Poznań, dnia 28.08.2020 r.

**Uczestnicy postępowania**

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę wyrobów medycznych sterylnych i niesterylnych do podaży leków**

Działając zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (j.t. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 ze zm.), Zamawiający udziela wyjaśnień dotyczących Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

**Pytania i odpowiedzi:**

ZESTAW I

**PYTANIE 1 – dotyczy pakietu 8, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny przyrząd do przygotowania i pobierania roztworów z fiolek i butelek **typu mini-spike** **o objętości wypełnienia całego systemu 0,3±0,05 ml**, reszta zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ? Opisywany przyrząd jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej i powszechnie stosowany w placówkach opieki zdrowotnej. Dopuszczenie ww. zestawu pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć. Pragniemy również nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne z opisywanym.

**Zgodnie z ustawą Pzp Zamawiający może wymagać przedstawienia próbek i wtedy będzie mógł zweryfikować, czy proponowany asortyment spełnia Jego oczekiwania**.

W razie niedopuszczenie ww. przyrządu prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

**PYTANIE 2 – dotyczy pakietu 8, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny przyrząd do przygotowania i pobierania roztworów z fiolek i butelek **typu mini-spike** **o objętości wypełnienia całego systemu 0,3±0,05 ml** oraz **powierzchni filtra cząsteczkowego 1,84 cm2**, reszta zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ? Opisywany przyrząd jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej i powszechnie stosowany w placówkach opieki zdrowotnej. Dopuszczenie ww. zestawu pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć. Pragniemy również nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne z opisywanym.

**Zgodnie z ustawą Pzp Zamawiający może wymagać przedstawienia próbek i wtedy będzie mógł zweryfikować, czy proponowany asortyment spełnia Jego oczekiwania**.

W razie niedopuszczenie ww. przyrządu prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

**PYTANIE 3:**

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?

**Oświadczenie musi zostać złożone zgodnie z obowiązującymi przepisami Prawa zamówień publicznych.**

ZESTAW II

**Pakiet nr 10**

Czy Zamawiający dopuści: PEG wykonany z miękkiego, elastycznego silikonu o długości ok 80 cm, odporny na działanie środków dezynfekcyjnych (w tym zawierający jod), dobrze tolerowany przez organizm,, nie alergizujący, zakończenie od strony żołądka zapewniające dobre uszczelnienie gastrostomii, pewne jej mocowanie zapobiegające przypadkowemu wysunięciu gastrostomii, a jednocześnie umożliwiające celowe usunięcie gastrostomii metodą trakcji, bez wykonania endoskopii, dwudrożny port implementowany do dystalnego końca cewnika, średnica gastrostomii: 14F, 20F i 24F do wyboru przez Zamawiającego. Sprzęt bezpośrednio dostosowany do połączenia typu ENFit jako wymagane zabezpieczenie przed przypadkowym  podłączeniem żywienia dojelitowego do systemu dożylnego typu Luer, sterylny, pakowany pojedynczo.

W skład zestawu wchodzi tacka z akcesoriami: prowadnik do przeciągania cewnika ok 175 cm, pętla do przeciągania zestawu, igła typu trokar, , skalpel, nasadki do karmienia, serweta do obłożenia pola zabiegowego, gaziki bez otworu?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

ZESTAW III

**Pytanie nr 1 dotyczy pakietu nr  13 pozycja 3 :**

W kolumnie drugiej załącznika nr 1 - Formularz cenowego dla pozycja 3 Zamawiający podał opis igły do portów :

Igła do portów z ostrzem Hubera, ze skrzydełkami, zagięta pod kątem 90º, z przedłużeniem PVC bez DEHP o długości 25cm (całość), z zaciskiem  i łącznikiem Luer Lock. Duże, elastyczne i wygodne skrzydełka o powierzchni antyposlizgowej.
Skrzydełka kodowane kolorami zgodnie z rozmiarem igły. ( 20 G – czarna, 22 G – żółta , 19 G beżowa )
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

Wykonawca zwraca uwagę, że powyższy zapis może stanowić podstawę do unieważnienia postępowania w przedmiotowym Pakiecie na zasadzie art. 93 ust. 1 pkt. 7 ustawy, bowiem złożone oferty będą nieporównywalne, a świadczenie wykonawcy niedookreślone.

