55, poz. 1

Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, trzywarstwowy o wymiarach 150 cm szerokości , z perforacją co 210 cm, wykonany z 2 x warstwa bibuły i 1 x warstwa folii, nieprzemakalny, o gramaturze 54 g/m2; wyrób medyczny klasy I; powierzchnia podkładu tłoczona; zakończenie brzegów – bez postrzępień; wyrób odporny na rozdzieranie, gramatura bibuły: 36 ± 0,10 g/m2 ; minimalna chłonność 160 g/m2 ; grubość folii 13 ± 2 μm ,20 szt. , składane?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**ZESTAW XXV**

**Pakiet nr 34, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści kieliszki z podwójną skalą pomiarową: co 1ml w zakresie 2ml-30ml i co 5ml w zakresie 5ml-30ml, bez nazwy producenta umieszczonej na wyrobie, pakowane a’90 szt. z przeliczeniem ilości na 4889 opakowań?

**Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie ww. wyrobów.**

**Wyroby w opakowaniach innej wielkości niż przedstawione w opisie zamówienia przez Zamawiającego, należy wycenić tak, aby ilość wyrobu była zgodna z SIWZ, przeliczając ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.**

**Pakiet nr 34, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści elektrody o średnicy 43mm z wypustką?

**Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie elektrod o ww parametrach.**

**Pakiet nr 34, pozycja 8**

Czy Zamawiający dopuści maskę o konstrukcji dwupanelowej.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pakiet nr 34, pozycja 9**

Czy Zamawiający dopuści silikonowy dren T-Kehr z ramionami o długości 45cm x 18cm?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pakiet nr 43, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania z nieprzezroczystym konektorem, bez dodatkowego oznaczenia rozmiaru nadrukowanego na cewniku?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pakiet nr 43, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley’a z balonem o pojemności 3-5ml dla rozmiaru CH 10, pozostałe rozmiary zgodne z SIWZ?

**Zamawiający dopuści cewnik Foley’a z balonem o pojemności 3-5ml dla rozmiaru CH 10.**

**Pakiet nr 43, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści silikonowy cewnik Foley’a z balonem o pojemności 5-10ml?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pakiet nr 43, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu o pojemności całkowitej 2500ml (komora 500ml, worek 2000ml), z drenem o długości 120cm, z bezigłowym portem do pobierania próbek?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pakiet nr 43, pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści worek do moczu z pojedynczym zgrzewem, z bezigłowym porte do pobierania próbek moczu?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pakiet nr 43, pozycja 14**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do tuberkuliny z igłą 0,45 x 13mm?

**Zamawiający dopuści strzykawkę do tuberkuliny z igłą 0,45 x 13mm.**

**Pakiet nr 43, pozycja 16**

Czy Zamawiający dopuści nebulizator z ustnikiem i łącznikiem „T” o pojemności 20ml (skalowany co 2ml), rozbijającym lek na cząstki o średniej wielkości 3,23µm?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pakiet nr 43, pozycja 17**

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z nebulizatorem o pojemności 8ml, rozbijającym lek na cząstki o średniej wielkości 3,23µm?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pakiet nr 43, pozycja 19 b**

Czy Zamawiający dopuści wąsy tlenowe o długości 500cm?

**Zamawiający dopuści wąsy tlenowe o długości 500cm.**

**Pakiet nr 54, pozycja 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski o ciśnieniu różnicowym <29,4 Pa?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pakiet nr 54, pozycja 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie czepka chirurgicznego damskiego wykonanego w całości z perforowanej włókniny wiskozowej, ściągniętego z tyłu nie uciskającą gumką, sposób pakowania kartonik 100 szt., kolor niebieski, zielony, różowy, żółty, rozmiar uniwersalny?

**Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie czepka chirurgicznego damskiego wykonanego w całości z perforowanej włókniny wiskozowej, ściągniętego z tyłu nie uciskającą gumką, sposób pakowania kartonik 100 szt., kolor niebieski, zielony, różowy, żółty, rozmiar uniwersalny.**

**Pakiet nr 54, pozycja 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie czepka chirurgicznego wykonanego w całości z perforowanej włókniny wiskozowej, wiązanego na troki, z możliwością wywinięcia części przedniej co tworzy dodatkową warstwę przeciwpotną, sposób pakowania kartonik 100 szt., kolor niebieski, zielony, różowy, żółty, rozmiar uniwersalny, wysokość czepka 20,5 cm, długość denka 29,0 cm?

**Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie czepka chirurgicznego wykonanego w całości z perforowanej włókniny wiskozowej, wiązanego na troki, z możliwością wywinięcia części przedniej co tworzy dodatkową warstwę przeciwpotną, sposób pakowania kartonik 100 szt., kolor niebieski, zielony, różowy, żółty, rozmiar uniwersalny, wysokość czepka 20,5 cm, długość denka 29,0 cm**

**Pakiet nr 54, pozycja 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pokrowca w rozmiarze 16x250cm?

**SIWZ pozostaje bez zmian.**

**Pakiet nr 54, pozycja 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie osłony na stolik Mayo w rozmiarze 80x140cm ze wzmocnieniem w rozmiarze 60x140cm, wykonanej z foli PE o gramaturze 50g/m2 oraz włókniny o gramaturze 30g/m2 w strefie wzmocnienia (łącznie 80g/m2)?

**SIWZ pozostaje bez zmian.**

**Pakiet nr 56, pozycja 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski czterowarstwowej?

**Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie maski czterowarstwowej**

**Pakiet nr 73, pozycje 22 - 30**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionych pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

**Zamawiający nie wydziela pakietu.**

**ZESTAW XXVI**

1. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 14 z pakietu 2 i utworzenie z niego 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. Pakietowanie drobnych, zużywalnych wyrobów medycznych faworyzuje konkretnych dostawców, ograniczając znacznej większości dystrybutorów możliwość złożenia ofert, co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art. 17. ust. 1 pkt. 1) i 5b) Ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).

**Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietu.**

**ZESTAW XXVII**

**Pytanie 1**

Pakiet nr 2, poz. 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie aparatów do przetaczania płynów infuzyjnych IS – komora kroplowa bez PCV, całość wolna od ftalanów, dł. komory w części przezroczystej min 55mm, igła biorcza dwukanałowa, ścięta standardowo, bez dodatkowego wzmocnienia włóknem szklanym, dł. drenu standardowo 150 cm, czołowego polskiego producenta firmy Margomed**.**

**Zamawiający dopuszcza sprzęt o wyżej opisanych parametrach.**

**Zamawiający nie wskazuje konkretnego producenta sprzętu.**

**Pytanie 2**

Pakiet nr 2, poz. 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie aparatów do przetaczania leków światłoczułych – komora kroplowa bez PCV, całość wolna od ftalanów, dł. komory w części przezroczystej min 55mm, igła biorcza dwukanałowa, ścięta standardowo, bez dodatkowego wzmocnienia włóknem szklanym, czołowego polskiego producenta firmy Margomed**.**

**Zamawiający dopuszcza sprzęt o wyżej opisanych parametrach.**

**Zamawiający nie wskazuje konkretnego producenta sprzętu.**

**Pytanie 3**

Pakiet nr 2, poz. 3

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie aparatów do przetaczania krwi TS – komora kroplowa bez PCV, całość wolna od ftalanów, dł. komory min 80 mm, bez dodatkowego wzmocnienia włóknem szklanym, dł. drenu standardowo 150 cm, czołowego polskiego producenta firmy Margomed**.**

**Zamawiający dopuszcza sprzęt o wyżej opisanych parametrach.**

**Zamawiający nie wskazuje konkretnego producenta sprzętu.**

**ZESTAW XXVIII**

1. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 5 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów „…od daty otrzymania zgłoszenia o wadzie” na „…od daty uznania reklamacji”.

