Wrocław,28.05.2018 r.

****

**4 WOJSKOWY SZPITAL KLINICZNY**

**z POLIKLINKĄ SP ZOZ we Wrocławiu**

50-981 Wrocław, ul. R. Weigla 5

**WYJAŚNIENIE I MODYFIKACJA TREŚCI**

**SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

**dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę jednorazowych materiałów medycznych wraz z najmem strzykawki automatycznej, monitora oraz 5 urządzeń do odsysania przestrzeni podgłośniowej, znak sprawy: 35/WZM/2018**

Zamawiający 4 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SP ZOZ we Wrocławiu działając na podstawie art. 38 ust.1 ,2 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2017 poz. 1579 z późn.zm.) dalej PZP informuje, że wpłynęło zapytanie o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w ww. postępowaniu przetargowym:

**Pytanie nr 1**– **Pakiet 32 – TAŚMA TVT -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie nr 32 taśmy do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, z polipropylenu monofilamentowego, niewchłanialna, z plastikową dwuczęściową osłonką na taśmie, dł. 45 cm, szer. 1,1 cm, grubość 0,34 mm, grubość nici 0,15 mm, porowatość 55-60%, gramatura 45 g/m², wytrzymałość min. 90 N/cm, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonana metodą osnowową, o splocie kolumienkowym, co zapewnia wysoką odporność na rozciąganie we wszystkich kierunkach, taśma się nie strzępi i nie zwija.

**Odpowiedź na pytanie nr 1:Nie, Zapisy SIWZ bez zmian**

**Pytanie nr 2**– **Pakiet 55 –**pozycja 7 : Czy Zamawiający dopuści do postępowania  produkt  DualCap™ w kolorze niebieskim stosowany do bezigłowych zaworów,   zawierający 70% alkoholu izopropylowego ( IPA ), w pełni aseptyczny, usuwający drobnoustroje ( CRBSI ) o działaniu w pierwszych 30 sekundach od zastosowania do użycia przez 7 dni?

**Odpowiedź na pytanie nr 2: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 3**– **Pakiet 55 –**pozycja 7 :  Czy Zamawiający dopuści produkt pakowano po 10 szt. na blistrze  ?

**Odpowiedź na pytanie nr 3:Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 4**– **Pakiet 55 –**pozycja 7 :  Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 z pakietu 55 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź na pytanie nr 4: Nie , Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 5**– **Pakiet 54 –**pozycja 5  - Czy Zamawiający dopuści    do postępowania  cewnik dwuświatłowy  długoterminowy Permthane Twin Cath Long Term Heamodialysis Catheter Kit (Citra-XS Superior)   z końcówką typu “shoutgun”(schodkowa) cewnik poliuretanowy z kołnierzem poliestrowym, odporny na zginanie, bez otworów  bocznych 14 FR i  długości cewniki od muły do końca cewnika/długości całkowitej:  23/28 cm, 27/32 cm    z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach, sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówka echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi prowadnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką  typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 11 cm, rozszerzacz, rozmiar 14 FR x 14 cm, rozszerzacz z zastawką i rozrywalną osłonką, rozmiar 17 FR, łącznik prowadzący typu Y, narzędzia do tunelizacji, przewody przedłużające do tętnic (czerwone), przewody przedłużające do żył (niebieskie), skrzydełko mocujące cewnik (na szwy), nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, zaciski, łącznik do przepłukiwania?

**Odpowiedź na pytanie nr 5: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 6**– **Pakiet 54 –**pozycja 5  -  Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji  5 z pakietu 54  i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź na pytanie nr 6:Nie, Zapisy SIWZ bez zmian**

**Pytanie nr 7**– **Pakiet 60 –**pozycja 7  - Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, ze wsuniętymi mandrynami, cewnik o przekroju 14FR i długościach: 17 cm, 20 cm, 25 cm, 30 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi prowadnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

**Pytanie nr 8** –  **Pakiet 60 –** pozycja 7  - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 z pakietu 60 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

**Odpowiedź na pytanie nr 7 – 8: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 9** –Czy Zamawiajacy dopuści w **pakiecie nr 52 pozycji nr1**  PowerPort isp z Plastiku z cewnikiem Chronoflex/ GROSHONG  6Fr Wszczepialny sterylny port naczyniowy  z zestawem wprowadzającym. Septum o średnicy 12,7mm. Port wykonany z plastiku. Wysokość portu: 11,7mm, średnica portu: 26,3mm, waga portu: 5,2g. Otwory do przyszycia portu w opcji: wypełnione silikonem lub otwarte. Z odłączanym cewnikiem poliuretanowym ChronoFlex 6Fr  o długości 75cm i oznaczeniami co 1cm. Możliwość podania infuzji 5ml/sek. Wypustki na silikonowym septum umożliwiają palpacyjną identyfikację portu. Port z zestawem  wprowadzającym: prowadnica Seldingera z zakończeniem typu J,igła punkcyjna 18G,tunelizator,igła Hubera do przekłuwania zestawu , igła Hubera zakrzywiona do infuzji z drenem oraz zaciskiem.

**Odpowiedź na pytanie nr 9: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 10** –Czy Zamawiajacy dopuści w pakiecie nr 52 pozycji nr  2 : PowerPort Slim z radionieprzeziernego tytanu z cewnikiem Chronoflex/ GROSHONG  6Fr Wszczepialny sterylny port naczyniowy  z zestawem wprowadzającym. Septum o średnicy 10,8mm. Port wykonany z radionieprzeziernego tytanu. Wysokość portu: 9,9mm, średnica portu: 21,3mm x 25,4mm, waga portu: 10,0g. Otwory do przyszycia portu w opcji: wypełnione silikonem lub otwarte. Z odłączanym cewnikiem poliuretanowym ChronoFlex 6Fr  o długości 75cm i oznaczeniami co 1cm. Możliwość podania infuzji 5ml/sek. Wypustki na silikonowym septum umożliwiają palpacyjną identyfikację portu.Port z zestawem  wprowadzającym: prowadnica Seldingera z zakończeniem typu J,igła punkcyjna 18G,tunelizator,igła Hubera do przekłuwania zestawu,igła Hubera zakrzywiona do infuzji z drenem oraz zaciskiem.

**Odpowiedź na pytanie nr 10: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 11**– **Pakiet 30 poz.1 -** Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje żelu ciekłego czy stałego.

**Odpowiedź na pytanie nr 11:** **Zamawiający oczekuje żelu ciekłego.**

**Pytanie nr 12**– **Pakiet 30 poz.1 -** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody EKG o średnicy 45mm z języczkiem, z żelem stałym, przy pozostałych parametrach bez zmian.

**Pytanie nr 13**– **Pakiet 30 poz.1 -** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody EKG , prostokątnej o wymiarze 35mm x 55mm z żelem ciekłym.

**Pytanie nr 14** – **Pakiet 30 poz.2 -** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody EKG o średnicy 45mm z języczkiem, bez zdzieraka do naskórka, przy pozostałych parametrach bez zmian.

**Pytanie nr 15** – **Pakiet 30 poz.3 -** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody EKG o wymiarach 30mm x 44mm, bez zdzieraka do naskórka, przy pozostałych parametrach bez zmian.

**Pytanie nr 16**– **Pakiet 30 poz.3 -** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody EKG o średnicy 45mm z języczkiem, bez zdzieraka do naskórka, przy pozostałych parametrach bez zmian.

**Odpowiedź na pytanie nr 12 – 16: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 17**– **Projekt umowy- §1 pkt. 6 -** Zwracamy się z prośbą o podanie ilości dostaw w miesiącu. Pozwoli to nam oszacować koszty dostaw a tym samym zaproponować odpowiednią cenę sprzedaży.

**Odpowiedź na pytanie nr 17: W zależności od potrzeb Zamawiającego ( zamówień z Oddziałów).**

**Pytanie nr 18** – **Projekt umowy- §9 pkt. 1.1 -** Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownych w przypadku zwłoki w dostarczeniu/wymianie towaru do części niedostarczonej partii towaru zamiast wartości brutto pakietu, tj. w § 9 ust. 1.1 projektu umowy zamiast zwrotu „ceny brutto gwarantowanej części pakietu” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej dostawy/ opóźnionej wymiany ” oraz zastrzeżenie, że naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego pobrany

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

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

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

**Pytanie nr 19** – **Projekt umowy- §9 pkt. 1.2 -** Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 9 ust. 1.2 projektu umowy zamiast zwrotu „ceny brutto gwarantowanej wartości pakietu” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej części umowy”

Wskazanie 5% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “ Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

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

**Odpowiedź na pytanie nr 18 - 19: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 20 -** Dotyczy: Pakiet nr 1 – pozycja 4, 5 i 6 - Ze względu na fakt, że na rynku dostępne są wkłady workowe dostarczane w formie całkowicie rozprężonej lub tylko częściowo sprasowanej, celowym jest określenie oczekiwań Zamawiającego co do parametrów oferowanych wkładów i możliwości ich magazynowania w Aptece Szpitalnej i na oddziałach. Prosimy zatem o określenie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w pozycjach 4, 5 i 6 wkładów workowych dostarczanych w formie całkowicie sprasowanej (kompaktowej) zajmującej mało miejsca w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź na pytanie nr 20: Zamawiający oczekuje wkładów sprasowanych.**

**Pytanie nr 21** -Dotyczy: Pakiet nr 2 – pozycja 2 - Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia, ponieważ w opisie podane są różne zakresy długości drenów. Czy w w/w pozycji należy zaoferować dreny o długości 200 cm oraz 300-350 cm (każdy dostępny w dwóch średnicach 6 mm i 7 mm). Długość drenu do wyboru przez Zamawiającego przy składaniu zamówienia. Pozostałe parametry jak w SIWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 21:Długość drenu do wyboru przez Zamawiającego.**

**Pytanie nr 22 -** Pakiet 6, poz. 4-7 - Prosimy o wydzielenie poz.4-7 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

**Odpowiedź na pytanie nr 22: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 23a -** Pakiet 6, poz.5 - Czy zamawiający dopuści kaczkę z pulpy celulozowej o poj. 800 ml?

**Pytanie nr 23b -** Pakiet 6, poz.6 - Czy zamawiający dopuści miskę nerkowatą o poj. Maksymalnej 900 ml?

**Odpowiedź na pytanie nr 23a-b:Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 24a -** Pakiet 20, poz. 1 i poz.4 - Prosimy o wydzielenie poz.1, poz.4 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

**Pytanie nr 24b-** Pakiet 20, poz. 1- Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie zbiorcze 10 szt. – najmniejsze opakowanie handlowe, każdy worek pakowany indywidualnie w opakowanie foliowe, z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź na pytanie nr 24 a-b: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 25 -** Pakiet 21, poz.3 - Czy zamawiający dopuści rozmiar wziernika xxs—łyżeczkę o szerokości 15 cm +/- 1 cm?

**Odpowiedź na pytanie nr 25:Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 25a -** Pakiet 21, poz.1-4 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Pytanie nr 25b -** Pakiet 21, poz.5 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Pytanie nr 25c -** Pakiet 23, poz.5-6 - Prosimy o wydzielenie poz.5-6 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

**Odpowiedź na pytanie nr25 a- c: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 26 -** Pakiet 23, poz.5 - Czy zamawiający dopuści strzykawki trzyczęściowe luer lock jednorazowego użytku, sterylne (sterylizowane tlenkiem etylenu), wykonane z medycznej klasy polipropylenu (cylinder, tłok) i poliizoprenu (uszczelka), przezroczysty cylinder dokładnie pokazujący zawartość strzykawki, wyraźne znaczniki skali, nie zawierają lateksu, pakowane indywidualnie w opakowanie papier-folia, strzykawka do pomp infuzyjnych 50/60 ml Luer Lock skala co 1 ml?

**Odpowiedź na pytanie nr 26:Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 26a -** Pakiet 25, poz.1-2 - Prosimy o wydzielenie poz.1-2 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

**Odpowiedź na pytanie nr 26a: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 27 - Pakiet 63, pozycja 1-** Czy zamawiający dopuści wziernik nosowy jednorazowego użytku niesterylny, czysty mikrobiologicznie, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź na pytanie nr 27: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 28a - Pakiet 63, pozycja 2-** Czy zamawiający dopuści wzierniki jednorazowego użytku do otoskopu w rozm. 2,5 i 4,0 ?

**Pytanie nr 28b – dotyczy pakietu nr 13 –** Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 i 3 rampy równoważne wyposażone w łączniki bezigłowe NeutraClear ?

**Odpowiedź na pytanie nr 28 a - b :** **Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 29 – Dotyczy Pakietu nr 54, pozycja 1 -**  Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 12FR o długości 15 cm, 20cm, 24 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort   pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczona prowadnica J-Flex Tip 0.038’’, dwa koreczki heparynizowane.