Jednocześnie powołując się na sformułowaną w art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania konkurencji i równego traktowania wykonawców wnosimy o dopuszczenie możliwości wprowadzenia zakresu długości igieł : 15-20mm, 20-25mm oraz 25-38mm. Wprowadzone zmiany nie będę miały wpływu na prowadzoną terapię.

**Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania wyżej wskazanych zakresów długości igieł.**

**Pytanie 2 dotyczy pakietu 13 pozycja 3 :**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie igieł do portów posiadających kodowanie rozmiaru przy pomocy koloru zacisku. Prosimy także, o dopuszczenie niewielkich różnic w odcieniach kolorystycznych np. zamiast koloru beżowego kolor brązowy.

**Pytanie 3 dotyczy pakietu 13 pozycja 3 :**

W przypadku negatywnej odpowiedzi, prosimy o uzasadnienie merytoryczne Zamawiającego.

**Zamawiający dopuszcza niewielkie różnice w odcieniach kolorystycznych np. zamiast koloru beżowego kolor brązowy.**

ZESTAW IV

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w **pakiecie nr. 1 poz. 1** w przedmiotowym postępowaniu:

1. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji **nr. 1 z pakietu 1** 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 ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

ZESTAW V

**1. Dotyczy: SIWZ, 8. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIANIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA, 8.2 Dokumenty składane przez Wykonawcę, pkt. 3**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że uzna zapis art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP za spełniony, gdy wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - "Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiejkolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy."

**Oświadczenie musi zostać złożone zgodnie z obowiązującymi przepisami Prawa zamówień publicznych.**

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

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

**Zamawiający wymaga aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza** **Ulrich Medical.**

**3. Dotyczy: Załącznik nr 1 do SIWZ – Formularz cenowy, pakiet nr 15**

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

**Zamawiający wymaga, aby materiały eksploatacyjne nie zawierały związków DEHP (ftalany dietyloheksylu).**

**4. Dotyczy: Załącznik nr 1 do SIWZ – Formularz cenowy, pakiet nr 15, pozycja 1**

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

**Zamawiający wymaga, aby wężyk pompy mógł pozostać zainstalowany w strzykawce przez 24 godziny niezależnie od ilości przebytych iniekcji**

**5. Dotyczy: Załącznik nr 1 do SIWZ – Formularz cenowy, pakiet nr 15, pozycja 2**

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

**Zamawiający wymaga, aby pojemność sterylnego wężyka pacjenta o długości 250 cm wynosiła 12,5ml.**

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

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

**Zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian.**

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

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

**Zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian.**

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

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

**Zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian.**

**9. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SIWZ – Wzór umowy, § 4 ust. 2 „Fakturę w formie elektronicznej Wykonawca wysyła elektronicznie na adres platformy: www.efaktura.gov.pl.”**

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na dostarczenie faktury w wersji papierowej wraz z zamówionym towarem.

**Zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian.**

**10. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SIWZ – Wzór umowy, § 5 ust. 1 punkt 1) i 2) „Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kar umownych:**

**1) za opóźnienie w realizacji dostawy w wysokości 5 % wartości brutto opóźnionego asortymentu, zgodnie z zał. nr 1 - za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia,**

**2) za opóźnienie w wymianie reklamowanego przedmiotu umowy na nowy w wysokości 5 % wartości brutto danego asortymentu, zgodnie z zał. nr 1 - za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia”**

W naszej opinii zaproponowana kara umowna 5% jest rażąco wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona około 0,2 – 1% za każdy dzień zwłoki. Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie do zniechęcenia do udziału w zamówieniach publicznych. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego o obniżenie kary umownej do poziomu 1%.

**Zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian.**

**11. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SIWZ – Wzór umowy, § 5 ust. 4 pkt 1)** **„Zamawiającemu przysługuje prawo rozwiązania umowy bez zachowania terminu wypowiedzenia, gdy:**

**1) Wykonawca opóźnia się z dostawą asortymentu lub reklamacją więcej niż 3 dni”**

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym prosimy o zmianę zapisu na: „Zamawiającemu przysługuje prawo rozwiązania umowy bez zachowania terminu wypowiedzenia, gdy: 1) Wykonawca opóźnia się z dostawą asortymentu lub reklamacją więcej niż 3 dni **i nie zareaguje na wezwanie Zamawiającego do należytego wykonania umowy**.”

**Zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian.**

**12. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SIWZ – Wzór umowy**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wprowadzenie poniższych zapisów do treści zawieranej umowy:

„Żadna ze Stron nie ponosi odpowiedzialności za nienależyte wykonanie lub niewykonanie Umowy w takim zakresie, w jakim zostało to spowodowane działaniem siły wyższej. Przez siłę wyższą rozumie się zdarzenia zewnętrzne, niezależne od Stron i niemożliwe do przewidzenia, takie jak w szczególności: kataklizmy lub analogiczne zdarzenia wywołane przez siły naturalne, wojnę, strajki, ataki terrorystyczne, zdarzenia medyczne i epidemiologiczne, inne zdarzenia losowe, akty władzy państwowej, akty organów unijnych, które uniemożliwiają prawidłowe wykonanie umowy”.

**Zapisy wzoru umowy pozostają bez zmian.**

ZESTAW VI

**Pakiet 1, poz. 2c**

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

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

ZESTAW VII

1. Pakiet 2, poz.1-2

Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostra igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, 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, sterylizacja EO?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 2, poz.1-2

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC.

**Zamawiający dopuszcza przyrządy do przetaczania IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC.**

1. Pakiet 2, poz.1-2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) 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**

1. Pakiet 2, poz.1-3

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 dopuszcza przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie**

1. 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, całkowita długość kompry ok. 10 cm ,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, powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm2 ( objętość 3,69 cm3), sterylizacja EO?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. 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 dopuszcza przyrządy do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC.**

1. 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**

1. Pakiet 5, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści jednostronną skalę pomiarową?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. pakiet 14, poz. 1,18

Czy zamawiający wydzieli poz.1, poz.18 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 pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. pakiet 14, poz. 1,18

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**

1. Pakiet 14, poz. 18

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

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

ZESTAW VIII

1. *Mając na względzie zachowanie zasad uczciwej konkurencji, równego traktowania podmiotów ubiegających się o przedmiotowe zamówienie publiczne oraz zwiększenie konkurencyjności, a tym samym możliwość uzyskania niższych wartości ofert, czy Zamawiający dokona podziału* ***PAKIETU nr 11*** *na dwa osobne pakiety:*

         ***PAKIET nr 11 A*** *– Pompy elastomerowa z torebkami – obecne pozycje 7 oraz 8;*

         ***PAKIET nr 11 B*** *– Zestawy do cewnikowania żył – pozostałe pozycje z obecnego PAKIETU nr 11?*

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. *Czy Zamawiający w* ***PAKIECIE nr 11 A*** *dopuści złożenie oferty zgodnej z poniższym opisem przedmiotu zamówienia?*