**Wzór umowy pozostaje bez zmian.**

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt. 1), 2):

1. Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kar umownych:

1. za opóźnienie w realizacji dostawy, zdeponowania w magazynie zgodnie z § 3 ust. 1 lub uzupełnienia asortymentu zgodnie z § 3 ust. 3 w wysokości **0,5 %** wartości brutto opóźnionego asortymentu, zgodnie z zał. nr 1 - za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie asortymentu**;

**Wzór umowy pozostaje bez zmian.**

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

**Wzór umowy pozostaje bez zmian.**

**ZESTAW XXIX**

1. **Pakiet nr 24 poz. 1:** czy Zamawiający dopuści koszulę w rozmiarze uniwersalnym? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

**Zamawiający dopuści koszulę w rozmiarze uniwersalnym. Reszta parametrów zgodna z SIWZ**

1. **Pakiet 37 poz.** **1:** czy Zamawiający dopuści:

Pieluchomajtki dla dorosłych, oddychające na całej powierzchni produktu. Muszą posiadać: absorbent moczu z zawartością substancji neutralizującej zapach; falbanki oraz barierki wewnętrzne (skierowane do wewnątrz lub na zewnątrz), zapewniające zapobieganie wypływu moczu i kału; wykonane z elastycznego laminatu na całym obwodzie pieluchomajtki zapewniając tym samym dobre dopasowanie do pacjenta na całym obwodzie zamiast ściągaczy taliowych; przylepcorzepy wielokrotnego użytku, dwa wskaźniki chłonności (zużycia produktu) w postaci dwóch żółtych pasków zmieniających barwę pod wpływem moczu i tuszowego nadruku rozmywającego się pod wpływem cieczy.

Rozmiar „S", rekomendowany obwód (bez rozciągania) co najmniej 80cm. Chłonność co najmniej 1500g - Pakowane a' 30.

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pieluchomajtek o wyżej wskazanych parametrach.**

1. **Pakiet 37 poz.** **2:** czy Zamawiający dopuści:

Pieluchomajtki dla dorosłych, oddychające na całej powierzchni produktu. Muszą posiadać: absorbent moczu z zawartością substancji neutralizującej zapach; falbanki oraz barierki wewnętrzne (skierowane do wewnątrz lub na zewnątrz), zapewniające zapobieganie wypływu moczu i kału; wykonane z elastycznego laminatu na całym obwodzie pieluchomajtki zapewniając tym samym dobre dopasowanie do pacjenta na całym obwodzie zamiast ściągaczy taliowych; przylepcorzepy wielokrotnego użytku, dwa wskaźniki chłonności (zużycia produktu) w postaci dwóch żółtych pasków zmieniających barwę pod wpływem moczu i tuszowego nadruku rozmywającego się pod wpływem cieczy.

Rozmiar „M", rekomendowany obwód (bez rozciągania) co najmniej110cm. Chłonność co najmniej 2200 g - Pakowane a' 30.

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pieluchomajtek o wyżej wskazanych parametrach.**

1. **Pakiet** **37 poz.** **3:** czy Zamawiający dopuści:

Pieluchomajtki dla dorosłych, oddychające na całej powierzchni produktu. Muszą posiadać: absorbent moczu z zawartością substancji neutralizującej zapach; falbanki oraz barierki wewnętrzne (skierowane do wewnątrz lub na zewnątrz), zapewniające zapobieganie wypływu moczu i kału; wykonane z elastycznego laminatu na całym obwodzie pieluchomajtki zapewniając tym samym dobre dopasowanie do pacjenta na całym obwodzie zamiast ściągaczy taliowych; przylepcorzepy wielokrotnego użytku, dwa wskaźniki chłonności (zużycia produktu) w postaci dwóch żółtych pasków zmieniających barwę pod wpływem moczu i tuszowego nadruku rozmywającego się pod wpływem cieczy.

Rozmiar „L", rekomendowany obwód (bez rozciągania) co najmniej 140cm. Chłonność co najmniej 2500g - Pakowane a' 30.