**Odpowiedź na pytanie nr 29: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 30 – Dotyczy Pakietu nr 54, pozycja 2 -**  Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 14FR o długości 24 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort   pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczona prowadnica J-Flex Tip 0.038’’, dwa koreczki heparynizowane.

**Odpowiedź na pytanie nr 30: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 31 – Dotyczy Pakietu nr 54, pozycja 3 -**  Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 14FR o długości 24 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort   pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczona prowadnica J-Flex Tip 0.038’’, dwa koreczki heparynizowane.

**Odpowiedź na pytanie nr 31: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 32 – Dotyczy Pakietu nr 54, pozycja 4 -** Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do dializ poliuretanowy zestaw standardowy z cewnikiem dwukanałowym   15,5FR o długości całkowitej 24cm ( długość od mufy- 19cm ), 28cm (długość od mufy- 23cm), 32cm (długość od mufy- 27cm),36cm (długość od mufy- 31cm), 40cm (długość od mufy- 35cm), widoczny w Rtg. Zestaw składający się z: cewnika dwukanałowego z mufką z dwoma niezależnymi światłami tętniczymi o przepływie 2.6 cc i jednym światłem żylnym o przepływie 1.6 cc wykonany z termowrażliwego, biokompatybilnego Carbothane w zestawie z: tunelizatorem metalowym z gwintową nasadką uciskową, mankietem uszczelniającym, zespołem rozgałęziaczy, rozszerzadłem tunelizującym, rozszerzaczem naczyniowym 16F, skalpelem, igłą punkcyjną 18 G x 7cm, pianka zabezpieczającą, opatrunki na ranę, portami iniekcyjnymi, usztywniaczem.

**Odpowiedź na pytanie nr 32: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 33 -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-4  z Pakietu nr 54  i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź na pytanie nr 33: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 34 –** dotyczy pakietu nr 10 – Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści: kaniule dożylne wykonane z wysoce termowrażliwego biokompatybilnego poliuretanu, z 3 paskami RTG wtopionymi w materiał cewnika, kaniule z okrągłym koreczkiem działającym  w bezpiecznym systemie zatrzaskowym typu "klick", domykanym standardowo, kaniula wyposażona w filtr hydrofobowy, nazwa producenta umieszczona na opakowaniu jednostkowym kaniuli, rozmiary:

• 24G (0,74)- dł. 19mm; przepływ     29 ml/min  
• 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ     42 ml/min  
• 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ     59 ml/min  
• 18G (1,30) - dł. 32mm; przepływ     103 ml/min  
• 18G(1,30)- dł. 45mm; przepływ     96 ml/min  
• 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ     155 ml/min  
• 16G (1,75)- dł. 45mm; przepływ     225 ml/min  
• 14G (2,00)- dł. 45mm; przepływ     290 ml/min

**Odpowiedź na pytanie nr 34: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 35 –** dotyczy pakietu nr 10 – Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści: kaniule dożylne wykonane z wysoce termowrażliwego biokompatybilnego poliuretanu, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, z 3 paskami RTG wtopionymi w materiał cewnika, kaniule z okrągłym koreczkiem działającym  w bezpiecznym systemie zatrzaskowym typu "klick", domykanym standardowo, kaniula wyposażona w filtr hydrofobowy, nazwa producenta umieszczona na opakowaniu jednostkowym kaniuli, rozmiary:  
• 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ     42 ml/min  
• 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ     59 ml/min  
• 18G (1,30) - dł. 32mm; przepływ     103 ml/min  
• 18G(1,30)- dł. 45mm; przepływ     96 ml/min  
• 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ     155 ml/min  
• 16G (1,75)- dł. 45mm; przepływ     225 ml/min  
• 14G (2,00)- dł. 45mm; przepływ     290 ml/min

**Odpowiedź na pytanie nr 35: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 36–** dotyczy pakietu nr 10 – Czy Zamawiający wymaga, aby port dostępu bocznego umieszczony był centralnie pomiędzy skrzydełkami kaniuli, zapewniając całkowitą stabilność podczas używania portu bocznego ?

**Odpowiedź na pytanie nr 36: Nie, zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 37 –** dotyczy pakietu nr 52 - Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści: Port wysokoprofilowy, przystosowany do wstrzykiwania kontrastu pod wysokim ciśnieniem (21bar/300psi), z komorą tytanową i kołnierzem wykonanym z tworzywa sztucznego ( wys. 13,2 mm) posiadający 4 otwory mocujące, średnica membrany 12,1 mm, waga 6,9g, cewnik poliuretanowy o długości 750mm i średnicy 6,6F (śr. wew. 1,3mm i zew. 2,2mm) z oznaczeniem długości co 1 cm oraz atrumatycznym zakończeniem od strony pacjenta, wyposażony w pełny zestaw wprowadzający (prowadnik J 700mm, igła punkcyjna, strzykawka 10ml, koszulka rozrywalna z rozszerzadłem, igła do unoszenia naczynia, prosta igła Hubera do przepłukiwania portu; igła Hubera z drenem – 22G, 25mm; igła Hubera zagięta pod kontem 90 stopni – 22G, 25mm, tunelizator tępo zakończony) oraz zestaw akcesoriów do identyfikacji portu naczyniowego - do portu dołączone instrukcja obsługi oraz dzienniczek pacjenta w języku polskim?

**Odpowiedź na pytanie nr 37: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 38 –** dotyczy pakietu nr 52 – Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści: Port niskoprofilowy, przystosowany do wstrzykiwania kontrastu pod wysokim ciśnieniem (21bar/300psi), z komorą tytanową i kołnierzem z tworzywa sztucznego ( wys. 10,3 mm) posiadający 3 otwory mocujące, średnica membrany 8 mm, waga 3,5g, cewnik poliuretanowy o długości 750mm i średnicy 6,6F (śr. wew. 1,3mm i zew. 2,2mm) z oznaczeniem długości co 1 cm oraz atrumatycznym zakończeniem od strony pacjenta, wyposażony w pełny zestaw wprowadzający (prowadnik J 700mm, igła punkcyjna, strzykawka 10ml, koszulka rozrywalna z rozszerzadłem, igła do unoszenia naczynia, prosta igła Hubera do przepłukiwania portu; igła Hubera z drenem – 22G, 25mm; igła Hubera zagięta pod kontem 90 stopni – 22G, 25mm, tunelizator tępo zakończony) oraz zestaw akcesoriów do identyfikacji portu naczyniowego, do portu dołączone instrukcja obsługi oraz dzienniczek pacjenta w języku polskim ?

**Odpowiedź na pytanie nr 38: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 39 –** **Pakiet nr 10 – Kaniule dożylne Poz. 1-2 -** Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylne powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN ISO 10555-5:2013-11 „Cewniki wewnątrznaczyniowe. Jałowe cewniki do jednorazowego użytku - Część 5: Cewniki obwodowe wprowadzane na igle”.

**Odpowiedź na pytanie nr 39: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 40 –** **Pakiet nr 10 – Kaniule dożylne Poz. 1-2 -** Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylne, wykonane z termowrażliwego, biokompatybilnego PU, a więc materiału, o wskazanych parametrach przewyższających znacznie opisany w siwz PTFE - tak renomowanych światowych producentów kaniul dożylnych jak B/Braun /Niemcy/ czy Becton-Dickinson /USA/.

**Pytanie nr 41 –** **Pakiet nr 10 – Kaniule dożylne Poz. 1-2 -** Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylne, z min. 4 paskami RTG, wtopionymi w ścianki cewnika, z portem bocznym wyposażonym w silikonową zastawkę do wstrzyknięć, samodomykający się port boczny ze standardowym lub samodomykającym się korkiem bocznym typu „click”, atraumatyczne tylne ścięcie igły typu „back cut”, logo lub nazwa własna na koreczku portu bocznego, bez zawartości lateksu i pcv w następujących rozmiarach i przepływach:

24G (0,7)/19mm przepływ min 20ml/min, 22G (0,9)/25mm przepływ min. 36ml/min, 20G (1,1)/32-33mm przepływ min 60ml/min, 18G (1,3)/45mm przepływ min. 90ml/min, 17G (1,5)/45mm przepływ min. 125ml/min, 16G (1,7)/45-50ml przepływ min. 180ml/min, 14G (2,1-2,2)/45-50mm przepływ min. 270ml/min.

Wnioskowane powyżej dopuszczenie, nie tylko poszerza możliwość pozyskania zamówienia publicznego od większej liczby Wykonawców, ale także jak np. w przypadku określenia jako minimalnych wymaganych przepływów - tak precyzyjnie wskazanych w siwz - poszerza możliwości terapeutyczne zastosowania kaniul w warunkach klinicznych, podnosząc tym samym ocenę jakości oferowanego wyrobu medycznego.

**Odpowiedź na pytanie nr 40 - 41: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 42 –** **Pakiet nr 10 – Kaniule dożylne Poz. 1-2 -** Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kaniule dożylne, powinny charakteryzować się barwnym oznaczeniem przynajmniej skrzydełek mocujących oraz korka portu bocznego, zgodnym z międzynarodowym kodem rozmiarów i standardami opisanymi w pkt. 4.4.1. PN-EN 10555-5 „Jałowe cewniki wewnątrznaczyniowe do jednorazowego użytku. Część 5: Cewniki wprowadzane na igle”, ułatwiającym natychmiastową identyfikację rozmiaru, także w sytuacjach nagłych ?

**Pytanie nr 43 –** **Pakiet nr 10 – Kaniule dożylne Poz. 1-2 -** Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kaniule dożylne, ze względu na wygodę i bezpieczeństwo aseptycznego wyjmowania, powinny być pakowane w indywidualne opakowania foliowo-papierowe, z szerokim (min 5mm) szewronem t.j. paskiem części papierowej ułatwiającej wygodny uchwyt i otwarcie opakowania, a tym samym aseptyczne wyjęcia z niego kaniuli dożylnej ?

**Odpowiedź na pytanie nr 42 – 43 : Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 44 –** **Pakiet nr 10 – Kaniule dożylne Poz. 1-2 -** Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylne, powinny posiadać koreczki luer-lock posiadające taką powierzchnię trzpienia wewnętrznego, która z racji pełnej kompatybilności z ujściem kaniuli, zapewnia skuteczne i w pełni szczelne zakręcenie także ujścia portu bocznego, a tym samym zapewnia w pełni bezpieczne użytkowanie oferowanych kaniul.

**Pytanie nr 45 –** **Pakiet nr 10 – Kaniule dożylne Poz. 1-2 -** Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylne - ze względów na wymaganą aseptykę użytkowania - powinny posiadać ujście kaniuli, zabezpieczone koreczkiem luer-lock z trzpieniem zamykającym światło kaniuli, położonym poniżej własnej krawędzi.

**Pytanie nr 46 –** **Pakiet nr 10 – Kaniule dożylne Poz. 1-2 -** Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kaniule, powinny posiadać zastawkę zapobiegającą wyciekaniu krwi z zatyczki odpowietrzającej w postaci filtra hydrofobowego, który zabezpiecza przed wypływem krwi, ale jednocześnie umożliwia dyfuzję wypychanego gazu z komory wypływu, a tym samym, zapewnia znacznie korzystniejsze parametry wypełnienia światła cewnika przez wynaczynioną krew ?

**Pytanie nr 47 –** **Pakiet nr 10 – Kaniule dożylne Poz. 1-2 -** Prosimy o potwierdzenie, iż opisane i wymagane w siwz „logo producenta” to znak towarowy zgodny z definicją zawartą w art. 120 ust. 1 Ustawy Prawo własności przemysłowej z dn. 30 czerwca 2000r wraz z późniejszymi zmianami.

**Pytanie nr 48 –** **Pakiet nr 10 – Kaniule dożylne Poz. 1-2 -** Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „logo producenta na koreczku portu bocznego” jako wymóg bezwzględny do spełnienia, związany jest z koniecznością identyfikacji wyrobu medycznego określającym jego pochodzenie i rodzaj (po wyjęciu z opakowania jednostkowego i użyciu klinicznym), a związanym m.in. z obowiązującymi procedurami zgłoszenia przez użytkownika wystąpienia incydentów medycznych.

**Pytanie nr 49–** **Pakiet nr 10 – Kaniule dożylne Poz. 1-2 -** Jeżeli tak - prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylne, jako wyroby inwazyjne klasy IIA, sterylne, implantowane pacjentowi na dłuższy okres czasu, powinny posiadać analogicznie do wymaganego w siwz oznaczenia logo na koreczku portu bocznego - także logo na elementach składowych kaniuli dożylnej, usuwanych w trakcie procedury kaniulacji, takich jak np. mandryn kaniuli naruszający ciągłość tkanek czy koreczek zabezpieczający ujście kaniuli, co pozwoli na pełna identyfikację użytkowanego wyrobu medycznego

**Pytanie nr 50 –** **Pakiet nr 10 –Poz. 2-** Prosimy o potwierdzenie, iż przedmiotem zamówienia są kaniule dożylne typu bezpiecznego z portem bocznym, w analogicznych jak poz. 1 rozmiarach 24-14G, spełniające wszelkie wymogi siwz.