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | **PAKIET nr  11 A** |  |  |
|  | **Pompy elastomerowa z torebkami**  |   |   |
| ***L.p.*** | ***Nazwa*** | ***j.m.*** | ***zapotrzebowanie roczne***  |
|  |  |  | *(a)* |
| **1.** | Pompa elastomerowa do podaży leków jednorazowego użytku; objętość nominalna 300 ml;  prędkość podaży 4 ml/h odporny na przypadkowe zgniecenia i ewentualne zwiększenie prędkości infuzji oraz gwarantujący stabilność pompy w pozycji poziomej siedmiokątny kształt o trwałej warstwie zewnętrznej, duża przezroczystość, umożliwiająca czytelna obserwację leku w pompie, mała wielkość; port do napełniania zamknięty koreczkiem i zabezpieczony zatyczką chroniącą przed uszkodzeniem mechanicznym i kontaminacją. Port do napełniania zintegrowany z zastawka bezzwrotna, zabezpieczająca przed wypływem leku z pompy przez port do napełniania. Drenik infuzyjny z zaciskiem umożliwiającym zatrzymanie  infuzji  oraz filtrem cząsteczkowym 5,0 um wraz z odpowietrznikiem, koniec drenu z zakończeniem  luer lock , zamknięty koreczkiem. Maksymalna objętość wypełnienia 360ml.  | szt. | 237 |
| **2.** | Torebka do pompy elastomerowej | szt. | 237 |

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. *Czy Zamawiający dokona podziału* ***PAKIETU nr 14*** *na dwa osobne pakiety?*

         ***PAKIET nr 14 A*** *– Kaniule, koreczkami– obecne pozycje 1;2;3*

         ***PAKIET nr 14 B*** *– Igły i zestawy – pozostałe pozycje z obecnego PAKIETU nr 14*

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. *Czy Zamawiający w* ***PAKIECIE nr 14 A*** *dopuści złożenie oferty zgodnej z poniższym opisem przedmiotu zamówienia?*

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **1.** | Koreczki do kaniul, jednorazowe sterylne, pakowane pojedynczo, ze względu na szczelność połączeń wymaga się aby koreczki i kaniule pochodziły od jednego producenta. Opakowanie musi umożliwiać jałowe otwarcie koreczka nie powodujące kontaminacji. | op. | 947 |
| **2.** | Kaniule dożylne wykonane z poliuretanu z min.3 wtopionymi paskami kontrastującymi w RTG. Igła , z doskonałym trójpłaszczyznowym szlifem dla łatwego wprowadzenia kaniuli. Port do dodatkowych wstrzyknięć zamykany bezpiecznym korkiem , uniemożliwiającym samoistne otwarcie się bez kontroli personelu upoważnionego do przeprowadzania procedury kaniulacji. Port umiejscowiony centralnie wobec osi skrzydełek niewychodzący poza ich obrys. Dla ułatwienia kolory  odpowiadają kodowi rozmiaru kaniuli zgodnie z normami ISO. Kaniula wyposażona w hydrofobową membranę gwarantującą wysokie bezpieczeństwo zatrzymując wypływ krwi poza kaniulę, zgodna z PN 10555-5. Średnica i długość kaniuli kodowana kolorystycznie. Opakowanie x 50 szt. Wszystkie rozmiary od jednego producenta. Rozmiary: 14G dł. 45 mm; 16G dł.45 mm,17G dł.45 mm; 18G-do wyboru dwie długości: 33 lub 45 mm; 20G-dł. 32 mm; 22G  dł. 25 mm. | op. | 861 |
| **3.** | Bezpieczna kaniuła żylna  wykonana z poliuretanu z min. 3 wtopionymi pasami kontrastującymi w promieniach RTG.  Igła zaopatrzona w specjalny automatyczny plastikowy element zabezpieczający-zatrzask, biernie aktywujący się podczas igły z kaniuli (szczegółówe infor. w zał. instrukcji-ulotce)  Port do dodatkowych wstrzyknięć, zamykany bezpiecznym korkiem , uniemożliwiającym samoistne otwarcie się bez kontroli personelu upoważnionego do przeprowadzania procedury kaniulacji. Port centralny umiejscowiony wobec skrzydełek niewychodzący poza ich obrys. Dla ułatwienia kolory odpowiadają kodowi rozmiaru kaniuli zgodnie z normami ISO. Kaniula wyposażona w hydrofobową membranę gwarantującą wysokie bezpieczeństwo zatrzymując wypływ krwi poza kaniulę, zgodna z PN 10555-5. Średnica i długość kaniuli kodowana kolorystycznie.Opakowanie x 50 szt. Wszystkie rozmiary od jednego producenta. Rozmiary: 14G dł. 45 mm; 16G dł.45mm,17G dł.45 mm; 18G-do wyboru dwie długości: 33 lub 45 mm; 20G-dł.32; 22G  dł. 25 mm. | op. | 18 |