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pieluchomajtek o wyżej wskazanych parametrach.**

**Wyroby w opakowaniach innej wielkości niż przedstawione w opisie zamówienia przez Zamawiającego należy wycenić tak, aby ilość wyrobu była zgodna z SIWZ, przeliczając ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.**

1. **Pakiet** **37 poz.** **4:** czy Zamawiający dopuści:

Pieluchomajtki dla dorosłych, oddychające na całej powierzchni produktu. Muszą posiadać: absorbent moczu z zawartością substancji neutralizującej zapach; falbanki oraz barierki wewnętrzne (skierowane do wewnątrz lub na zewnątrz), zapewniające zapobieganie wypływu moczu i kału; wykonane z elastycznego laminatu na całym obwodzie pieluchomajtki zapewniając tym samym dobre dopasowanie do pacjenta na całym obwodzie zamiast ściągaczy taliowych; przylepcorzepy wielokrotnego użytku, dwa wskaźniki chłonności (zużycia produktu) w postaci dwóch żółtych pasków zmieniających barwę pod wpływem moczu i tuszowego nadruku rozmywającego się pod wpływem cieczy.

Rozmiar „XL", rekomendowany obwód (bez rozciągania) co najmniej 170cm. Chłonność co najmniej 2500g - Pakowane a' 30.

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pieluchomajtek o wyżej wskazanych parametrach. Wyroby w opakowaniach innej wielkości niż przedstawione w opisie zamówienia przez Zamawiającego należy wycenić tak, aby ilość wyrobu była zgodna z SIWZ, przeliczając ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku.**

1. **Pakiet** **37 poz.** **3 i** **4:** Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch różnych produktów odpowiadających rozmiarom L i XL o dwóch różnych zakresach obwodów dających pacjentowi komfort użytkowania? Na rynku polskim pojawiły się oferty proponujące w rozmiarze XL pieluchomajtki w rozmiarze L, które wg oferenta mają maksymalny obwód 160cm. W wyniku czego dany wykonawca oferuje dwa razy ten sam produkt w rozmiarze L. Maksymalny obwód pieluchomajtek wyznaczony jedynie ze zsumowania szerokości produktu w części tylnej i przedniej nie jest optymalnym rozmiarem, gdyż pacjent będzie odczuwał dyskomfort i ucisk. Wtenczas zaleca się rozmiar o większym obwodzie. Dlatego, jak wynika z opis przedmiotu zamówienia , zawartym w SIWZ, zakres obwodów różnych produktów jest inny i częściowo na siebie zachodzi, w celu optymalnego dopasowania i komfortu użytkującego.

**Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch różnych produktów zgodnych z wyżej zamieszczonym opisem.**

1. **Pakiet 37 poz. 5:** czy Zamawiający dopuści podkład chłonny o wymiarach 60x90 cm z wkładem chłonnym o chłonności co najmniej 1600 g wg normy ISO 11948-1?

**Zamawiający dopuszcza podkład chłonny o wymiarach 60x90 cm z wkładem chłonnym o chłonności co najmniej 1600 g wg normy ISO 11948-1.**

1. **Pakiet 37 1-5:** czy Zamawiający odstąpi od wymogu przedłożenia karty technicznej jawnej dla innych wykonawców? W ocenie wykonawcy takie dokumenty stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Informacje zawarte w kartach technicznych mają charakter informacji technicznych i technologicznych, dotyczą bowiem technicznych i technologicznych aspektów oferowanych wyrobów. Informacje te nie są niezbędne dla standardowych użytkowników wyrobów, dlatego, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa o wyrobach medycznych, nie są zamieszczane na opakowaniach wyrobów i standardowo nie są przekazywane użytkownikom. Informacje te nie są powszechnie znane i niewątpliwie mają istotną wartość gospodarczą - w szczególności mogą być wykorzystywane przez konkurencyjne firmy np. do produkcji konkurencyjnych wyrobów lub w działalności marketingowej promującej konkurencyjne wyroby.