**Odpowiedź na pytanie nr 44 – 50 : Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 51 – Pakiet nr 10 –Poz. 2-**  Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylne typu bezpiecznego, z zabezpieczeniem w pełni zamykającym światło kaniuli, o konstrukcji zabezpieczającej automatycznie mandryn po wykonanej procedurze, zabezpieczając tym samym personel przed zakłuciem i zachlapaniem, a tym samym wypełniając wymogi Dyrektywy Rady 2010/32/UE z dnia 10 maja 2010r. w sprawie wykonania umowy ramowej, dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej zawartej między HOSPEEM a EPSU, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

**Pytanie nr 52 – Pakiet nr 10 –Poz. 1-2 -** Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylne, których rozmiary średnicy zewnętrznej cewnika wyrażone są w międzynarodowych jednostkach Gauge, których dokładna konwersja na milimetry nie jest możliwa ze względu na obowiązujące przy przeliczeniach przybliżenia i dopuszcza tolerancję +/- 0.1mm /zgodnie z PN-EN ISO 10555-5, która ustanawia równoważne rozmiary średnic w milimetrach, odpowiadające temu samemu rozmiarowi w Gauge'ach, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

**Pytanie nr 53 – Pakiet nr 10 –Poz. 1-2 -** Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na kaniule dożylne o przepływach wyższych do wskazanych w siwz, co poszerza możliwości terapeutyczne oferowanych kaniul i stwarza dodatkowe możliwości szybszej podaży leków przez kaniule o tym samym świetle, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o merytoryczne - medyczne uzasadnienie wymogu tak precyzyjnie wskazanych w siwz przepływów dla poszczególnych rozmiarów kaniul (wskazujących przy opisie pozostałych parametrów na konkretne produkty)

lub

o dopuszczenie kaniul o przepływach dopuszczonych i opisanych w pkt. 4.4.5 oraz załączniku B, obowiązującej normy dotyczącej kaniul dożylnych t.j. PN-EN ISO 10555-5 „Jałowe cewniki wewnątrznaczyniowe do jednorazowego użytku”.

**Pytanie nr 54 – Pakiet nr 10 –Poz. 1-2 -**Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylne, z tolerancją długości 32-33mm dla rozmiaru 20G oraz 45-50mm dla rozmiarów 16G i 14G - pozostałe rozmiary zgodnie z siwz - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

**Odpowiedź na pytanie nr 51-54: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 55 – Pakiet nr 10 –Poz. 1-2 -** Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na kaniule dożylne, wykonane z innych niż wymagany w siwz, równoważnych, termowrażliwych i biokompatybilnych materiałów np. fluoroetylenu, poliuretanu, politetrafluoroetylenu i innych stosowanych w produkcji cewników dożylnych - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

**Odpowiedź na pytanie nr 55:Zgodnie z zapisami SIWZ**

**Pytanie nr 56 – Pakiet nr 10 –Poz. 1-2 -** Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylne z samodomykalnym portem bocznym wykonanym z równoważnego do teflonu materiału, ze standardowym lub samodomykalnym korkiem typu „click”, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

**Odpowiedź na pytanie nr 56: Zgodnie z zapisami SIWZ**

**Pytanie nr 57 – Pakiet nr 10 –Poz. 1-2 -** Prosimy o doprecyzowanie zgodnie z Art. 29 ust. 1 i Art. 30. Ust. 1 Ustawy prawo zamówień publicznych zapisu siwz cyt. „inkorporowane w materiał cewnika”.

**Odpowiedź na pytanie nr 57: „ Wbudowane w materiał cewnika”**

**Pytanie nr 58 – Pakiet nr 10 –Poz. 1-2 -** Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylne, z min. 4 paskami kontrastującymi w RTG, wtopionymi w ścianki cewnika, co zapobiega adhezji patogenów na ich powierzchni, zapobiegając powikłaniom, a tym samym umożliwia ich dłuższe, bezpieczne użytkowanie, obniżając znacznie koszty wykonywanej procedury medycznej.

W tym miejscu zwracamy uwagę, iż większa ilość pasków RTG umożliwia korzystniejsze rozłożenie napięć wewnątrzstrukturalnych w samym materiale, co zabezpiecza przed niezmierzonymi zagięciami samego cewnika, a jednocześnie zapewnia wyższy poziom skuteczności wykrywalności w RTG, w zależności od warunków anatomiczno-klinicznych.

**Odpowiedź na pytanie nr 58: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 59 – Pakiet nr 13 – Kraniki, rampy- Poz. 1-3 -** Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kraniki trójdrożne i rampy, powinny być w pełni zgodne z normą PN-EN ISO 8536-10:2015-08 „Sprzęt infuzyjny do użytku medycznego” ?

**Pytanie nr 60 – Pakiet nr 13 – Kraniki, rampy- Poz. 1 -** Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kraniki trójdrożne ze względu na „zamknięty kształt” wyrobu medycznego oraz niepożądane, karcynogenne działanie EO, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu.

**Pytanie nr 61 – Pakiet nr 13 – Kraniki, rampy- Poz. 1-** Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kraniki trójdrożne, ze względu na wymaganą aseptykę użytkowania, powinny posiadać wszystkie ujścia luer zabezpieczone fabrycznie koreczkami luer-lock z trzpieniem wewnętrznym znajdującym się poniżej własnej krawędzi.

**Pytanie nr 62 – Pakiet nr 13 – Kraniki, rampy- Poz. 1** Prosimy o potwierdzenie, iż w związku z wymogiem identyfikacji wyrobu medycznego - określającym jego pochodzenie i rodzaj (po wyjęciu z opakowania jednostkowego i użyciu klinicznym), a związanym z postępowaniem dotyczącym obowiązku zgłoszenia przez użytkownika wystąpienia incydentów medycznych (zgodnie z Art. 74 Ustawy o wyrobach medycznych) - oferowane kraniki trójdrożne, powinny posiadać minimum logo lub nazwę producenta lub nazwę własną lub numer identyfikacyjny (REF) lub inne wskazane przez Zamawiającego równoważne dane identyfikacyjne na samym wyrobie.

**Pytanie nr 63 – Pakiet nr 13 – Kraniki, rampy- Poz. 1** Prosimy o doprecyzowanie/potwierdzenie, czy przestrzeń martwa kraników trójdrożnych, powinna się mieścić w przedziale 0,22-0,26ml ?

**Odpowiedź na pytanie nr 59 – 63: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 64 –Pakiet 13 Poz. 2-3 -** Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne rampy kranikowe z drenem 150cm, /trójdrożne, czterodrożne i pięciodrożne/ do dowolnego wyboru przez Zamawiającego w trakcie trwania umowy, z osobno pakowanymi zamkniętymi sytemami bezigłowymi, co poszerzy spektrum ich wykorzystania, a jednocześnie ograniczy znacząco koszty, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

**Odpowiedź na pytanie nr 64: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 65 – Pakiet nr 26 – Łączniki Poz. 1-2 -** Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane łączniki typu martwa przestrzeń, powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN ISO 5367:2015-02 „Urządzenia anestezjologiczne i respiratory Zestawy oddechowe i łączniki”.

**Pytanie nr 66 – Pakiet nr 26 – Łączniki Poz. 1-2** Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane łączniki, powinny być sterylne, pakowane pojedynczo w opakowania typu folia-papier.

**Pytanie nr 67 – Pakiet nr 26 – Poz. 1-**Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „rozciągliwy”, oznacza wymóg zaoferowania łączników, wykonanych z polipropylenu, których rozmiar przed/po rozciągnięciu - wynosi 7/16cm, spełniających wszelkie pozostałe wymogi siwz.

**Pytanie nr 68 – Pakiet nr 26 poz. 1–** Prosimy o doprecyzowanie/potwierdzenie, iż wymagany w siwz cyt. „port do odsysania”, powinien posiadać zintegrowaną gumową zatyczkę, chroniącą port po wykonaniu procedury odsysania.

**Pytanie nr 69 – Pakiet nr 26 poz. 1–** Prosimy o doprecyzowanie, czy opisany w siwz „port” powinien także umożliwiać wykonanie bronchofiberoskopii, a jeżeli tak - to czy powinien on posiadać średnicę dostosowaną do delikatnych końcówek bronchofiberoskopów ?

**Pytanie nr 70 – Pakiet nr 26 poz. 1–** Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „15/22mm”, oznacza wymóg zaoferowania łączników posiadających złącze pacjenta opisywane zgodnie z ISO jako 22M/15F oraz złącze respiratora opisywane jako 15M.

**Pytanie nr 71 – Pakiet nr 26 Poz. 2-**Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „nierozciągliwy”, oznacza wymóg zaoferowania łączników, wykonanych z pcv, o gładkim świetle i powierzchni wewnętrznej, które posiadają spiralne wzmocnienie ścian, zapobiegające zamknięciu światła przy wyginaniu lub skręcaniu o długości min. 10cm, spełniających wszelkie pozostałe wymogi siwz.

**Pytanie nr 72 – Pakiet nr 26 Poz. 2** Prosimy o doprecyzowanie/potwierdzenie, iż wymagany w siwz cyt. „port do odsysania”, powinien posiadać zintegrowaną gumową zatyczkę z samouszczelniającym się portem do bronchoskopii, chroniącą port po wykonaniu procedury odsysania oraz umożliwiającą bezpieczne wykonanie bronchoskopii.

**Pytanie nr 73 – Pakiet nr 26 Poz. 2-**Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „15/22mm”, oznacza wymóg zaoferowania łączników posiadających złącze pacjenta opisywane zgodnie z ISO jako 22M/15F oraz złącze respiratora opisywane jako 15M.

**Pytanie nr 74 – Pakiet nr 40 – System do odsysania pacjenta Poz. 1-2 -** Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zamknięte systemy do odsysania, powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN 8836:2014-12 „Cewniki do odsysania z dróg oddechowych”.

**Pytanie nr 75 – Pakiet nr 40 – System do odsysania pacjenta Poz. 1-2 -** Prosimy o potwierdzenie, iż zgodnie z zapisami obowiązującej normy PN-EN 8836:2014-12, oferowane zamknięte systemy do odsysania, powinny spełniać poniższy wymóg definicji zawarty w rzeczonej normie (definicja 3.3)

„Cewnik w systemie zamkniętym to cewnik ssący zamknięty w rękawice ochronnym z łącznikiem od strony pacjenta, który umożliwia użycie cewnika w drogach oddechowych bez rozłączania układu oddechowego”.

**Pytanie nr 76– Pakiet nr 40 – System do odsysania pacjenta Poz. 1-2 -** Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane zestawy powinny umożliwiać przeprowadzenie procedury bronchofiberoskopii bez odłączania układu oddechowego i cewnika od pacjenta, zachowując cechy zamkniętego systemu.

**Pytanie nr 77 – Pakiet nr 40 – System do odsysania pacjenta Poz. 1-2 -** Jeżeli tak - prosimy o doprecyzowanie i określenie wymaganej średnicy wewnętrznej kanału /portu/ łącznika przez który fiberoskop zostaje wprowadzany lub o wskazanie średnicy zewnętrznej użytkowanych przez Państwa bronchofiberoskopów, co umożliwi zaoferowanie Wykonawcom systemów w pełni bezpiecznych w użytkowaniu w stosunku do delikatnych końcówek bronchofiberoskopów, co zapobiegnie ich częstemu uszkadzaniu.

**Pytanie nr 78 – Pakiet nr 40 – System do odsysania pacjenta Poz. 1-2 -** Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zamknięte systemy do odsysania, powinny posiadać samouszczelniającą się zastawką oddzielającą samoistnie cewnik od pacjenta, zapewniającą tym samym wymagany w siwz bezpieczny okres użytkowania ?

**Odpowiedź na pytanie nr 65 – 78: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 79 – Pakiet nr 40 – System do odsysania pacjenta Poz. 1 -**Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, zamknięte systemy do odsysania górnych dróg oddechowych, z możliwością bezpiecznego stosowania do min 48 godzin, w rozmiarach 16-18, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz - amerykańskiego lidera w produkcji tego typu wyrobów.

**Pytanie nr 80 – Pakiet nr 40 – System do odsysania pacjenta Poz. 2 -** Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, zamknięte systemy do odsysania górnych dróg oddechowych z możliwością bezpiecznego stosowania do min 72 godzin, w rozmiarach 16-18, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, amerykańskiego lidera w produkcji tego typu wyrobów.

**Pytanie nr 81 – Pakiet nr 40 – System do odsysania pacjenta Poz. 2 -** Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, zamknięte systemy do odsysania górnych dróg oddechowych o długości 305-340mm /do rurek tracheostomijnych/ i 540-560mm /do rurek intubacyjnych/ - do dowolnego wyboru w trakcie trwania umowy - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz - amerykańskiego lidera w produkcji tego typu wyrobów.

