Wrocław,31.03.2017r.

 ****

**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 i wielorazowych materiałów medycznych wraz z najmem urządzeń, nr sprawy: 10/Med./2017***

|  |  |
| --- | --- |
|  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. z 2015r poz. 2164 z późn.zm.) informuje, że wpłynęło zapytanie o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w ww. postępowaniu przetargowym: |  |

**Pytanie nr 136 – dotyczy pakietu 5 poz. 1 – 2 –** czy Zamawiający wymaga aby logo producenta znajdowało się bezpośrednio na przyrządzie w celu łatwiejszej identyfikacji po uzyciu?

**Pytanie nr 137 – dotyczy pakietu 5 poz. 1 – 2**czy zamawiający wymaga aby przyrząd posiadał zabezpieczenie ( pochewke) na igłę po uzyciu?

**Pytanie nr 138 – dotyczy pakietu 5 poz. 1 – 2-** Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów bez zawartości toksycznych ftalanów z fabryczna informacja o ich braku na opakowaniu jednostkowym?

**Pytanie nr 139 – dotyczy pakietu 5 poz. 1 – 2-** Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z elastyczna komora kroplowa bez zawartości PVC ?

**Pytanie nr 140 – dotyczy pakietu 5 poz. 1 – 2-** Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z dużą komora kroplowa, minimum 60mm, w części przezroczystej, co znacznie ułatwia obserwacje przetaczanego płynu

**Pytanie nr 141 – dotyczy pakietu 5 poz. 1 – 2-** Czy Zamawiający wymaga aby przyrząd posiadał opaskę stabilizującą dren wewnątrz opakowania ?

**Pytanie nr 142 – dotyczy pakietu 5 poz. 1 – 2-** Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia standardowych przyrządów z igłą dwukanałową ?

**Pytanie nr 143 – dotyczy pakietu 8 poz. 1 – 2 –** Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przedłużaczy bez zawartości toksycznych ftalanów z fabryczną informacją o ich braku na opakowaniu jednostkowym ?

**Odpowiedź na pytanie nr136 - 143: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 144 – dotyczy pakietu 8 poz. 2 –** Czy Zamawiający wymaga przedłużaczy o długości 120cm, 150 cm lub 200cm do wyboru przez Zamawiającego ?

**Odpowiedź na pytanie nr 144: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 145 – dotyczy pakietu 26 poz. 1-2 –** czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia kaniule, które posiadają w miejsce filtra hydrofobowego równoważne rozwiązanie w postaci zastawki antyzwrotnej, wyposażone są w 2 paski rtg i wykonane z fep?

**Odpowiedź na pytanie nr145: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 146 – dotyczy pakietu 43 ad.1-** zwracamy się z prośba o dopuszczenie rozwiązania w postaci : para elektrod igłowych długość 20mm, długość przewodu 2m, wtyczka „touchproof” 1,5mm, przewody wielokolorowe, sterylne, jednorazowe. Opakowanie zbiorcze 10 par.

*Uzasadnienie: Oryginalne opakowanie zbiorcze producenta to 10 sterylnych kompletów par elektrod o różnych kolorach i długości przewodu 2 m. Wielokolorowe przewody elektrod pozwalają łatwiej i szybciej rozmieścić i podpiąć elektrody do urządzenia*

**Pytanie nr 147 – dotyczy pakietu 43 ad4-** zwracamy się z prośba o dopuszczenie rozwiązania w postaci : para elektrod igłowych 90stopni dł.20mm dł.Przewodu 1,5m, igła izolowana wtyczka typu touchproof 1,5 mm przewód czerwony, jednorazowe sterylne opakowania zbiorcze 10 par.