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

ZESTAW IX

**1. Pakiet 1 poz.1**

**Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 0,33x12,7 zamiast 0,33x12mm.**

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 2 poz.1,2,3

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 dopuszcza przyrządy do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC**

1. Pakiet 2 poz.1,2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w przyrządów , których komora wykonana jest z medycznego z PVC, 62 mm (55 w części przezroczystej) igła biorcza dwukanałowa, ścięta trójpłaszczyznowo, wykonana z ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym, logo umożliwiające identyfikacje wyrobu, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren i igłę po użyciu.

**Zamawiający dopuszcza wyroby o wyżej wskazanych parametrach.**

1. Pakiet 2 poz.1

Czy Zamawiający wymaga aby w/w przyrząd był wyposażony w dodatkowy element konstrukcyjny (nie miejsce do wciskania) z miejscem na dren i igłe po użyciu?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 2 poz.1-3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w przyrządów z logiem umożliwiajacym identyfikację wyrobu.

**Zamawiający dopuszcza przyrządy z logiem umożliwiajacym identyfikację wyrobu**

1. Pakiet 2 oz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w przyrządu bez łącznika do Datkowej iniekcji

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 2 poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w przyrządu tylko z drenem 150cm.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 2 poz.4,5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oświadczenia wykonawcy, ze zaoferowane strzykawki są kompatybilne z w/w pompami.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 2 poz.4,5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oświadczenia producenta, ze zaoferowane strzykawki są kompatybilne z w/w pompami.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 2 poz.6,7

Czy Zamawiajacy wymaga aby dreny miały średnice 1,2mm?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 3 poz.1-4

Czy Zamawiający wymaga strzykawek w klasie IIa?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 3 poz.1-4

Czy Zamawiający wymaga aby w/w strzykawki posiadały kontrastujący tłok inny niż biały/mleczny?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 3 poz.1-4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawek z rozszerzoną skalą: 2-3ml, 5-6ml, 10-12ml, 20-24ml. Wymóg stawiany przez Zamawiającego dot. nierozszerzanej skali nie ma swojego uzasadnienia gdyż w strzykawkach gdzie jest jedynie skala nominalna (strzykawki producenta BD) i tak tłok wysuwa się poza skalę nominalną. Strzykawki ze skalą rozszerzoną są bardziej praktyczne gdyż dodatkowe kreski na korpusie strzykawki pozwalają na zmierzenie zawartości nabranego płynu poza skalę nominalną.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 3 poz.1-4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawek, których cylinder wykonany jest z polipropylenu, a tłok z polietylenu.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 3poz.1-4

Prosimy Zamawiajacego o dopuszczenie w/w strzykawek, których typ nadrukowany jest na tylko na opakowaniu jednostkowym.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 3 poz.1-4

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu aby w/w strzykawki były bez zawartości bisphenol A.