**Pytanie nr 82 – Pakiet nr 40 – System do odsysania pacjenta Poz. 3**

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, dreny do zamkniętych systemów do odsysania, składające się z dwóch osobno pakowanych, sterylnych drenów o Ch24-25 oraz długości min. 2 metrów oraz osobno pakowanego zestawu łączników - łącznika „Y” do podłączenia do pojemnika na wydzielinę, umożliwiającego podłączenie dwóch drenów oraz uniwersalnego, prostego, schodkowego łącznika z kontrolą odsysania do podłączenia cewników do odsysania jamy ustnej i innych urządzeń stosowanych do higieny jamy ustnej /szczoteczek, gąbek, ślinociągów itp./ - światowego lidera w produkcji tego typu systemów.

**Odpowiedź na pytanie nr 79 – 82: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 83 – Pakiet nr 40 – System do odsysania pacjenta Poz. 3-** Prosimy o potwierdzenie, iż wymagany w siwz cyt. „łącznik prosty, schodkowy z zatyczką umożliwiającą regulację siły odsysania” powinien posiadać taką konstrukcję, która zapewnia automatyczne i bezkontaktowe zamknięcie światła łącznika, w momencie zakończenia procedury, co decyduje, iż oferowane systemy możemy traktować jako systemy zamknięte, zgodnie ze światowymi definicjami i standardami.

**Odpowiedź na pytanie nr 83:** **Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 84 – Pakiet nr 61 – Cewniki silikonowe i silikonowane Poz. 1-8-** Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki silikonowe i silikonowane, powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN 1616:2002 „Sterylne cewniki urologiczne jednorazowego użytku”

**Odpowiedź na pytanie nr 84:** **Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 85 – Pakiet nr 61 – Cewniki silikonowe i silikonowane Poz. 1-** Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „silikonowany” oznacza wymóg zaoferowania cewników pokrytych zarówno od wewnątrz jak i od zewnątrz, trwałą warstwą elastomeru silikonu lub innym równoważnym polimerem amorficznym silikonu, co zapewnia izolację anafilaktyczną pacjenta, związaną ze szkodliwym oddziaływaniem lateksu na błony śluzowe cewki moczowej i pęcherza moczowego.

**Odpowiedź na pytanie nr 85: Tak, Zamawiający dopuszcza cewnik silikonowany zewnętrznie.**

**Pytanie nr 86 – Pakiet nr 61 – Cewniki silikonowe i silikonowane Poz. 1**Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „z balonem” oznacza wymóg zaoferowania cewników, których balon nie przekracza pojemności 10ml, a tym samym zapewnia optymalne warunki uciskowe na błonę śluzową pęcherza moczowego oraz gwarantujące optymalne warunki stabilizacji dla oferowanych rozmiarów cewników (CH12-22)

**Odpowiedź na pytanie nr 86: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 87 – Pakiet nr 61 – Cewniki silikonowe i silikonowane Poz. 1**Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya ze względu na przebieg procedury cewnikowania oraz ryzyko zawilgocenia opakowania jednostkowego, powinny być pakowane podwójnie w wewnętrzne i zewnętrzne opakowanie foliowe, co zapewnia ich aseptyczne, a zarazem w pełni bezpieczne użytkowanie.

**Odpowiedź na pytanie nr 87:Tak, Zamawiajacy dopuszcza opakowanie – podwójne.**

**Pytanie nr 88 – Pakiet nr 61 – Cewniki silikonowe i silikonowane Poz. 1**Prosimy Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki Foleya, ze względu na wilgotne środowisko użytkowania oraz długi okres kontaktu z wrażliwą błoną śluzową cewki moczowej i pęcherza moczowego oraz niepożądane, karcynogenne działania EO, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu ?

**Odpowiedź na pytanie nr 88: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 89 – Pakiet nr 61 – Cewniki silikonowe i silikonowane Poz. 2 -** Prosimy o doprecyzowanie/potwierdzenie, iż przedmiotem zamówienia są cewniki dwudrożne, (analogicznie do cewników z poz. 1) - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

**Odpowiedź na pytanie nr 89: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 90 – Pakiet nr 61 – Cewniki silikonowe i silikonowane Poz. 2** Prosimy o doprecyzowanie/potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „z balonem” oznacza wymóg zaoferowania cewników, których balon nie przekracza pojemności 10ml (analogicznie do cewników z poz. 1) - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

**Odpowiedź na pytanie nr 90: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 91 i 92 – Pakiet nr 61 – Cewniki silikonowe i silikonowane Poz. 3-4 :**

- Prosimy o doprecyzowanie, czy przedmiotem zamówienia są cewniki balonowe z końcówkami odpowiednio Couvelaira i Dufoura, przeznaczone do drenażu pooperacyjnego ?

- Prosimy o potwierdzenie, iż przedmiotem zamówienia są cewniki do drenażu pooperacyjnego - trójdrożne.

**Odpowiedź na pytanie nr 91 i 92: Nie, Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 93– Pakiet nr 61 – Cewniki silikonowe i silikonowane Poz. 3-4 :** Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki, wykonane z wysokiej jakości termoplastycznej odmiany pcv, z balonem wykonanym z lateksu, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, europejskiego lidera w produkcji tego typu cewników.

**Pytanie nr 94– Pakiet nr 61 – Cewniki silikonowe i silikonowane Poz. 3-4 :** Prosimy o doprecyzowanie/potwierdzenie, iż oferowane cewniki Couvelaire’a i Dufoura, powinny posiadać balon o pojemności 75ml, który zapewnia odpowiedni ucisk na lożę pooperacyjną.

**Odpowiedź na pytanie nr 93 i 94: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian**

**Pytanie nr 95– Pakiet nr 61 – Cewniki silikonowe i silikonowane Poz. 3-4 :**Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „silikonowany” oznacza wymóg zaoferowania cewników pokrytych zarówno od wewnątrz jak i od zewnątrz, trwałą warstwą elastomeru silikonu lub innym równoważnym polimerem amorficznym silikonu, co zapewnia izolację anafilaktyczną pacjenta, związaną ze szkodliwym oddziaływaniem lateksu na błony śluzowe cewki moczowej i pęcherza moczowego.

**Odpowiedź na pytanie nr 95: Tak, Zamawiający dopuszcza cewnik silikonowany zewnętrznie.**

**Pytanie nr 96– Pakiet nr 61 – Cewniki silikonowe i silikonowane Poz. 3-4 :**Prosimy o doprecyzowanie/potwierdzenie, iż oferowane cewniki Couvelaire’a i Dufoura, silikonowane, powinny posiadać balon o pojemności 30ml lub 60ml do dowolnego wyboru w trakcie trwania umowy.

**Odpowiedź na pytanie nr 96: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 97– Pakiet nr 61 – Cewniki silikonowe i silikonowane Poz. 5-6 -** Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „silikonowy” oznacza wymóg zaoferowania cewników wykonanych ze 100% silikonu, przeznaczonych do długotrwałego utrzymania.

**Odpowiedź na pytanie nr 97: Tak, Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 98– Pakiet nr 61 – Cewniki silikonowe i silikonowane Poz. 5-6** Jeżeli tak - prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki, powinny posiadać w komplecie strzykawkę min. 10ml, wypełnioną 10% roztworem gliceryny do wypełnienia balonu stabilizacyjnego, co zapewnia wygodne wykonanie procedury oraz optymalne warunki do długoterminowego utrzymania cewnika.

**Pytanie nr 99– Pakiet nr 61 – Cewniki silikonowe i silikonowane Poz. 5-6** Prosimy o doprecyzowanie/potwierdzenie - czy jeżeli oferowane cewniki mają być przeznaczone do długotrwałego użycia - to powinny one być wykonane z w pełni przeźroczystego 100% silikonu, zapewniającego możliwość optymalnej wizualizacji spływającego moczu wraz z obserwacją poziomu jego inkrustacji oraz powinny posiadać widoczną w rtg końcówkę oraz pasek kontrastowy rtg wzdłuż całego trzonu cewnika, co umożliwia identyfikację ich położenia, w zależności od potrzeb klinicznych.

**Pytanie nr 100– Pakiet nr 61 – Cewniki silikonowe i silikonowane Poz. 5-6** Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „z balonem” oznacza wymóg zaoferowania cewników, których balon nie przekracza pojemności 10ml, a tym samym zapewnia optymalne warunki uciskowe na błonę śluzową pęcherza moczowego oraz gwarantujące optymalne warunki stabilizacji dla oferowanych rozmiarów cewników (CH12-22) szczególnie przy ich długotrwałym utrzymaniu.

**Pytanie nr 101– Pakiet nr 61 – Cewniki silikonowe i silikonowane Poz. 5-6** Prosimy o doprecyzowanie, czy Wykonawcy, obok wymaganych cewników o długości 40-42cm, przeznaczone dla mężczyzn, powinni zaoferować także cewniki dla kobiet - o długości 22-24cm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, do dowolnego wyboru przez Zamawiającego w trakcie trwania umowy.

**Odpowiedź na pytanie nr 98 - 101: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian**

**Pytanie nr 102– Pakiet nr 61 – Cewniki silikonowe i silikonowane Poz. 5-6** Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki, ze względu na ich przeznaczenie do długotrwałego użytkowania, powinny posiadać min. 2 samoprzylepne etykiety do dokumentacji, identyfikujące produkt.

Jeżeli nie - to czy powinny one być oznaczone na samym wyrobie minimum poniższymi danymi identyfikującymi: producent /logo/ lub nr katalogowy, nr serii lub data ważności lub inne dane wskazane przez Zamawiającego, które to informacje pozwolą na wypełnienia przez Zamawiającego wymogu wynikającego z zapisów Art. 74 ust. 6 Ustawy o wyrobach medycznych, odnoszącego się do identyfikacji wyrobu medycznego, określającego jego pochodzenie, związanego z postępowaniem dotyczącym obowiązku zgłoszenia przez użytkownika wystąpienia incydentów medycznych.

**Odpowiedź na pytanie nr 102:Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 103 – 106 – Pakiet nr 61 – Cewniki silikonowe i silikonowane Poz. 7-8 :**

**103**.Prosimy o doprecyzowanie, czy przedmiotem zamówienia są cewniki balonowe z końcówkami odpowiednio Couvelaira i Dufoura, przeznaczone do drenażu pooperacyjnego ?

**104**.Prosimy o potwierdzenie, iż przedmiotem zamówienia są cewniki do drenażu pooperacyjnego - trójdrożne.

**105.**Jeżeli tak - prosimy o doprecyzowanie/potwierdzenie, iż oferowane cewniki Couvelaire’a, powinny posiadać balon o pojemności odpowiednio: 70ml dla rozmiaru Ch22 i 80ml dla rozmiaru Ch24, a cewniki Dufoura, powinny posiadać balon o pojemności odpowiednio: 60ml dla rozmiaru Ch20 i 70ml dla rozmiaru Ch24 lub

**106.**Jeżeli tak - prosimy o doprecyzowanie/potwierdzenie, iż oferowane cewniki Couvelaire’a, powinny posiadać balon o pojemności 80-100ml dla rozmiarów Ch22 i Ch24, a cewniki Dufoura, powinny posiadać balon o pojemności odpowiednio: 50-80ml dla rozmiaru Ch20 i 80-100ml dla rozmiaru Ch24.

**Odpowiedź na pytanie nr 103 – 106: Nie, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 107 – dotyczy Pakietu nr 31-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 31 narzędzi spełniających poniższe wymagania:

Jednorazowe, sterylne narzędzie, wykonane z matowej szczotkowanej stali nierdzewnej, wyrób medyczny klasy IIa reguła 6. Symbol graficzny "do jednorazowego użycia" zgodnie z normą PN-EN ISO 15223-1 (norma zastępująca, wycofaną normę EN 980), umieszczony w sposób trwały na jednej stronie narzędzia oraz dodatkowo narzędzie oznaczone kolorystycznie dla odróżnienia jako jednorazowe (dokument o nietoksyczności farby). Narzędzia nie posiadają naklejki do przeklejenia do dokumentacji medycznej. Opakowanie jednostkowe typu papier-folia, opakowanie typu dyspenser.

**Odpowiedź na pytanie nr 107: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 108 – dotyczy Pakietu nr 31 -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 31 narzędzi w opakowaniu zawierającym 20 sztuk i jednocześnie wycenę za 1 sztukę z odpowiedznim przeliczeniem oferowanych ilości?

**Odpowiedź na pytanie nr 108: Zamawiający modyfikuje pakiet nr 31poprzez dopuszczenie w zakresie poz. 1 – 9 narzedzi pakowanych po 20sztuk/1op. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w górę do pełnych opakowań tj:**

**Poz. 1 - 50 opakowań**

**Poz. 2 - 50 opakowań**

**Poz. 3 - 23 opakowań**

**Poz. 4 - 75 opakowań**

**Poz. 5 - 50 opakowań**

**Poz. 6 - 15 opakowań**

**Poz. 7 - 35 opakowań**

**Poz. 8 - 14 opakowań**

**Poz. 9 - 75 opakowań**

**Pytanie nr 109 – dotczy Pakietu nr 31 -** Prosimy o wyjaśnienie jakich badań (opisanych w Rozdziale IV.2.3) SIWZ) Zamawiający będzie wymagał. Norma EN 980 została wycofana i zastąpiona normą PN-EN ISO 15223-1:2012, która określa wymagania dotyczące symboli do stosowania na etykietach wyrobów medycznych.