**Zgodnie z pkt. 8.8.ppkt. 1 SIWZ:**

**„W celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego, Zamawiający będzie żądał zgodnie z pkt. 8.2 siwz następujących dokumentów:**

**- materiały zawierające opis techniczny oferowanych wyrobów (np. katalogi, foldery, metodyki, karty techniczne w języku polskim) – na podstawie których Zamawiający oceni zgodność parametrów oferowanych wyrobów z opisanymi w załączniku nr 2”**

**Zgodnie z powyższym, Zamawiający nie stawia wymogu przedłożenia kart technicznych oferowanych wyrobów.**

**Zamawiający modyfikuje zapisy załącznika nr 2 w zakresie pakietu nr 37 dotyczące kart technicznych, przez ich usunięcie.**

Pytania dot. wzoru umowy:

1. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 pkt 1) i pkt 2) wzoru umowy słowo „opóźnienie” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?

**Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.**

1. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy zostały dodane słowa „jednak łącznie nie więcej niż 100% wartości brutto tego towaru”? W razie odmownej odpowiedzi na powyższe pytanie, czy Zamawiający zgadza się na obniżenie kary umownej do 0,5% lub na inne złagodzenie kary umownej z § 6 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy?

**Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.**

1. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 6 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

**Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.**

**ZESTAW XXX**

**Pytania dotyczące załącznika nr 4 – projekt umowy**

**Pytanie 1 – dotyczy §2 ust. 2**

Prosimy o modyfikacje w/w zapisów na następujące:

*„Dostawy będą się odbywać sukcesywnie zgodnie ze złożonym zamówieniem w nieprzekraczalnym terminie 2 dni roboczych od momentu złożenia przez Zamawiającego zamówienia telefonicznie, pisemnie, e-mailem lub przy pomocy faksu.”.*

**Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.**

**Pytanie 2**

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kary umownej określonej w §6 ust. 1 pkt 1) oraz pkt 2) do 0,5% wartości brutto części dostawy dostarczonej ze zwłoką/towaru podlegającego reklamacji za każdy dzień zwłoki.

**Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.**

**Pytanie 3**

Prosimy o ustalenie kary umownej określonej w §4 ust. 1 pkt 3) na poziomie 5% wartości niezrealizowanej części umowy brutto.

**Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.**

**Pytanie 4**

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §4 ust. 4 w następujący sposób:

*„Zamawiającemu przysługuje prawo rozwiązania umowy bez zachowania terminu wypowiedzenia, gdy:*

1. *Wykonawca trzykrotnie opóźnia się z dostawą, zdeponowaniem lub uzupełnieniu asortymentu lub reklamacją więcej niż 4 dni robocze*
2. *zostanie wydany nakaz zajęcia majątku Wykonawcy,*
3. *rozwiązania lub likwidacji działalności Wykonawcy,*
4. *3-krotnego opóźnienia w dostawie, zdeponowaniu lub uzupełnieniu asortymentu lub reklamacji towaru,*
5. *3-krotnej reklamacji jakości towaru*
6. *Innego rażącego naruszenia przepisów prawa lub postanowień umowy przez Wykonawcę.”*

**Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.**

**ZESTAW XXXI**

**Pakiet 8, pozycja 1**

W związku z optymalizacją kosztów prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych, kształt w pełni anatomiczny, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 5,5-9, sterylizowane radiacyjnie, z wewnętrzną warstwą polimerową powierzchnia zewnętrzna chwytna co najmniej mikroteksturowana, grubość na palcu min. 0,21 mm, dłoni - 0,20±0,01 mm, mankiecie - 0,17±0,01 mm, AQL max. 0,65, poziom protein < 10 ug/g rękawicy, mankiet rolowany, długość min. 280 mm, siła zrywania min. 15 N. Odporne na działanie substancji chemicznych oraz leków cytostatycznych. Posiadają badania na przenikalność leków cytostycznych potwierdzone raportem jednostki niezależnej. Pozbawione tiuramów. Klasa IIa zgodnie z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych 93/42/EEC, Kategoria III zgodnie z Dyrektywą 89/686/EEC / Regulacją (EU) 2016/425 dla Środka Ochrony Osobistej Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.