1. Pakiet 4 poz.1

Czy Zamawiający wymaga strzykawek z igłą do nałożenia, czy z igłą wtopioną?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 4 poz.1

Prosimy Zamawiajacego o dopuszczenie strzykawek do TBC z igłą do nalożenia 0,45x13mm lub 0,5x16mm

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 4 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z igła do nałożenia 0,33x13mm lub 0,5x16mm.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 4 pzo.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z wtopioną igłą0,4x12,7mm.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 5 poz.1,2

Czy Zamawiający wymaga strzykawek z końcówką ścietą pod kątem 45 stopni?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 5 poz.1

Czy Zamawiający wymaga aby w/w strzykawka była wyposażona w 2 funkcjonalne reduktory luer?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 6 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w kraników odpornych na ciśnienie 4-4,5 bara.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. PAKIET 7 POZ.1-3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawek których cylinder wykonany jest z polipropylenu a tłok z polietylenu.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 7 poz.1-2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawek z rozszerzoną skalą: 30-33ml;10-12ml.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 7 poz.1-3

Prosimy Zamawiajacego o dopuszczenie w/w strzykawek, których typ nadrukowany jest na tylko na opakowaniu jednostkowym.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 7 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawek pakowanych po 50szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 7 poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawek pakowanych po 100szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 7 poz.4-12

Prosimy Zamawiajacego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na pozostały asortyment w pakiecie.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 7 poz.13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zawrou beziglowego o przepływie 320ml/min, mozliwośc używania przez 7 dni i 600 wejść, długośc zaworu ok.31,32mm, odporny na ciśnienie płynu iniekcyjnego 58PSI oraz ciśnienie zwrotne 29PSI.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 7 pzo.13

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu badan in vitro.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 7 poz.14,15,19,20

Prosimy Zamawiajacego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na pozostały asortyment w pakiecie.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 7 poz.16-18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w worków do leków 100ml;250ml;500ml;1000ml;3000ml.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 8 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu typu mini spike z filtrem bakteryjnym 1,2um, bez zastawki.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 14 poz.1,2

Prosimy Zamawiajacego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na wydzielony asortyment w pakiecie.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 14 poz.1

Prosimy Zamawiajacego o odstąpienie od wymogu aby kaniule i koreczki pochodziły od jednego producenta.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 14 poz.1

Czy Zamawiający wymaga koreczków z trzpieniem poniżej krawędzi, co znacznie zwiększy bezpieczeństwo i aseptykę pracy?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Pakiet 14 poz.2

Prosimy Zamawiajacego o dopuszczenie w/w kaniul wykonanych z biokompatybilnego poliuretanu, wyposażone w 4 paski radiocieniujące oraz samodomykający się koreczek portu bocznego, kaniula wypsoażona w zastawkę antyzwrotną oraz elastyczne skrzydełka, nazwa producenta tylko a opakowaniu jednostkowym. Parametry przedstawiają się następująco:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Kolor** | **Rozmiar kaniuli (GAUGE)** | **Rozmiar cewnika w mm** |
| Pomarańczowy | 14 G | 2,20 x 45 |
| Szary | 16 G | 1,70 x 45 |
| Biały | 17 G | 1,50 x 45 |
| Zielony | 18 G | 1,20 x 451,20 x 38 |
| Różowy | 20 G | 1,00 x 32 |
| Niebieski | 22 G | 0,80 x 25 |

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

ZESTAW X

1. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 1. dopuści igłę do wstrzykiwaczy insulinowych wyłącznie z naklejką w kolorze odpowiadającemu rozmiarowi igły? Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ. Wymóg kolorowej osłonki igły wskazuje na jednego wykonawcę.

**Zamawiający dopuszcza wyżej opisane rozwiązanie.**

1. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 3 poz. 1 -4 dopuści strzykawki z logo producenta wyłącznie na korpusie oraz z informacją o braku ftalanów w karcie katalogowej wyrobu zamiast na pojedynczym opakowaniu? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Zamawiający dopuszcza wyżej opisane rozwiązanie.**

1. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 4 poz. 1 dopuści rozmiar igły 0,45x13mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

1. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 4 poz. 2 dopuści strzykawkę insulinową U-100 z igłą nałożoną 0,33x13mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

ZESTAW XI

**Pakiet 1 poz. 1:**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do wstrzykiwaczy insulinowych typu "PEN" w rozmiarze 0.33x 12,5 mm