**Odpowiedź na pytanie nr 109: Zamawiającydokonuje modyfikacji w zakresie pakietu nr 31 poprzez:**

* **wykreślenie z SIWZ - ROZDZIAŁ IV. WYKAZ : (…) 2.WYKAZ DOKUMENTÓW PRZEDMIOTOWYCH: pkt*(...) 3. ~~Dotyczy pakietu nr 31 poz. 1 -9 -~~*** *~~-~~* ***~~Zamawiający~~*** *~~żąda oświadczenia Wykonawcy~~**~~(wg wzoru stanowiącego załącznik nr 4 do SIWZ), że zaoferowane w ofercie~~* ***~~narzędzia jednorazowe ze stali nierdzewnej~~*** *~~są zgodne z~~* ***~~normą PN-EN 980~~*** *~~lub równoważną i spełniają wymagania według tej normy. Oświadczenie należy dostarczyć na wezwanie Zamawiającego, w terminie 10 dni od daty wezwania (dotyczy Wykonawcy, którego ofertę oceniono za najkorzystniejszą); Na żądanie Zamawiającego, przez cały okres trwania umowy, Wykonawca ma obowiązek udostępnić wyniki badań wyrobu przeprowadzone przez producenta wyrobu potwierdzające spełnienie wymagań~~* ***~~normy PN-EN 980~~*** *~~lub równoważnej w terminie 3 dni od dnia otrzymania pisemnego wezwania pod rygorem odstąpienia od umów.( wzór – Załącznik nr 4 do SIWZ)~~*
* **zmianę Załacznika nr 2 :**

**(...)**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Jednostka miary | Wartość jednostkowa netto (zł) | Cena jednostkowa brutto (zł) | Ilość | Wartość netto (zł) | Cena brutto (zł) | Nazwa kod producenta ilość w opakowaniu handlowym |
| **Pakiet nr 31 NARZĘDZIA JEDNORAZOWE ZE STALI NIERDZEWNEJ 33140000-3** | | | | | | | | |
|  | Wymagania do pozycji 1-9 Jednorazowe, sterylne narzędzie, wykonane z matowej szczotkowanej stali nierdzewnej, wyrób medyczny klasy IIa reguła 6. Symbol graficzny "do jednorazowego użycia" **~~zgodnie z normą EN 980~~** umieszczony w sposób trwały na obu stronach narzędzia oraz dodatkowo narzędzie oznaczone kolorystycznie dla odróżnienia jako jednorazowe **~~(wymagany dokument o nietoksyczności farby).~~** Każde narzędzie powinno posiadać naklejkę do przeklejenia do dokumentacji medycznej. Opakowanie jednostkowe typu Tyvek, opakowanie zbiorcze typu dyspenser . | | | | | | | |

~~(~~…)

* **usunięcie załącznika nr 4 do SIWZ ” ~~OŚWIADCZENIE (dotyczy: Pakiet 31 poz. 1-9)”~~**

**Pytanie nr 110 – dotyczy Pakietu nr 31 -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 31 narzędzi o niżej opisanych różnicach?

* Poz. 1 – pęseta o długości 12cm lub 12,5cm
* Poz. 2 – pęseta o długości 15 cm
* Poz. 3 – kleszczyki o długości 16cm
* Poz. 4 – kleszczyki typu Halstead -Mosquito 13cm
* Poz. 5 – nożyczki ostro-tępe proste opatrunkowe o długości 15cm
* Poz. 6 – nożyczki ostro-ostre proste Iris o długości 11cm
* Poz. 8 – imadło o długości 14cm
* Poz. 9 -kleszczyki proste o długości 13cm

**Odpowiedź na pytanie nr 110: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 111** - Dotyczy: Pakiet nr 3 - Poz. Nr 1 Prosimy o podanie długości igły jaką Zamawiający ma na myśli ?

**Pytanie nr 112** - Dotyczy: Pakiet nr 3 Poz. Nr 2 Prosimy o podanie średnicy oraz długość igły jaką Zamawiający ma na myśli?

**Pytanie nr 113** - Dotyczy: Pakiet nr 3 Poz. Nr 3 Prosimy o podanie średnicy oraz długość igły jaką Zamawiający ma na myśli?

**Pytanie nr 114** - Dotyczy: Pakiet nr 3 Poz. Nr 4 Prosimy o podanie średnic igły jaką Zamawiający ma na myśli?

**Pytanie nr 115** - Dotyczy: Pakiet nr 3 Poz. Nr 6 Prosimy o podanie średnicy oraz długość igły jaką Zamawiający ma na myśli?

**Odpowiedź na pytania nr 111 – 115 : Zamawiający modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w załączniku nr 2do SIWZ pakiet 3 i nadaje nowe brzmienie:**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Jednostka miary | Wartość jednostkowa netto (zł) | Cena jednostkowa brutto (zł) | Ilość | Wartość netto (zł) | Cena brutto (zł) | Nazwa kod producenta ilość w opakowaniu handlowym |
| **Pakiet nr 3 Igły i zestawy do biopsji i punkcji CPV 33141000-0** | | | | | | | | |
| 1. | Igła do biopsji cienkoigłowej , typu Chiba , średnica 1,2mm , ze znakowaniem głębokości wprowadzenia co1 cm widoczna w promieniach USG , przeźroczysta nasadka **długość 150mm 200 mm** | sztuka |  |  | 60 |  |  |  |
| 2. | Igła do punkcji mostka i talerza biodrowego z regulowaną długością ostrza Jałowa pakowana pojedynczo  **o rozmiarach: 15G długość 73 mm,**  **14G długość 73mm,**  **14G długość 43-45mm,** | sztuka |  |  | 50 |  |  |  |
| 3. | Zestaw do biopsji talerza biodrowego - trepanobiopsji : pojedynczo, jałowo pakowany , jednorazowego użytku z zakończeniem tulipanowatym i ostrzem trójgraniastym powierzchnia tnąca igły zwężająca się do wewnątrz  **rozmiary:**  **8G długość ostrza100 mm,**  **9G długość ostrza 100mm,**  **11G długość ostrza 100mm,**  **9G długość ostrza 120-150mm,**  **11G długość ostrza 120-150mm** | sztuka |  |  | 10 |  |  |  |
| 4. | Jednorazowa, sterylna igła biopsyjna. Jednolita, ostra krawędź tnąca z nierdzewnej stali, Żebrowana rączka poprawia uścisk i kontrolę nad produktem, Łatwa identyfikacja rozmiaru produktu (wytłoczony rozmiar na rączce), Sterylne i gotowe do użytku  **rozmiary: 4mm i 5mm** | sztuka |  |  | 120 |  |  |  |
| 5. | Zestaw do punkcji jamy opłucnej z igłą Veresa – zestaw do toracentezy, z drenem łączącym, zaworem automatycznym zapobiegającym zwrotnemu przepływowi powietrza, strzykawką 50/60 ml, workiem na wydzielinę | zestaw |  |  | 216 |  |  |  |
| 6. | Półautomatyczna igła do biopsji tkanek miękkich z możliwością ustawienia długości pobieranego wycinka na 1-1,5 cm i 2-2,2 cm, (czytelna skala naciągu igły), znakowana co 1 cm, z elementem blokującym przed przypadkowym zwolnieniem spustu. Igła wyposażona w ściągalną kaniulę zewnętrzną z zatyczką zamykającą oraz ogranicznik głębokości wkłucia.  **14G, dł. 15(16) cm**  **16G, dł. 20 cm**  **18G, dł. 20 cm**  **20G, dł. 20 cm** | sztuka |  |  | 70 |  |  |  |
| **Razem pakiet nr 3** | | | | | |  |  |  |

**Pytanie nr 116** - Czy Zamawiający dopuści złożenie dokumentu JEDZ w formie papierowej wraz z ofertą ?

**Odpowiedź na pytanie nr 116: Nie.**

**Pytanie nr 117** - **Pakiet 16 - Pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy o masie 28,5g i przestrzeni martwej 45ml, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

**Odpowiedź na pytanie nr 117: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 118** -**Pakiet 20 - Pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści worek do dobowej zbiórki moczu z komorą Pasteura o pojemności 2500ml?

**Odpowiedź na pytanie nr 118: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 119** -**Pakiet 22 - Pozycja 3** Czy Zamawiający dopuści strzykawki wkręcane 3 częściowe 10ml ze skalą co 0,2ml?

**Odpowiedź na pytanie nr 119: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 120** -**Pakiet 22 - Pozycja 6** Czy Zamawiający dopuści strzykawki wkręcane 3 częściowe 30ml bez igły lub z igłą dołączoną oddzielnie? W przypadku negatywnej odpowiedzi czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty?

**Odpowiedź na pytanie nr 120: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 121** -**Pakiet 23 - Pozycja 8** Czy Zamawiający dopuści strzykawki tuberkulinowe z igłą 0,45x13mm?

**Pytanie nr 122** -**Pakiet 23 - Pozycja 13** Czy Zamawiający dopuści strzykawki 3-częściowe Luer Lock 20ml w opakowaniach a’50szt. z odpowiednim przeliczeniem opakowań?

**Pytanie nr 123** -**Pakiet 28- Pozycja 1-2** Czy Zamawiający dopuści przewody do cystoskopu z miękką końcówką drenu z silikonu?

**Odpowiedź na pytanie nr 121 – 123: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 124 -**  **Pakiet 46- Pozycja 1** Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty?

**Pytanie nr 125 - Pakiet 61- Pozycja 1,2** Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź na pytanie nr 124 – 125: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 126 - pakiet nr 10 poz. 1 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylnej wykonanej z biokompatybilnego PTFE z logo producenta na opakowaniu jednostkowym z filtrem hydrofobowym w porcie bocznym, pełniącym rolę zastawki antyzwrotnej, w rozmiarach i przepływach 24 G 0,7 x 19 mm przepływ 22 ml/min, 20 G 1,1 x 33 mm przepływ 31 ml/min, 17 G 1,5 x 25 mm przepływ 128 ml/min, 14 G 2,05 x 4 przepływ 270 ml/min. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 126 : Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 127 - Pakiet nr 10 poz. 2 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylnej bezpiecznej wykonanej z FEP z logo producenta na opakowaniu jednostkowym z filtrem hydrofobowym w porcie bocznym, pełniącym rolę zastawki antyzwrotnej, w rozmiarach i przepływach

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Rozmiar ( GAUGE)** | **Rozmiar w mm** | **Przepływ** |
| 14 G | 2,1 x 45 | 305 ml/min |
| 16 G | 1,7 x 45 | 200 ml/min |
| 17 G | 1,5 x 45 | 142 ml/min |
| 18 G | 1,3 x 45 | 90 m/min |
| 20 G | 1,1 x 32 | 56 ml/min |
| 22 G | 0,9 x 25 | 36 ml/min |

**Odpowiedź na pytanie nr 127 : Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 128 - Pakiet nr 13 poz. 1 -** Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu pozwoli to na złożenie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment.

**Pytanie nr 129 - Pakiet nr 20 poz. 1-**Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego

pakietu pozwoli to na złożenie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment

**Odpowiedź na pytanie nr 126 : Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 130 - Pakiet nr 22 poz. 2 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3- częściowej w rozmiarze 5/6 ml. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 131 -Pakiet nr 22 poz. 3 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3- częściowej w rozmiarze 10/12 ml ze skala 0,2 ml. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 130 - 131 :Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 132 - Pakiet nr 22 poz. 4 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3- częściowej w rozmiarze 20/22 ml. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 132: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 133 - Pakiet nr 22 poz. 5 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3- częściowej 50/60 ml do pomp. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 133: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 134 - Pakiet nr 22 poz. 6 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3- częściowej z igłą aspiracyjna 50 ml typu Luer. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 135 - Pakiet nr 22 poz. 6-**Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3- częściowej z igłą aspiracyjna 50 ml typu Luer – Lock. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 136 -Pakiet nr 23 poz. 1-4-**Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 2 – częściowej ze skala rozszerzona o 20 %.

**Odpowiedź na pytanie nr 134 - 136 : Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 137 Pakiet nr 23 poz. 4 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 2 – częściowej pakowanej po 80 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

**Odpowiedź na pytanie nr 137 : Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości - należy przyjąć 1565 opakowań**

**Pytanie nr 138 - Pakiet nr 23 poz. 5-** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do pomp w rozmiarze 50/60 ml.