**SIWZ pozostaje bez zmian.**

**Pakiet 8, pozycja 2**

W związku z optymalizacją kosztów prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych neoprenowych**,** bezpudrowych z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnętrzna powierzchnia delikatnie teksturowana, jasnobrązowe, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, grubość min. palec – 0,23 mm, dłoń – 0,20 mm, mankiet – 0,17 mm, wytrzymałość min. 13 N, mankiet rolowany z obszarem adhezyjnym zapobiegającym zsuwaniu się. Badania na przenikalność min. 25 substancji chemicznych, w tym 4-rzędowych środków czyszczących oraz cytostatyków (raport z wynikami badań). Klasa IIa zgodnie z Dyrektywą 93/42/EEC o Wyrobach Medycznych Kategoria III zgodnie z Dyrektywą 89/686/EEC/ Regulacją UE 2016/425 o Środkach Ochrony Osobistej. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

**SIWZ pozostaje bez zmian.**

**Pakiet 21, pozycja 7**

W związku z optymalizacją kosztów prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych do badań, fioletowe, cienkie, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, AQL 1.0, zgodnie z EN 455 (fabryczny nadruk na opakowaniu), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Przebadane na min. 10 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 lub EN 16523-1. Zgodne z ISO 374-1 - Typ B (fabryczny nadruk na opakowaniu). Odporne na działanie min. 12 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D6978, w tym Oxaplatin i Gemcitabine - fabryczna informacja na opakowaniu. Rękawice zgodne z normami: EN 455, PN – EN 420, ISO 374-1,-5 EN 374-2,-4, ASTM D 6978, EN 16523-1 - fabryczna informacja na opakowaniu. Dopuszczone do kontaktu z żywnością zgodnie z ISO 22000 (fabryczny nadruk na opakowaniu). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 - potwierdzone fabrycznym nadrukiem na opakowaniu. Otwór dozujący opakowania wyposażony w folię zabezpieczającą przed kontaminacją ze środowiska. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk.

**SIWZ pozostaje bez zmian.**

**Pakiet 21, pozycja 9**

W związku z optymalizacją kosztów prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych lateksowych bezpudrowych, AQL ≤ 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), poziom protein <25 ug/g rękawicy, mikroteksturowana antypoślizgowa powierzchnia zewnętrzna, grubość na palcu 0,11 ± 0,02 mm, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 lub EN 16523-1, przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z normą EN 374-5 lub ASTMF 1671 lub równoważną. Dopuszczone do kontaktu z żywnością zgodnie z ISO 22000 (fabryczny nadruk na opakowaniu). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 - potwierdzone na opakowaniu. Rozmiary S-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane 100 sztuk.

**SIWZ pozostaje bez zmian.**

**Pakiet 21, pozycja 10**

W związku z optymalizacją kosztów prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych winylowych, bezpudrowych, oznakowanych jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej w kategorii I z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu, zgodne z normą EN 455, bez zawartości ftalanów DOP (DEHP) fabrycznie oznakowane na opakowaniu. Przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 lub EN 16523-1, przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTMF 1671 lub równoważną. Rozmiary S-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane 100 sztuk.

**SIWZ pozostaje bez zmian.**

**ZESTAW XXXII**

**Pakiet nr26.**

**Pytanie 1.poz. 3.**

Czy zamawiający dopuści dren ,średnica wewnętrzna 6,2 mm, długość 210cm? Pozostałe jak w SIWZ.

**Zamawiający dopuści dren ,średnica wewnętrzna 6,2 mm, długość 210cm.**

**Pytanie 2.poz.4.**

Czy zamawiający dopuści dren ,średnica wewnętrzna 6,2 mm, długość 210cm?

Pozostałe jak w SIWZ.