*Uzasadnienie: oferowane elektrody są identyczne z wymogiem ale posiadają dłuższy przewód co zapewnia lepszy dostęp do miejsca operowanego*

**Odpowiedź na pytanie nr 146 - 147: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 148 – dotyczy pakietu 144 poz. 1,2,5,6 –**siatkę kompozytowa, wewnatrzotrzewnowa, nie prasowana termicznie, nie pokrytą silikonem, nie przylegająca z możliwoscią położenia bezpośrednio na jelita, miękką, niewchłanialna, 2-warstwowa. Z jednej strony wykonana z mikroporowatego politetrafluoroetylenu ( ePTFE), z drugiej makroporowatego polipropylenu (PP), grubość 0,55mm, porowatość max 1230µm, gramatura średnia 108g/m², z oznaczeniem strony implantacji, w rozmiarze:

- poz. 1 – 30x30 cm ( specyfikacja wymaga 30x30x20cm)

- poz. 2 – 11x14 cm ( specyfikacja wymaga 22x15x10cm)

- poz. 5 – 14x 18 cm ( specyfikacja wymaga 14x19 cmØ5cm)

- poz. 6 – 20x 25 cm ( specyfikacja wymaga 18x24 cmØ5cm)

**Pytanie nr 149 – dotyczy pakietu 144 poz. 3, 4:** czy zamawiający dopuści siatke polipropylenową monofilamentową lekką miękka o grubości 0,40m, grubości nitki 120µm, porowatośc średnia 1800 µm, porowatość 86,7% gramatura 48,8 g/m², w rozmiarach zgodnych z SIWZ ?

**Pytanie nr 150 – dotyczy pakietu 144 –** w przypadku zgody na poszczególne pozycje w paiecie nr 144, uprzejmie prosimy o wydzielenie ich i utworzenie osobnego pakietu.

**Odpowiedź na pytanie nr 148 - 150: Zapisy SIWZ bez zmian**

**Pytanie nr 151 – dotyczy pakietu 82 poz.1 –** Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 82 poz. 1 10 szt. taśm do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu, polipropylenowych, monofilamentowych, niewchłanialnych, z plastikowa dwuczęściowa osłonka na taśmie, o długości 45 cm, szerokości 1.1cm, grubości 0,33mm, grubości nici 0,08mm, porowatości 84 %, gramaturze 48g/m2, wytrzymałości 70N/cm, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonane w technologii quadriaxial ( geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca) ?

**Odpowiedź na pytanie nr151: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 152 – dotyczy pakietu 138 poz.1-3-** czy Zamawiający w pakiecie nr 138 pozycja 1-3 wymaga produktów ze zbiornikiem elastomerowy wykonanym z poliizopren, bez filtra na przebiegu linii – zapewniając tym samym podanie leku w bezpiecznym dla pacjenta i personelu systemie zamkniętym oraz zapewniającym dostarczenie ządanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 10% nominalnego czasu wlewu?

**Odpowiedź na pytanie nr152 : Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 153 – dotyczy pakietu 139 poz.1-** czy Zamawiający wyrazi zgode na zaoferowanie w akiecie nr 139 poz. 1 : aplikator do przygotowywania i pobierania leków, dl.linii gł.6cm, napełnienie linii głównej ok. 0,38ml z plaska powierzchnią do dezynfekcji, możliwość uzycia 100razy lub 4 doby ?

**Pytanie nr 154 –** prosimy o wydzielenie z pakietu 139 pozycji 4-6 do oddzielnego pakietu ?

**Pytanie nr 155 – dotyczy pakietu 142, poz.1-3-** czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 142 pozycja 1 – 3: bezigłowy przyrząd z luer – lockiem do transferu leków cytostatycznych z fiolki, jednorazowy, jałowy, z bolcem umożliwiającym wkłucie w gumowy korek fiolki, zaopatrzony w odpowietrznik z filtrem 0,2 µm oraz końcówkę z zastawka aktywowana połączeniem typu luer – lock? W Przypadku pozytywnej odpowiedzi, prosimy o wydzielenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu.