**Pytanie nr 139 - Pakiet nr 23 poz. 11-13 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3- częściowej w rozmiarze 5/6 ml, 10/12 ml,

20/22 ml. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 138 – 139 : Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 140 - Pakiet nr 23 poz. 13 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3 – częściowej pakowanej po 50 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

**Odpowiedź na pytanie nr 140 : Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości . Należy przyjąć - 12 opakowań.**

**Pytanie nr 141 - Pakiet nr 23 poz. 13 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3 – częściowej pakowanej po 10 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

**Odpowiedź na pytanie nr 141 : Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości. Należy przyjąć - 60 opakowań.**

**Pytanie nr 142 - Pakiet 4 poz. 1:** Czy Zamawiający oczekuje nakłuwacza, który posiada ostrą igłę wykonaną ze stali nierdzewnej, którego obudowa jest zbliżona w kształcie do litery T , co umożliwia optymalne prowadzenie w korpusie nakłuwacza, eliminując wibracje, redukując tym samym odczucie bólu, jak również zapobiega uszkodzeniom tkanki, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Pytanie nr 143 - Pakiet 4, poz. 1 -** Czy oferowane nakłuwacze typu Medlance powinny posiadać głębokość wkłucia 1,8mm lub 2,4mm do dowolnego wyboru przez zamawiającego oraz powinny być pakowane w opakowania a 200szt. ?

**Odpowiedź na pytanie nr 142 – 143: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 144 - Pakiet 4, poz. 1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę nakłuwaczy za opakowanie handlowe=200 szt., co wpłynie na możliwość złożenia korzystniejszej oferty cenowej?

**Odpowiedź na pytanie nr 144: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 145 Pakiet 4, poz. 1** Czy Zamawiający oczekuje nakłuwacza typu Medlance, posiadającego 2 sprężyny – jedną aktywującą nakłucie oraz drugą – cofającą ostrze, co zapewnia bezpieczeństwo personelu w trakcie użytkowania sprzętu?

**Pytanie nr 146 - Pakiet 6 poz. 3:** Czy Zamawiający  dopuści zaoferowanie misek „nerek” plastikowych o długościach 205mm i 282mm? Tak znikoma różnica w długości produktu w żaden sposób nie ma wpływu na jego walory użytkowe.

**Odpowiedź na pytanie nr 145 – 146: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 147 - Pakiet 14   pozycja 5 -**Czy Zamawiający dopuści zestaw maski dla dorosłych  oraz regulowanej zastawki Venturiego w zakresie koncentracji tlenu  od 26 do 50 % ?  Zestaw wyposażony w  dren tlenowy  o długości 180 cm.

**Odpowiedź na pytanie nr 147: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 148 - Pakiet 15 pozycja 9 -** Prosimy Zamawiającego aby uznał za równoważny jednorazowy resuscytator dla dorosłych z maską bez PCV, z drenem tlenowym 300 cm, z rezerwuarem tlenu  oraz z zaworem nadciśnieniowym  40 cm H2O .

**Odpowiedź na pytanie nr 148: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 149 - Pakiet 26 pozycja 1 -** Czy Zamawiający wymaga aby przestrzeń martwa posiadała port do odsysania i do bronchoskopii, długość w zakresie od 70 do 150 mm  oraz  pamięć kształtu ? Z zachowaniem pozostałych wymogów SIWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 149: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie nr 150 - Pakiet 26 pozycja 2-** Czy Zamawiający wymaga aby łącznik karbowany miał wewnętrzną powierzchnie gładką, podwójny port do odsysania i do bronchoskopii z zatrzaskowym kapturkiem oraz długość 120 mm ?  Z zachowaniem pozostałych wymogów SIWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 150: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 151 - Dotyczy SIWZ oraz wzoru umowy -** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przez termin gwarancji Zamawiający rozumiem termin ważności towaru? Przedmiotem zamówienia jest m.in. sprzęt jednorazowy, który nie posiada terminu gwarancji.

**Odpowiedź na pytanie nr 151: Gwarancji może udzielić producent lub sprzedawca ( wykonawca)**

**Pytanie nr 152 -** Czy kryterium „termin dostawy” oznacza dostawę w dni robocze?

**Odpowiedź na pytanie nr 152: Terminy liczone zgodnie z art.111 i n. k.c.**

**Pytanie nr 153 -** Czy zamawiający zmieni SIWZ (a tym samym również ogłoszenie o zamówieniu) poprzez usunięcie kryterium „Kary umowne”?

**Odpowiedź na pytanie nr 153: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 154 -** Prosimy o modyfikację §11 wzoru umowy w następujący sposób: *„Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”*

**Odpowiedź na pytanie nr 154: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 155 -** Prosimy Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy zastrzeżenia, iż terminy wynikające z niniejszej umowy (terminy dostawy, wymiany towaru, zwłoki, etc.) naliczane będą w dniach roboczych, rozumianych jako: od poniedziałku do piątku.

**Odpowiedź na pytanie nr 155: Terminy liczone zgodnie z art.111 i n. k.c.**

**Pytanie nr 156 -** Prosimy o wykreślenie §1 ust. 11. Kara w postaci odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy jest zdecydowanie zbyt wygórowana w porównaniu z przewinieniem Wykonawcy.

**Odpowiedź na pytanie nr 156: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 157 -** Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów §7 ust. 2 pkt. 1) na: *„nie dotrzymuje terminów realizacji dostawy towaru wynikających z §1 ust. 3 przez 3 kolejne następujące po sobie terminy dostaw o 7 dni,”*.

**Odpowiedź na pytanie nr 157: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 158 -** Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów §7 ust. 2 pkt. 3) na: *„przekroczy termin, o którym mowa w §6 ust. 3 o 30 dni roboczych dokonując łącznie wszystkich wymian gwarancyjnych (przekroczenia terminów reklamacyjnych będą sumowane przez okres trwania umowy),”*.

**Odpowiedź na pytanie nr 158: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 159 -** Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów §1 ust. 13 poprzez dopisanie zastrzeżenia o treści: *„Zapis nie dotyczy przypadku opóźnienia przez Zamawiającego w płatności przekraczającego 30 dni.”*.

**Odpowiedź na pytanie nr 159: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 160 -** Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 1 ust. 13 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

**Odpowiedź na pytanie nr 160: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 161 -** W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź na pytanie nr 161: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 162 -** 3. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1:

1. W razie nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę:
2. w wysokości **0,5%** ceny brutto **opóźnionego w wykonaniu** pakietu w przypadku opóźnienia w wykonaniu dostawy za każdy dzień opóźnienia licząc od daty upływu terminu określonego w §1 ust. 3, §6 ust. 3 do dnia ostatecznego przyjęcia bez zastrzeżeń przez Zamawiającego zamawianego towaru, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części dostawy**. W przypadku wykonawstwa zastępczego, o którym mowa w §8, termin ostatecznego przyjęcia będzie oznaczał datę otrzymania towaru od podmiotu, któremu Zamawiający powierzył wykonawstwo zastępcze,
3. w wysokości 5% ceny brutto wartości **niezrealizowanej części** pakietu, w przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,
4. w wysokości 0,5% ceny brutto **niedostarczonej w terminie/ niezainstalowanego** pakietu, w przypadku opóźnienia w dostawie / zainstalowaniu wynajmowanego urządzenia za każdy dzień opóźnienia licząc od daty upływu terminu określonego w §3 ust. 3 do dnia ostatecznego przyjęcia bez zastrzeżeń przez Zamawiającego potwierdzonego /protokołem instalacji i przekazania, podpisanym po dostawie/ instalacji urządzenia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie/ niezainstalowanego urządzenia**,
5. w wysokości 0,15% ceny brutto wartości pakietu **objętego awarią**, w przypadku opóźnienia w usunięciu awarii urządzenia, jeżeli naprawa przedłuża się powyżej 3 dni, do czasu dostarczenia urządzenia zastępczego na czas naprawy, które to dostarczenie naliczanie dalszych kar umownych wstrzymuje, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w usunięciu awarii urządzenia**,
6. w wysokości 0,1% ceny brutto **wadliwego** pakietu w przypadku nie wywiązania się z obowiązku o którym mowa w § 5 ust. 5 oraz § 5 ust. 6 umowy za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego pakietu**,
7. w wysokości **0,5%** ceny brutto wartości pakietu, **którego dotyczą niedostarczone dokumenty**, w przypadku niedostarczenia dokumentów o których mowa w § 1 ust 11 za każdy dzień opóźnienia, licząc od upływu terminu tam wskazanego do dnia dostarczenia dokumentów, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto pakietu, którego dotyczą niedostarczone dokumenty**.

**Odpowiedź na pytanie nr 162: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 163 -** Dotyczy Pakiet nr 16 FILTRY ODDECHOWE-Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania filtrów walidowany do prątków gruźlicy , HIV i wzw C; wolny od latex, PCV, ftalany i będzie oczekiwał potwierdzenia tych parametrów w załączonych do oferty ulotkach/folderach. Pozostałe zgodnie z siwz.

**Pytanie nr 164 -**Dotyczy Pakiet nr 26 ŁĄCZNIKI poz.1-Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania łączników rozciągliwych w zakresie długości 9-15cm, łącznik podwójnie obrotowy, z portem do odsysania 3,5mm i portem do bronchoskopii 9mm, końcówka od strony pacjenta 22M/15F, z przeciwnej strony 15M lub 22F do wyboru. Pozostałe zgodnie z siwz.

**Pytanie nr 165-** Dotyczy Pakiet nr 26 ŁĄCZNIKI poz.2 - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania łączników o długości 15cm, nierozciągliwe i gładkiej powierzchni wewnętrznej, łącznik podwójnie obrotowy, z portem do odsysania 3,5mm i portem do bronchoskopii 9mm, końcówka, końcówka od strony pacjenta 22M/15F, z przeciwnej strony 15M lub 22F do wyboru. Pozostałe zgodnie z siwz.

**Pytanie nr 166 -** Dotyczy Pakiet nr 27 APARAT DO TRENINGU ODDECHOWEGO - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania trenażerów oddechowych objętościowych?

**Pytanie nr 167 -**  Dotyczy Pakiet nr 27 APARAT DO TRENINGU ODDECHOWEGO - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania trenażerów o zdecydowanie wyższej jakości, objętościowych, zawierających ustnik i rurkę w dwóch rozmiarach, by lepiej dopasować się zarówno do małych jak i dużych objętości (250 ml do 2.500 ml – dla dorosłych i dzieci oraz 250 ml do 5.000 ml – dla dorosłych) , skala z podziałką po obu stronach, kompaktowy o, ekonomicznej konstruckji z wbudowanym uchwytem.

**Pytanie nr 168 -** Dotyczy Pakiet nr 60 Zestaw do konikotomii, cewniki, zestawy do wprowadzania, igły - Prosimy o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka i jako jednostka miary powinno być opakowanie zamiast sztuka?

**Odpowiedź na pytanie nr 163 – 168 : Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 169** - **Dotyczy: 35/WZM/2018, Pakiet nr 9, pozycja 2 -** Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego w kolorze przeźroczystym który może być stosowany zarówno do tętnic jak i do żył. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Pytanie 170** - **Dotyczy: 35/WZM/2018,** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z Pakietu nr 9  i stworzy osobny pakiet?

**Pytanie 171** - **Dotyczy: 35/WZM/2018,** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 z Pakietu nr 55  i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź na pytanie nr 169 - 171: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 172** - Czy Zamawiający wymaga aby filtry z pozycji 1 i 2 w Pakiecie 16 były przeznaczone do użytkowania przez 24 godziny i ich parametry użytkowe były potwierdzone przez producenta dla ostatniej godziny użytkowania ?

**Odpowiedź na pytanie nr 172: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 173 - Dotyczy rozdział IV pkt 2. 2) – Wykaz dokumentów podmiotowych -**  Wykonawca wnioskuje o zmianę terminu dostarczenia dokumentów o których mowa w pkt 2.2) SIWZ na termin **3 dni roboczych** od daty pisemnego wezwania Wykonawcy do dostarczenia dokumentów lub dopuszczenie przekazania ich drogą elektroniczną w formie faxu lub skanu jako załącznik do wiadomości elektronicznej wraz z późniejszym dostarczeniem ich za pośrednictwem posłańca.

**Odpowiedź na pytanie nr 173: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 174 -** Dotyczy rozdział VIII pkt 1. – Kryteria wyboru ofert i ich znaczenie- Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający pod pojęciem dnia ma na myśli dzień roboczy?