**Zamawiający dopuści dren ,średnica wewnętrzna 6,2 mm, długość 210cm.**

**ZESTAW XXXIII**

**Dotyczy: ZAŁĄCZNIK NR 2 do SIWZ, (opz formularz cenowy) pakiet nr 77**

**1.** Czy Zamawiający dopuści w pkt. 1 Dozownik o zakresie 0-15 l/min?.

**SIWZ pozostaje bez zmian.**

**2.** Czy Zamawiający dopuści w pkt. 1 Dozownik o zakresie 0-20 l/min?

**SIWZ pozostaje bez zmian.**

**3.** Czy Zamawiający dopuści w pkt. 1 butelkę nawilżacza o pojemności 285 ml? Co różni się nieznacznie od wymaganej w opisie pojemności?

**Zamawiający dopuszcza butelkę nawilżacza o pojemności 280-360 ml.**

**4.** Czy Zamawiający dopuści w pkt. 1 butelkę nawilżacza o pojemności 355 ml?

**Zamawiający dopuszcza butelkę nawilżacza o pojemności 280-360 ml.**

**5.** Czy Zamawiający zrezygnuje z wymagania opisanego w punkcie 1, podpunkt 7 i w punkcie 2 podpunkt 7:

**„Wilgotność gazu jeśli wymagane jest nawilżenie 0-60%”?**

Określenie stopnia nawilżenia w dozowniku jest uzależnione od zbyt wielu czynników. Wartość nawilżenia jest ściśle powiązana z wartością nastawu przepływu gazu i jego temperaturą, ciśnieniem i zmienia się wraz ze zmianą tych parametrów, dlatego nieobiektywnym i niemiarodajnym jest określenie tego parametru w jednostce % oraz ml/h. Prosimy o dopuszczenie dozownika tlenu i powietrza, który spełnia wszystkie standardy i normy medyczne dotyczące nawilżenia tlenu do zastosowań medycznych i zgodny z dyrektywą 93/42/EEC oraz normą EN ISO 13485.

**SIWZ pozostaje bez zmian.**

**6.** Czy Zamawiający dopuści w pkt. 2 Dozownik o zakresie 0-15 l/min?

**SIWZ pozostaje bez zmian.**

**7.** Czy Zamawiający dopuści w pkt. 1 Dozownik o zakresie 0-20 l/min?

**SIWZ pozostaje bez zmian.**

**8.** Czy Zamawiający dopuści w pkt. 2 butelkę nawilżacza o pojemności 285 ml? Co różni się nieznacznie od wymaganej w opisie pojemności?

**Zamawiający dopuszcza butelkę nawilżacza o pojemności 280-360 ml.**

**9.** Czy Zamawiający dopuści w pkt. 1 butelkę nawilżacza o pojemności 355 ml?

**Zamawiający dopuszcza butelkę nawilżacza o pojemności 280-360 ml.**

**10.** Czy Zamawiający dopuści w punkcie 3 – zawór czerpalny, ssak o zakresie regulacji od 0 do -1000 mbar (co równa się wartości od 0 do -1 bar)?

**SIWZ pozostaje bez zmian.**

**11.** Czy Zamawiający dopuści w punkcie 3 – zawór czerpalny, ssak wykonany z technopolimeru?

Technopolimer z rodziny polimerów jest materiałem powszechnie stosowanym w medycynie.

Materiał ten charakteryzuje się wysoką wytrzymałością właściwą oraz odpornością na działanie czynników chemicznych

**SIWZ pozostaje bez zmian.**

**12.** Czy Zmawiający dopuści w punkcie 3 butelkę (pojemnik) zabezpieczającą o pojemności 50 ml?

Pojemność pojemników (butelek) bezpieczeństwa nie ma wpływu na działanie urządzenia, ich zadaniem jest zabezpieczenie przed zalaniem.

**SIWZ pozostaje bez zmian.**

**13.** Czy Zamawiający dopuści w punkcie 3 zawór czerpalny o przyłączu do butelek ½”, które będą kompatybilne z dostarczonymi butelkami?