**Odpowiedź na pytanie nr 153 - 155: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 156 – dotyczy** Pakietu nr 123:Uprzejmie prosimy o odstąpienie od wymogu przedstawienia autoryzacji firmy 3M o możliwości stosowania oferowanych testów z urządzeniem Attest Autoreader i dopuszczenie oświadczenia producenta wyrobu o jego kompatybilności ze sprzętem Zamawiającego. Nadawanie producentowi sprzętu tak daleko idących uprawnień, stoi w sprzeczności z ustawą PZP.

**Pytanie nr 157 – dotyczy** Pakietu nr 125, pozycja nr 1, 2: Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 200 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

**Odpowiedź na pytanie nr 156 - 157: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 158 – dotyczy** Pakietu nr 125, pozycja nr 2 i 4: Czy Zamawiający dopuści testy mycia umieszczone na specjalistycznym, plastikowym podłożu zawierające mieszaninę odpowiednio dobranych komponentów, posiadające substancję wskaźnikową, umieszczoną w jednym miejscu na teście oraz badające proces mycia w jednej płaszczyźnie, które pozwalają na sprawdzenie wszystkich czynników mających wpływ na skuteczność procesu mycia oraz kompatybilny z nimi uchwyt?

**Odpowiedź na pytanie nr158: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 159 – dotyczy** Pakietu nr 134, pozycja nr 1: Czy Zamawiający dopuści przezroczyste osłonki przeznaczona na narzędzia o maksymalnej szerokości 25mm?

**Odpowiedź na pytanie nr159: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 160 – dotyczy** Pakietu nr 123-125, 127, 134: Asortyment zaoferowany we wskazanych pakietach nie jest wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz.U. nr 107, poz. 679/2010). Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści stosownego oświadczenia.

**Odpowiedź na pytanie nr160: Zamawiający wyjaśnia, ze wymaga oświadczenia określonego w załączniku nr 6 do SIWZ w przypadku przedmiotu zamówienia będącego wyrobem medycznym.**

**Pytanie nr 161 – dotyczy** SIWZ, Rozdział VIII, punkt 2.6.: Uprzejmie prosimy o modyfikację zapisu odnoszącego się do kar umownych, poprzez naliczanie ich od wartości jednorazowego zmówienia. Obecny zapis powoduje, iż bez względu na wysokość procentową kary jaką zaoferuje Wykonawca, będzie ona rażąco wysoka.

**Odpowiedź na pytanie nr161: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 162 – dotyczy Pakietu nr 25 -** Prosimy o dopuszczenie ramp o wytrzymałości min. 250psi.

**Odpowiedź na pytanie nr162: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 163 – dotyczy** **Pakietu nr 50, poz.1:** Ze względu na możliwość zaoferowania produktu najwyższej jakości od europejskiego producenta, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrod powrotnych REM, z pętlą sprzężenia zwrotnego o kształcie owalnym, kompatybilnych z aparatami posiadanymi przez Zamawiającego i **posiadające wszystkie certyfikaty kompatybilności i bezpieczeństwa użytkowania** **(DOSTARCZONE WRAZ Z OFERTĄ),** których powierzchnia aktywna wynosi 107cm2 oraz wymiar całkowity wynosi 164x117mm.

- ELEKTRODY MOŻNA UMIESZCZAĆ NA PLECACH/RAMIONACH/UDACH PACJENTA;

- ELEKTRODA HYDROŻELOWA, WOLNĄ OD LATEKSU, UNIWERSALNĄ, TZN, ŻE MOŻE BYĆ STOSOWANA NA PACJENTACH DOROSŁYCH JAK I U DZIECI (DODATKOWA ZALETA).

Pragniemy podkreślić, że elektrody te są zakupywane w Europie w ilości ponad MILIONA sztuk rocznie i cieszą się dużym uznaniem wśród Zespołów Operacyjnych wykonujących zabiegi na aparatach ERBE, Valleylab, Conmed, EMED i innych I SĄ BARDZO KONKURENCYJNE CENOWO. Obecnie opisane elektrody może dostarczyć tylko jeden oferent, co zaprzecza zasadom uczciwej konkurencji.