**Odpowiedź na pytanie nr 174: Zapisy SIWZ bez zmian. Terminy liczone będą zgodnie z art. 111 i n. k.c.**

**Pytanie nr 175 -** Wzór Umowy **Dotyczy §5 pkt 4. -**  Wykonawca wnioskuje o zastąpienie zapisu §1 ust.3:

*„3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć do siedziby Zamawiającego zamówiony pisemnie towar określony w pakiecie nr 1 – 66 własnym środkiem transportu i na koszt własny w terminie ….. dni ( min. 1 dzień max 5 dni - zgodnie ze złożona ofertą) od daty otrzymania każdorazowego zamówienia (…)*

zapisem:

*„3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć do siedziby Zamawiającego zamówiony pisemnie towar określony w pakiecie nr 1 – 66 własnym środkiem transportu i na koszt własny w terminie ….. dni* ***roboczych*** *( min. 1 dzień max 5 dni - zgodnie ze złożona ofertą) od daty otrzymania każdorazowego zamówienia (…)*

**Odpowiedź na pytanie nr 175: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian. Terminy liczone będą zgodnie z art. 111 i n. k.c.**

**Pytanie nr 176 - Dotyczy §5 pkt 4. -**  Wykonawca wnioskuje o zastąpienie zapisu §1 ust.8:

*„8.(…) Towar niekompletny, uszkodzony lub z terminem ważności niezgodnym z §6 ust. 1 Wykonawca zobowiązany jest wymienić na własny koszt w terminie …… dni (min. 1dzień max 5 dni - zgodnie ze złożona ofertą ) od daty powiadomienia go o zastrzeżeniach (…)*

zapisem:

*„8. (…) Towar niekompletny, uszkodzony lub z terminem ważności niezgodnym z §6 ust. 1 Wykonawca zobowiązany jest wymienić na własny koszt w terminie …… dni* ***roboczych*** *(min. 1dzień max 5 dni - zgodnie ze złożona ofertą ) od daty powiadomienia go o zastrzeżeniach (…)*

**Odpowiedź na pytanie nr 175: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian Terminy liczone będą zgodnie z art. 111 i n. k.c.**

**Pytanie nr 177 - Dotyczy §1 pkt 13 -** Wnioskujemy o złagodzenie zapisu umowy §1 ust.13 o treści:

„13. *Wykonawca zobowiązuje się nie korzystać z prawa do wstrzymywania dostaw na podstawie art. 552 k.c. lub jakiegokolwiek innego tytułu prawnego.”*

poprzez nałożenie obowiązku prowadzenia negocjacji stron umowy w wypadku zaistnienia sytuacji opisanej w art. 552 k.c.

Uzasadnienie:

Zamawiający posługując się w/w. zapisem dopuszcza się nierównego traktowania stron umowy nakładając na Wykonawców nie tylko **wysokie kary za opóźnienia** w realizacji przedmiotu zamówienia, ale także **konieczność wykonania dostaw przez Wykonawców na rzecz Zamawiającego pomimo zalegania z płatnościami** za zrealizowane już zamówienia. Zamawiający wystarczająco zabezpieczył konieczności dostaw zamówionego asortymentu poprzez zastosowanie kar umownych w postępowaniu. W/w. zapisy umowy nakładają na Wykonawców konieczność magazynowania dużych ilości towaru, który zabezpieczy potencjalne zamówienia, oraz niosą ryzyko długiego oczekiwania na spłatę za już wykonane dostawy. Wymienione okoliczności zmuszają Wykonawców do kalkulowania niekorzystnych warunków umowy w cenie oferty, co znacząco zawyża jej cenę.

**Odpowiedź na pytanie nr 177: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Art. 552 k.c nie jest normą bezwzględnie obowiązującą o charakterze nakazująco – zakazującym określone działanie lub zaniechanie. Jest przepisem dyspozytywnym, (względnie obowiązującym) zezwalającym, upoważniającym adresata do określonego działania, zaniechania. W związku z powyższym, Zamawiający w ramach zasady wyrażonej w art. 353.1 k.c tj. zasady swobody umów, mając również na uwadze rodzaj przedmiotu zamówienia publicznego oraz dobro i bezpieczeństwo pacjentów, dla których przedmiot zamówienia będzie przeznaczony – wprowadził ww. zapis do wzoru umowy i go nie wykreśli.**

**Pytanie nr 178 -** Załącznik 3 do SIWZ Wzór Umowy-**Dotyczy §5 pkt 4.-** Wykonawca wnioskuje o zastąpienie zapisu §6 ust.3:

*„3. W ramach gwarancji i rękojmi Wykonawca zobowiązany jest wymienić zakwestionowany towar, o którym mowa w ust. 2 i §1 ust. 8 w terminie …... dni ( min. 1 dnia max 5 dni– zgodnie ze złożoną ofertą ) od daty wezwania faxem na numer ………………………………...*

zapisem:

*„3. W ramach gwarancji i rękojmi Wykonawca zobowiązany jest wymienić zakwestionowany towar, o którym mowa w ust. 2 i §1 ust. 8 w terminie …... dni* ***roboczych*** *( min. 1 dnia max 5 dni– zgodnie ze złożoną ofertą ) od daty wezwania faxem na numer ………………………………...”*

**Odpowiedź na pytanie nr 178: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian. Terminy liczone będą zgodnie z art. 111 i n. k.c.**

**Pytanie nr 179 -** Załącznik 3 do SIWZ Wzór Umowy - **Dotyczy §5 pkt 4.-**  Wykonawca wnioskuje o zastąpienie zapisu §6 ust.3:

*„1) w wysokości …….% ceny brutto gwarantowanej części pakietu w przypadku opóźnienia w wykonaniu dostawy za każdy dzień opóźnienia licząc od daty upływu terminu określonego w §1 ust. 3 oraz w §6 ust. 3 do dnia ostatecznego przyjęcia bez zastrzeżeń przez Zamawiającego zamawianego towaru. (…)”*

zapisem:

*„1) w wysokości …….% ceny brutto* ***wartości zamówienia cząstkowego*** *w przypadku opóźnienia w wykonaniu dostawy za każdy dzień opóźnienia licząc od daty upływu terminu określonego w §1 ust. 3 oraz w §6 ust. 3 do dnia ostatecznego przyjęcia bez zastrzeżeń przez Zamawiającego zamawianego towaru. (…)”*

Uzasadnienie:

Naliczanie kary za opóźnienie w dostawie od wartości gwarantowanej części pakietu, co stanowi zgodnie z §2 wzoru umowy 50% wartości pakietu, jest zdecydowane zbyt wygórowaną ceną za zaistniałe uchybienie. Zgodnie z zapisami SIWZ Zamawiający zakłada wykonanie dostaw asortymentu   
w postaci zamówień cząstkowych o znacznie niższej wartości niż kwota, od której Zamawiający zakłada naliczanie kar.

Powyższe postępowanie zostało zabezpieczone przed nienależytym wykonaniem przedmiotu zamówienia już na etapie badania ofert poprzez obowiązek złożenia informacji o posiadanych środkach finansowych lub zdolności kredytowej potencjalnych Wykonawców.

Pragniemy zwrócić uwagę, że naliczanie tak wysokich kar umownych przy konieczności dostaw towaru w niezwykle krótkim terminie zmusza Wykonawców do kalkulacji ryzyka poniesienia wysokich kosztów wykonania zamówienia i podniesienia ceny oferty, co w efekcie obciąży jedynie budżet Zamawiającego.

**Odpowiedź na pytanie nr 179: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian. Zapisy wzoru umowy dotyczą etapu realizacji umowy.**

**Pytanie nr 180 -** Załącznik 3 do SIWZ Wzór Umowy - **Dotyczy §5 pkt 4 -**  Wykonawca wnioskuje o zastąpienie zapisu §6 ust.3:

*„6) w wysokości 1% ceny brutto gwarantowanej wartości pakietu,   
w przypadku niedostarczenia dokumentów o których mowa w § 1 ust 11 za każdy dzień opóźnienia, licząc od upływu terminu tam wskazanego do dnia dostarczenia dokumentów.*

zapisem:

*„6) w wysokości* ***0,1%*** *ceny brutto gwarantowanej wartości pakietu,   
w przypadku niedostarczenia dokumentów o których mowa w § 1 ust 11 za każdy dzień opóźnienia, licząc od upływu terminu tam wskazanego do dnia dostarczenia dokumentów.”*

Uzasadnienie:

Zastosowana w w/w. zapisie kara jest nieadekwatna do przewinienia, a termin dostarczenia dokumentów wyjątkowo krótki, zważywszy na fakt, iż liczba wezwań do złożenia dokumentów zgodnie z SIWZ jest nieograniczona.

**Odpowiedź na pytanie nr 180: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian**

**Pytanie nr 181 - pakiet 9-** poz. 1,2 - Prosimy Zamawiającego o wyłączenie wyżej wymienionej pozycji, co pozwoli większej liczbie wykonawców na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

**Pytanie nr 182 - pakiet 9-** Poz.1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu funkcjonalnie odpowiadającemu opisanemu, z ponad 2 razy lepszą skutecznością filtracji – 0,2 mikrona

**Pytanie nr 183 - pakiet 9-** Poz.2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego o następujących parametrach:

Zawór bezigłowy, system bezigłowy pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 200 użyć, obudowa przeźroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), membrana szczelnie zamykająca się, zapewniająca szczelność przed, w czasie i po użyciu, wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi, przepływ do 600 ml/min. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, objętość wypełnienia 0,1 ml, możliwość stosowania z lipidami, cytostatykami i lekami nowej generacji, do żył i częściowo zabarwiona na czerwono, przezierna obudowa - do tętnic, wyposażony w zdejmowalny przed aplikacją protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia, Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Pakowany w papier folię.

**Odpowiedź na pytanie nr 181 – 183: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 184 -Pakiet 10 -** 1/Czy Zamawiający oczekuje dołączenia do oferty opublikowanych badań klinicznych lub laboratoryjnych (min. 3) potwierdzających zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył związanego z materiałem zastosowanym do produkcji cewnika oferowanych kaniul.

**Pytanie nr 185 -Pakiet 10 -** 2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w celu podnoszenia kwalifikacji pielęgniarek i położnych zgodnie z Ustawą o zawodach pielęgniarki i położnej z dnia 15.07.2011 (Dz. U. 2011 nr 174 poz. 1039 z późn. zmianami) Zamawiający będzie wymagał przeprowadzenia w trakcie obowiązywania umowy min. 2 kursów dokształcających o różnej tematyce związanej z bezpieczną kaniulacją, ochroną przed ekspozycją zawodową, opieką nad dostępem naczyniowym, zarejestrowanych w Okręgowej Izbie Pielęgniarek i Położnych właściwej dla miejsca prowadzenia kształcenia?

**Pytanie nr 186 -Pakiet 10 -** 3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymaga dołączenia do oferty badań klinicznych potwierdzających wpływ rodzaju materiału zastosowanego do produkcji oferowanych kaniul na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył (min. 3)?

**Odpowiedź na pytanie nr 184 – 186: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 187 -Pakiet 10** Poz. 1- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Kaniuli do kaniulacji żył obwodowych, z samozamykającym się portem górnym, z przeźroczystą komorą ułatwiająca obserwację napływu krwi z zastawką antyzwrotną lub filtrem hydrofobowym, dostępność rozmiarów 22-14G, kaniula widoczna w promieniach RTG, minimum 4 wtopione paski radiocieniujące , kaniula wykonana z materiału biokompatybilnego - poliuretan. Opakowanie sztywne, zabezpieczające przed utratą jałowości Elastyczne skrzydełka mocujące, koreczek luer lock, samodomykający się koreczek portu bocznego, pakowana pojedynczo, sterylizowane tlenkiem etylenu lub radiacyjnie.

22G 0,9 x 25mm przepływ min. 42 ml/min

20G 1,1 x 32mm przepływ min. 67 ml/min

18G 1,3 x 32mm przepływ min. 103 ml/min

18G 1,3 x 45mm przepływ min. 103 ml/min

17G 1,5 x 45mm przepływ min. 133 ml/min

16G 1,8 x 45mm przepływ min. 236 ml/min

14G 2,0 x 45mm przepływ min. 270 ml/min

**Odpowiedź na pytanie nr 187: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 188 -Pakiet 10** Poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Kaniuli bezpiecznej z samodomykającym się korkiem portu do wstrzyknięć, min. 5 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w cewnik , wyposażona w zastawkę antyzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi w momencie wkłucia, zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach , w pełni zamykającej ostrze i światło igły, Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, Pakowane pojedynczo. Opakowanie sztywne zabezpieczające przed utratą jałowości . Sterylizowana radiacyjnie (opcjonalenie)

0,9mm - 22G( niebieski ) dł. 25 mm , przepływ min. 42 ml/min

1,1mm - 20G( różowy ) dł. 32 mm , przepływ min. 67 ml/min

1,3mm - 18G( zielony ) dł. 32, przepływ min. 103 ml/min

1,3mm - 18G( zielony ) dł. 45 mm , przepływ min. 103 ml/min

1,5mm - 17G( biały) dł. 45 mm , przepływ min. 133 ml/min

1,8mm – 16 G ( szary) dł. 45 mm, przepływ min. 236 ml/min

2,0 mm 14 G (pomarańczowy), przepływ min. 270 ml/min

**Odpowiedź na pytanie 188: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 189 Pakiet 13** Poz. 1 - Czy oferowany kranik ma mieć optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty.