**SIWZ pozostaje bez zmian.**

**Dotyczy Załącznik nr 4 Do SIWZ (wzór umowy)**

**14.** Czy Zamawiający zaakceptuje dostawy poprzez firmę kurierską?

**15.** Czy Zamawiający wydłuży godziny dostawy z 7-11 na 7-14, (bądź dłużej – prosimy Zamawiającego o wskazanie wydłużonych godzin dogodnych dla Zamawiającego)

Przy tak krótkim terminie dostawy (2 dni) aby spełnić warunki godzin dostawy, Wykonawca będzie musiał podjąć dodatkowe środki aby nie przekroczyć godz. dostawy, co będzie miało wpływ na zwiększenie wartości oferty.

Wysłużenie godzin dostawy wpłynie korzystnie na zmniejszenie wartości oferty.

**16.** Czy Zamawiający zmieni zapis: „Dostawy będą się odbywać sukcesywnie zgodnie ze złożonym zamówieniem w nieprzekraczalnym terminie **2 dni** od momentu złożenia przez Zamawiającego zamówienia…”

i zastąpi go zapisem:

„Dostawy będą się odbywać sukcesywnie zgodnie ze złożonym zamówieniem w nieprzekraczalnym terminie **2 dni roboczych (pn-pt)** od momentu złożenia przez Zamawiającego zamówienia?

Doprecyzowanie które dni Zamawiający uznaje jako robocze, pozwoli na zabezpieczenie terminowości dostaw.

**Pytania nr 10-16 Zamawiający pozostawia zapisy wzoru umowy bez zmian.**

**ZESTAW XXXIV**

1. **Pakiet 11**

Czy zamawiający dopuści w pozycji 4a cewnik dwuświatłowy poliuretanowy 12FR dł. 15cm, 20cm, 25cm oraz 14FR dł. 15cm, 20cm, 25cm.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Czy zamawiający dopuści w pozycji 4b cewnik dwuświatłowy poliuretanowy rozmiar 14FR dł. 25cm, 30cm, 35cm.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4a, 4b i stworzy osobny pakiet.

**Zamawiający nie wydziela pakietu.**

1. **Pakiet 31**

Czy zamawiający dopuści w pozycji 3,4,5 cewnik poliuretanowy.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Czy zamawiający w pozycji 5 dopuści cewnik 9FR.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Czy zamawiający wydzieli pozycję 1,2,3,4,5, i stworzy osobny pakiet.

**Zamawiający nie wydziela pakietu.**

1. **Pakiet 43**

Czy zamawiający dopuści w pozycji 4 dopuści cewnik foleya z balonem objętości od 5cc/ml do 50cc/ml.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

Czy zamawiający wydzieli pozycję 4,5,10 i stworzy osobny pakiet.

**Zamawiający nie wydziela pakietu.**

**2. Przedłużenie terminu składania i otwarcia ofert**

Zamawiający działając na mocy art. 38. ust 6 ustawy Prawo Zamówień Publicznych przedłuża termin składania i otwarcia ofert do dnia **04.07.2019 roku.**

Godziny składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

**3. Informacje dodatkowe**

1. Wszelkie dokumenty, o których mowa w załączniku nr 2, a nie ujęte w katalogu dokumentów zawartym w pkt.8.8 SIWZ, wymagane będą na etapie realizacji umowy.

2. Zmiany opisu zamówienia zawarte w wyjaśnieniach stanowią integralną część SIWZ i wykonawca musi je uwzględnić przy przygotowaniu oferty.

W związku z odpowiedziami, Zamawiający modyfikuje załącznik nr 2 i umieszcza na stronie internetowej **pod nazwą: „Załącznik nr 2 – opz formularz cenowy NOWY”**

3. Zamawiający przypomina, że „wyroby w opakowaniach innej wielkości niż przedstawione w opisie zamówienia przez Zamawiającego należy wycenić tak, aby ilość wyrobu była zgodna z SIWZ, przeliczając ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku. Zmiana wielkości opakowań wymaga zgody zamawiającego.” – pkt. 11.4 SIWZ.