Ze względu na dotychczasową współpracę w zakresie zadania, prosimy o dopuszczenie również elektrod nasierdziowych, dla których igła sercowa o długości 27mm ma kształt ½ koła a igła przezskórna – pełna, łamana, prosta (brak możliwości dostania się krwi do przewodu – dodatkowy atut) ma długość 70mm i po odłamaniu staje się wejściem do stymulatora. Średnica przewodu: 0.3mm; Długość użytkowa: 60cm;

Dodatkowym atutem naszej oferty jest DOWOLNY WYBÓR SPOSOBU FIKSACJI W TRAKCIE TRWANIA KONTRAKTU, PONIEWAŻ ZAMAWIJĄCY MA DO WYBORU KSZTAŁT:

**- PROSTY**

**- ZIG-ZAG**

**- „WĄSY”**

**- PĘTELKĘ**

**LUB HACZYK**

**Każda opcja fiksacji dostępna jest w dwóch kolorach do wyboru: białym i niebieskim;**

Zgoda na powyższe rozwiązanie skutecznie poszerzy grono oferentów ubiegających się o zamówienie publiczne z pewną korzyścią ekonomiczną dla Szpitala.

**Odpowiedź na pytanie nr163: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 164 – dotyczy**  **Pakietu nr 153:**W celu przedłożenia oferty konkurencyjnej cenowo prosimy o wyrażenie zgody na dzierżawę oksymetru mózgowego dwukanałowego po całkowitej regeneracji, w 100% sprawnego, z nowym oprogramowaniem z 2015 roku, spełniającego wszystkie warunki techniczne SIWZ, na który na cały czas trwania umowy ze Szpitalem gwarantujemy nieodpłatny serwis i wymianę na urządzenie zastępcze w razi awarii/ serwisu urządzenia dzierżawionego, którego data produkcji to min. 2011 rok. Zgoda na powyższe rozwiązanie umożliwi nam złożenie znacznie korzystniejszej oferty dla Zamawiającego.

**Odpowiedź na pytanie nr164: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 165 – dotyczy**  **PAKIET NR 6 – ŁĄCZNIKI - Poz. 1 –** Czy oferowane łączniki rozciągliwe, powinny posiadać długość min. 7/16cm, a zapis siwz cyt. „15/22mm” należy interpretować jako wymóg zaoferowania martwej przestrzeni ze złączem pacjenta oznaczanym standardowo jako 22M/15F oraz złączem do respiratora 15F lub 22F do dowolnego wyboru przez Zamawiającego - tak jak np. w tego typu martwych przestrzeniach lidera w ich produkcji firmy Medtronic-Covidien lub równoważnych - lub o opisanie cytowanego zapisu zgodnie z Art.29.1 Ustawy PZP ?

**Pytanie nr 166 – dotyczy**  **PAKIET NR 6 – ŁĄCZNIKI - Poz. 2 –** Czy oferowane łączniki, powinny posiadać długość min. 15cm, przestrzeń martwą na poziomie nie większym niż 35ml oraz gładką powierzchnię wewnętrzną, zapewniającą optymalny przepływ gazów, a zapis siwz cyt. „15/22mm” należy interpretować jako wymóg zaoferowania łączników ze złączem pacjenta oznaczanym standardowo jako 22M/15F oraz złączem do respiratora 15F lub 22F do dowolnego wyboru przez Zamawiającego - lub o opisanie cytowanego zapisu zgodnie z Art.29.1 Ustawy PZP ?

**Odpowiedź na pytanie nr165 – 166 : Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 167 – dotyczy**  **PAKIET NR 21 - NAKŁUWACZ HEMATOLOGICZNY- 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. - tak jak np. oryginalne nakłuwacze Medlance i Medlance Plus lub im równoważne ?