**Odpowiedź na pytanie 189: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 190 Pakiet 13** Poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy 3 kranikowej z przedłużaczem 150cm, przezroczysta obudowa, kraniki kolorowe, każdy zamknięty systemem bezigłowym (razem 4 zawory bezigłowe), rampa wyposażona w zintegrowany system służący do mocowania na ramie łóżka

**Pytanie nr 191 Pakiet 13** Poz. 3 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy 5 kranikowej z przedłużaczem 150cm, przezroczysta obudowa, kraniki kolorowe, każdy zamknięty systemem bezigłowym (razem 6 zawory bezigłowe), rampa wyposażona w zintegrowany system służący do mocowania na ramie łóżka

**Odpowiedź na pytanie nr 190 – 191: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 192 - Pakiet 14-** Poz. 2,3 - 1/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, przewody tlenowe zawierały łącznik uniwersalny do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego?

**Pytanie nr 193 - Pakiet 14-** Poz. 2,3 2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby maski zawierały lateksu, ftalanów, DEHP i bisfenolu?

**Odpowiedź na pytanie nr 192 – 193: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 194 - Pakiet 14-** Poz. 3 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej dla dorosłych z przewodem tlenowym o długości min. 1,8 m, z PCV, bez ftalanów, anatomicznie wyprofilowanym mankietem.

**Pytanie nr 195 - Pakiet 14-** Poz. 4 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego z dwoma rurami rozciągalnymi do 1,8m spełniającego pozostałe zapisy SIWZ

**Odpowiedź na pytanie nr 194 – 195: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 196 - Pakiet 14-** Poz. 6 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu infuzyjnego do podaży grawitacyjnej w zakresie min. 5-300.

**Odpowiedź na pytanie nr 196: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 197 - Pakiet 14-** Poz. 7 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do szybkiego przetaczania krwi firmy Polfa Lublin:

• igła biorcza dwukanałowa z kryzą ograniczającą

• przeciwbakteryjny filtr powietrza zabezpieczony zatyczką

• komora kroplowa z filtrem krwi 200 μm

• regulator przepływu z zaczepem na dren

• dren min. 150cm

• łącznik LUER LOCK z osłonką

**Odpowiedź na pytanie nr 197: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 198 - Pakiet 16 -** poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrów czystych mikrobiologicznie o skuteczności filtracji 99,99% i wadze poniżej 25g, poziom nawilżania 33 mg H20/l przy VT=500 ml oraz przestrzeni martwej 77ml.

**Pytanie nr 199 - Pakiet 16 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrów czystych mikrobiologicznie o skuteczności filtracji 99,99% i wadze poniżej 20g, poziom nawilżania 32 mg H20/l przy VT=250 ml oraz przestrzeni martwej 34ml.

**Odpowiedź na pytanie nr 198 - 199:Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 200 - Pakiet 16 -** poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrów czystych mikrobiologicznie o skuteczności filtracji 99,999%, wadze niższej niż 20g i przestrzeni martwej poniżej 37ml.

**Odpowiedź na pytanie nr 200: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 201 - Pakiet 16 -** Poz. 1 i 2 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby filtry posiadały nadrukowaną na obwodzie filtra wartość minimalną i maksymalną obj. oddechowej? Pozostałe parametry jak w siwz.

**Odpowiedź na pytanie nr 201: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 202 - Pakiet 20** Poz. 3 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga dostawy worków do godzinowej zbiórki moczu wyposażonych w przezroczyste okienko podglądu w łączniku do cewnika foley celem kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki?

**Pytanie nr 203 - Pakiet 20** poz. 3- Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga dostawy worków do godzinowej zbiórki moczu których opróżnianie komory odbywa się poprzez przekręcenie zaworu o 90 stopni bez konieczności manewrowania samą komorą oraz wyposażonych w kranik typu T podwieszony ku górze w otwartej zakładce co zapobiega możliwości wystąpienia wtórnego zakażenia.

**Pytanie nr 204 - Pakiet 20** Poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby bezigłowy port do pobierania próbek wyposażony był w dodatkowe okienko do kontroli prowadzenia prawidłowego procesu?

**Odpowiedź na pytanie nr 202 - 204: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 205 - Pakiet 22-** Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy cylinder i tłok strzykawki ma być wykonany z polipropylenu w celu bezpiecznej podaży leku.

**Pytanie nr 206 - Pakiet 22** - Prosimy Zamawiający oczekuje, aby strzykawki były kompatybilne z lekami cytostatycznymi, przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków, co potwierdza oświadczeniem producenta dołączone do oferty?

**Odpowiedź na pytanie nr 205 - 206: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 207 - Pakiet 22** Poz. 3- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek o pojemności 10 ml skalowanych co 0,2ml, czyli bardziej szczegółowych, co zapewnia bardziej precyzyjną podaż leku.

**Odpowiedź na pytanie nr 207: Tak, Zamawiający dopuszcza skalę co 0,2ml.**

**Pytanie nr 208 -** Pakiet 23 Poz. 4 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych a’80szt z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

**Odpowiedź na pytanie nr 208: Tak, zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 137.**

**Pytanie nr 209 -** Pakiet 23 Poz. 7,9,11 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych a’120szt z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

**Pytanie nr 210 -** Pakiet 23 Poz. 10 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych a’200szt z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

**Pytanie nr 211 -** Pakiet 23 Poz. 13 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych a’120szt z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

**Odpowiedź na pytanie nr 209 - 211: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 212 -** Pakiet 23 Poz. 10-13 - Prosimy Zamawiającego o podanie jakie pompy infuzyjne, jakich producentów posiada Zamawiający w celu zachowania kompatybilności strzykawek. Informujemy, że każdy producent pompy wskazuje jakie strzykawki jakich producentów winny być stosowane, poprzez umieszczenie ich w menu pompy.

**Pytanie nr 213 -** Pakiet 23 Poz. 10-13 - Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy strzykawki powinny być wymienione w instrukcji oraz menu pomp infuzyjnych stosowanych przez Zamawiającego w celu zachowania kompatybilności strzykawek?

**Odpowiedź na pytanie nr 212 - 213: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 214 -** Pakiet 23 Poz. 10-13 - Prosimy Zamawiający oczekuje, aby strzykawki były kompatybilne z lekami cytostatycznymi, przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków, co potwierdza oświadczeniem producenta dołączone do oferty?

**Pytanie nr 215 -** Pakiet 23 Poz. 10-13 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy cylinder i tłok strzykawki ma być wykonany z polipropylenu w celu bezpiecznej podaży leku.

**Odpowiedź na pytanie nr 214 - 215:Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 216 - Pakiet26 -** Czy Zamawiający oczekuje łącznika z kolankiem podwójnie obrotowym, z dodatkowymi silikonowymi pierścieniami uszczelniającymi od strony pacjenta i obwodu oddechowego, z rozciągalną giętką rurą dającą zróżnicowanie długości według wymagań oraz możliwość umocowania w optymalnej pozycji dzięki pamięci kształtu, zatyczka portu do bronchoskopii o śr. 9,5 mm zakończona uchwytem znajdującym się w osi rurki intubacyjnej i portu do odsysania o śr. 4 mm, złącze 22M/15F od strony pacjenta, złącze 22F od strony maszyny.

**Odpowiedź na pytanie nr 216: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 217 - Pakiet 39-** Poz. 2 - prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga dostawy systemu do monitorowania ciśnienia śródbrzusznego metodą manometryczną fabrycznie połączonego z zestawem do godzinowej zbiórki moczu i wyposażonego w 20ml dren manometryczny z filtrem biologicznym w celu właściwego odpowietrzenia oraz wyskalowany w mm Hg?

**Odpowiedź na pytanie nr 217: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 218 - Pakiet 55** poz. 8,9- Prosimy Zamawiającego o wyłączenie wyżej wymienionej pozycji, co pozwoli większej liczbie wykonawców na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty

**Pytanie nr 219 - Pakiet 55** Poz. 8 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki o poj. 10 ml do przepłukiwania, napełniona fabrycznie chlorkiem sodu (izotoniczny roztwór NaCl 0,9%) (całkowita pojemność cylindra maksymalnie 14 ml)

Strzykawka ma posiadać średnicę cylindra odpowiadającej strzykawce o pojemności 10ml.

**Odpowiedź na pytanie nr 218 - 219: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 220 - Pakiet 55** Poz. 8 - Czy oferowane strzykawki mają posiadać długi korek zamykający o dł. min 12mm, posiadający gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki oraz specjalną budowę tłoka eliminująca zwrotny napływ krwi do cewnika (zerowy refluks)?

**Odpowiedź na pytanie nr 220: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 221 - Pakiet 55** Poz. 9 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki o poj. 10 ml do przepłukiwania, napełniona fabrycznie chlorkiem sodu (izotoniczny roztwór NaCl 0,9%) (całkowita pojemność cylindra maksymalnie 14 ml) sterylnej wewnątrz i na zewnątrz, do stosowania w polu operacyjnym. Strzykawka ma posiadać średnicę cylindra odpowiadającej strzykawce o pojemności 10ml.

**Pytanie nr 222 - Pakiet 55** Poz. 9 - Czy oferowane strzykawki mają posiadać długi korek zamykający o dł. min 12mm, posiadający gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki Luer Lock, zapobiegający przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki oraz specjalną budowę tłoka eliminująca zwrotny napływ krwi do cewnika (zerowy refluks)?

**Odpowiedź na pytanie nr 221 - 222: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 223 - Pakiet 61** Poz. 6 - Czy Zamawiający oczekuje w komplecie fabrycznie zapakowanego cewnika wraz z strzykawką z 10% roztworem gliceryny do napełniania balonu cewnika

**Pytanie nr 224 - Pakiet 61** Poz. 7,8

Czy Zamawiający oczekuje aby cewnik silikonowy posiadał powłokę hydrożelową, która pozwala na atraumatyczne wprowadzenie, redukuje potencjalne podrażnienia i zapobiega uszkodzeniu cewki moczowej

**Odpowiedź na pytanie nr 223 - 224: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 225 -** Pakiet 16 poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy bakteryjno – wirusowy, elektrostatyczny, sterylny, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakterii 99,9999% i wirusów 99,999% o masie własnej 35,6 g przestrzenń martwa 55ml, o współczynniku wydajności nawilżania 37 mg/litr przy VT500ml z portem kapno luer – lock z wkręcanym koreczkiem ?

**Odpowiedź na pytanie nr 225: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian**

**Pytanie nr 226 -**Dotyczy pakietu 32 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści taśmę do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu o parametrach:

- taśma wykonana techniką dziewiarską z monofilamentowej przędzy polipropylenowej

- masa powierzchniowa 26 +/- 4 g/m2

- długość 45cm

- szerokość 1,3 +/- 0,2 cm

- grubość nitki 0,08 mm

- powierzchnia porów ok. 0,7 mm2

- brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami

- wytrzymałość 90N/cm?

**Odpowiedź na pytanie nr 226: Nie, Zapisy SIWZ bez zmian**

**Zamawiający jednocześnie modyfikuje zapisy Ogłoszenia o zamówieniu nr 2018/S 080-178525 z dnia 25.04.2018r Sekcja III.1.2) Sytuacja ekonomiczna i finansowa oraz VI.3)Informacje dodatkowe. Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia/sprostowania ogłoszenia stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień i modyfikacji treści SIWZ.**

***Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia dokonanych zmian w treści oferty.***

***W razie zaoferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowanego a dopuszczonego/zmodyfikowanego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SIWZ czy w przypadku modyfikacji SIWZ zaznaczenia źródła tej zmiany (datę odpowiedzi lub modyfikacji i ewentualnie nr pytania).***

**ZMIANA TERMINU SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT**

Jednocześnie, działając na podstawie art. 12a PZP w związku z art. 38 ust. 4 i 4a PZP, Zamawiający zmienia termin składania i otwarcia ofert w niniejszym postępowaniu z dnia 05.06.2018r. na dzień **13.06.2018r.**

Oferty prosimy złożyć do dnia **13.06.2018r. do godziny 10:30** w budynku **Wydziału Administracji Ogólnej – Kancelaria pok. nr 18**. Otwarcie ofert odbędzie się **13.06.2018r.** o godzinie **11:00** na zasadach określonych w SIWZ.

**Pozostałe terminy zawarte w SIWZ i ogłoszeniu opublikowanym w Dz.U.U.E. o numerze**

**2018/S 080-178525 z dnia 25.04.2018r. zmieniają się odpowiednio.**

………………………………….…………….

*(podpis i pieczęć Kierownika Zamawiającego*

*lub osoby upoważnionej)[[1]](#footnote-1)⋅*

KOMISJA PRZETARGOWA:

1. Tomasz Gorczyca …………………………….
2. Urszula Tatarek …………………………….
3. Grażyna Wojtczak …………………………….
4. Monika Kowalczyk …………………………….
5. Jacek Janiszewski ……………………………
6. Agnieszka Stanisławska ……………………………

1. [↑](#footnote-ref-1)