**Zamawiający dopuszczenie igły do wstrzykiwaczy insulinowych typu "PEN" w rozmiarze 0.33x 12,5 mm.**

**Pakiet 1 poz. 2b:**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł jednorazowych w rozmiarze 1.6mmx40mm .tego samego producenta co igły w innych rozmiarach

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

**Pakiet 1 poz. 2c**:

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły tępej do bezpiecznego pobierania leków z fiolek 18G, 1,2 x 40mm z otworem centralnym.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

**Pakiet 6 poz. 1:**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kraników trójdrożnych pakowanych po 100 szt. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

**Pakiet 6 poz. 2:**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kraników trójdrożnych pakowanych po 75 szt. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

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

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

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

**Pakiet 6 poz. 2:**

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

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

**Pakiet 7 poz.1:**

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

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie jałowej strzykawki trzyczęściowej z końcówką Luer-Lock, pojemność 30 ml., logo producenta strzykawki na cylindrze, opakowanie 50 szt. opakowanie 1 szt z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (wskaźnik optyczny i wyczuwalny).**

**Pakiet 7 poz.2:**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowej strzykawki trzyczęściowej z końcówką Luer-Lock, pojemność 1 0 ml., logo producenta strzykawki na cylindrze,. opakowanie 1 szt . z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (wskaźnik optyczny i wyczuwalny). Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ .

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie jałowej strzykawki trzyczęściowej z końcówką Luer-Lock, pojemność 1 0 ml., logo producenta strzykawki na cylindrze,. opakowanie 1 szt . z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (wskaźnik optyczny i wyczuwalny).**

**Pakiet 7 poz. 3:**

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

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

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

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego systemu zamkniętego z kodem ONB, umożliwiającego rozpuszczenie liofilizowanego leku oraz pobranie roztworu z fiolki do strzykawki. Mocowany na fiolkę o średnicy 20mm, zabezpiecza przed wyciekiem oraz uwalnianiem aerozoli i oparów niebezpiecznych, wyrównuje różnicę ciśnień w trakcie rozpuszczania leku do bańki o wielkości 100 ml, podwójna membrana gwarantuje szczelność i suchość połączeń. Jałowe, pakowane oddzielnie, kompatybilne z lekami cytostatycznymi.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

**Pakiet 7 poz. 6:**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego systemu zamkniętego z kodem ONB, umożliwiającego pobranie roztworu leku cytostatycznego z fiolki w systemie zamkniętym. Urządzenie umożliwia bezpieczne przeniesienie leku w strzykawce i podanie do pojemnika z lekiem, kompatybilne z dowolną strzykawką 3-częściową Luer Lock, posiadający suche, szczelne połączenia.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

**Pakiet 7** **poz. 4-6:**

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy system do przygotowania leków cytostatycznych ma być systemem bezigłowym, całkowicie uniemożliwiającym zakłucie igłą.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

**Pakiet 7 poz. 10:**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego roztwóru 0,9% NaCl o objętości min. 3 ml, w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika, gotowa do użycia  bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz. klasa IIb. Okres ważności min. 24 m-ce .

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie sterylnego roztwóru 0,9% NaCl o objętości min. 3 ml, w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika, gotowa do użycia  bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz. klasa IIb.**

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy strzykawka ma być pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

3/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy strzykawka ma być sterylizowana radiacyjnie ?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

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

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

5/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy strzykawka musi spełniać wymagania normy dla strzykawek ISO EN: 7886-1.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

**Pakiet 7 poz. 11:**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego roztwóru 0,9% NaCl o objętości min. 10 ml w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego,  gotowa do użycia  bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, klasa IIb. Maksymalna objętość cylindra 14 ml. Okres ważności min. 24 m-ce.