**Odpowiedź na pytanie nr167: Pakowane 200 szt, głębokość wkłucia do wyboru Zamawiającego**

**Pytanie nr 168 – dotyczy**  **PAKIET NR 24 - ŁĄCZNIK PODWÓJNY DO DRENÓW- Poz. 1 –** Czy zamawiający dopuści równoważne łączniki proste o średnicy zewnętrznej 8mm, 10mm i 12mm ?

**Odpowiedź na pytanie nr 168: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 169 – dotyczy**  **PAKIET NR 24 - ŁĄCZNIK PODWÓJNY DO DRENÓW Poz. 1 –** Czy zamawiający oczekuje łączników sterylnych, czy niesterylnych ?

**Odpowiedź na pytanie nr169: Sterylne.**

**Pytanie nr 170 – dotyczy**  **PAKIET NR 26 - ŁĄCZNIK PODWÓJNY DO DRENÓW - KANIULA, VENFLON Poz. 1 –** Czy zamawiający potwierdza chęć zakupu w tej pozycji 75 tys. sztuk kaniul tylko w rozmiarze G24, czy też nastąpiła omyłka i powyższa ilość obejmuje zarówno rozmiar G24 jak i G14, G16,, G17, G18, G20, G22 ?

**Odpowiedź na pytanie nr 170:** **W związku z omyłką pisarską Zamawiający modyfikuje pakiet 26 poprzez zmianę w rozdziale III i VII SIWZ oraz w załączniku nr 2 do SIWZ ( zmianę ilości w poz. 1):**

- **rozdział III. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ OPIS SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIENIA TYCH WARUNKÓW i SEKCJA II1.1.2) (Sytuacja ekonomiczna i finansowa) Ogłoszenia o zamówieniu**

(…) 3. Znajdują się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia. Za spełnienie wymogu Zamawiający uzna posiadanie przez wykonawcę środków finansowych lub zdolności kredytowej wykonawcy, w okresie nie wcześniejszym niż 1 miesiąc przed upływem terminu składania ofert w wysokości: **2 817 253,00** **zł** (**słownie: dwa miliony osiemset siedemnaście tysięcy dwieście pięćdziesiąt trzy złote 00/100**)**.** Kwota ta dotyczy całości przedmiotu zamówienia, na poszczególne części w wysokości (zł):