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie sterylnego roztworu 0,9% NaCl o objętości min. 10 ml w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego,  gotowa do użycia  bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, klasa IIb. Maksymalna objętość cylindra 14 ml.**

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy strzykawka ma być pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

3/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy strzykawka ma być sterylizowana radiacyjnie?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

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

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

5/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy strzykawka musi spełniać wymagania normy dla strzykawek ISO EN: 7886-1.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

**Pakiet 7 poz. 12:**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego roztwóru 0,9% NaCl  o objętości min. 20 ml, w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, , gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka,  jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, klasa IIb. Okres ważności min. 24 m-ce .

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie sterylnego roztworu 0,9% NaCl  o objętości min. 20 ml, w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, , gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka,  jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, klasa IIb.**

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy strzykawka ma być pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

3/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy strzykawka ma być sterylizowana radiacyjnie ?

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

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

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

5/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy strzykawka musi spełniać wymagania normy dla strzykawek ISO EN: 7886-1.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

**Pakiet 7 poz. 15:**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużacza do podawania leków cytostatycznych i przeciwciał monoklonalnych z filtrem 0,2 mikrona w linii; może być stosowany z pompami, długość zestawu 25 cm, objętośc wypełnienia 2,9 ml, średnica drenu 2,5 mm, wbudowany w linię filtr infuzyjny o powierzchni 10cm2, o wielkości porów 0,2 mikrona, membrana wykonana z polieterosulfonu, dreny wykonane z poliuretanu, bez klemy. Przyrząd bez zawartości DEHP, lateksu, na dystalnym końcu posiadający zatyczkę z filtrem hydrofobowym oraz zastawkę antyzwrotną uniemożliwiającą cofanie się krwi od pacjenta do drenu.

**Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian**

ZESTAW XII

1. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 5 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów „…od daty otrzymania zgłoszenia o wadzie” na „…od daty uznania reklamacji”.

**Zamawiający pozostawia zapisy wzoru umowy bez zmian**

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1 pkt. 1), 2):

 1. Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kar umownych:

1. za opóźnienie w realizacji dostawy w wysokości 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**;

**Zamawiający pozostawia zapisy wzoru umowy 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**.

**Zamawiający pozostawia zapisy wzoru umowy bez zmian**

ZESTAW XIII

**Dotyczy pakietu 2 poz. 1,3**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z drenami o różnych długościach tj. 150cm, 180cm, 200cm, 220 cm, które będą zamawiane w zależności od potrzeb Zamawiającego?

**Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z drenami o różnych długościach tj. 150cm, 180cm, 200cm, 220 cm, które będą zamawiane w zależności od potrzeb Zamawiającego**.

**Dotyczy pakietu 2 poz. 1,3**

Czy Zamawiający dopuści przyrządy bez łącznika dodatkowej iniekcji?

**Zamawiający dopuszcza przyrządy bez łącznika dodatkowej iniekcji.**

**Dotyczy pakietu 3 poz. 1-4**

Czy poprzez „Czytelne znakowanie rozmiaru strzykawki” Zamawiający rozumie, kolorystyczne oznakowanie rozmiaru strzykawki widniejące na blistrze każdej pojedynczej sztuki strzykawki?

**Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**Dotyczy pakietu 4 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z igłą 0,40x13mm?

**Zamawiający dopuszcza strzykawki z igłą 0,40x13mm.**

 **Dotyczy SIWZ**

Czy zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2 „produkty lecznicze oraz wyroby medyczne chroni się od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych”, w trosce o jakość dostarczanego asortymentu Zamawiający wprowadzi do umowy następujący zapis?

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamawiany towar, do siedziby Zamawiającego odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu”.

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

Czy w świetle obecnych wydarzeń Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie pozwoli na zabezpieczenie przed wzajemnym skażeniem produktów oraz ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

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

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

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

**Zamawiający umieszcza poprawiony załącznik cenowy na stronie internetowej.**

**Zamawiający działając zgodnie z art. 38. ust 6 ustawy Prawo Zamówień Publicznych przedłuża termin składania ofert do dnia 03.09.2020 roku.**

**Godziny składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.**