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| PAKIET | MIN. KWOTA [zł] | PAKIET | MIN. KWOTA [zł] | PAKIET | MIN. KWOTA [zł] | PAKIET | MIN. KWOTA [zł] |
| 1 | 18 700,00 zł | 39 | 85 600,00 zł | 77 | 117 500,00 zł | 115 | 29 500,00 zł |
| 2 | 680,00 zł | 40 | 62 600,00 zł | 78 | 58 500,00 zł | 116 | 16 500,00 zł |
| 3 | 70,00 zł | 41 | 3 100,00 zł | 79 | 720,00 zł | 117 | 50 500,00 zł |
| 4 | 4 900,00 zł | 42 | 61 500,00 zł | 80 | 26 800,00 zł | 118 | 1 800,00 zł |
| 5 | 60 900,00 zł | 43 | 5 400,00 zł | 81 | 22 000,00 zł | 119 | 10 400,00 zł |
| 6 | 3 200,00 zł | 44 | 50 500,00 zł | 82 | 5 200,00 zł | 120 | 850,00 zł |
| 7 | 8 600,00 zł | 45 | 16 800,00 zł | 83 | 700,00 zł | 121 | 6 700,00 zł |
| 8 | 5 500,00 zł | 46 | 430,00 zł | 84 | 8 300,00 zł | 122 | 9 100,00 zł |
| 9 | 7 800,00 zł | 47 | 2 200,00 zł | 85 | 1 700,00 zł | 123 | 59 500,00 zł |
| 10 | 1 000,00 zł | 48 | 10 500,00 zł | 86 | 47 400,00 zł | 124 | 5 100,00 zł |
| 11 | 7 400,00 zł | 49 | 280,00 zł | 87 | 16 300,00 zł | 125 | 6 000,00 zł |
| 12 | 14 000,00 zł | 50 | 35 100,00 zł | 88 | 34 300,00 zł | 126 | 280,00 zł |
| 13 | 2 700,00 zł | 51 | 4 000,00 zł | 89 | 1 600,00 zł | 127 | 2 400,00 zł |
| 14 | 130,00 zł | 52 | 1 200,00 zł | 90 | 350,00 zł | 128 | 42 400,00 zł |
| 15 | 800,00 zł | 53 | 320,00 zł | 91 | 2 000,00 zł | 129 | 18 800,00 zł |
| 16 | 1 350,00 zł | 54 | 22 800,00 zł | 92 | 41 500,00 zł | 130 | 4 600,00 zł |
| 17 | 16 600,00 zł | 55 | 78 500,00 zł | 93 | 13 300,00 zł | 131 | 15 500,00 zł |
| 18 | 23,00 zł | 56 | 2 200,00 zł | 94 | 24 500,00 zł | 132 | 6 100,00 zł |
| 19 | 520,00 zł | 57 | 160,00 zł | 95 | 33 600,00 zł | 133 | 1 100,00 zł |
| 20 | 660,00 zł | 58 | 3 100,00 zł | 96 | 43 700,00 zł | 134 | 1 100,00 zł |
| 21 | 8 300,00 zł | 59 | 1 900,00 zł | 97 | 62 600,00 zł | 135 | 22 500,00 zł |
| 22 | 27 000,00 zł | 60 | 4 800,00 zł | 98 | 11 200,00 zł | 136 | 7 700,00 zł |
| 23 | 2 100,00 zł | 61 | 19 700,00 zł | 99 | 85 400,00 zł | 137 | 27 900,00 zł |
| 24 | 1 400,00 zł | 62 | 3 400,00 zł | 100 | 65 500,00 zł | 138 | 14 000,00 zł |
| 25 | 16 600,00 zł | 63 | 72 800,00 zł | 101 | 5 200,00 zł | 19 | 36 000,00 zł |
| **26** | **1550,00zł** | 64 | 640,00 zł | 102 | 21 100,00 zł | 140 | 30 000,00 zł |
| 27 | 20 900,00 zł | 65 | 5 200,00 zł | 103 | 10 500,00 zł | 141 | 21 300,00 zł |
| 28 | 9 500,00 zł | 66 | 2 300,00 zł | 104 | 9 500,00 zł | 142 | 61 000,00 zł |
| 29 | 650,00 zł | 67 | 21 500,00 zł | 105 | 1 650,00 zł | 143 | 6 400,00 zł |
| 30 | 5 800,00 zł | 68 | 850,00 zł | 106 | 24 900,00 zł | 144 | 11 800,00 zł |
| 31 | 650,00 zł | 69 | 66 200,00 zł | 107 | 4 700,00 zł | 145 | 23 800,00 zł |
| 32 | 5 200,00 zł | 70 | 17 300,00 zł | 108 | 42 000,00 zł | 146 | 73 000,00 zł |
| 33 | 21 000,00 zł | 71 | 14 200,00 zł | 109 | 3 500,00 zł | 147 | 12 900,00 zł |
| 34 | 850,00 zł | 72 | 56 500,00 zł | 110 | 1 100,00 zł | 148 | 9 300,00 zł |
| 35 | 12 700,00 zł | 73 | 12 700,00 zł | 111 | 17 300,00 zł | 149 | 26 500,00 zł |
| 36 | 290,00 zł | 74 | 15 600,00 zł | 112 | 2 200,00 zł | 150 | 15 500,00 zł |
| 37 | 3 700,00 zł | 75 | 71 000,00 zł | 113 | 20 500,00 zł | 151 | 23 800,00 zł |
| 38 | 5 900,00 zł | 76 | 11 500,00 zł | 114 | 11 900,00 zł | 152 | 54 400,00 zł |
| ----------- | ----------- | ----------- | ----------- | ----------- | ------------ | 153 | 6 500,00 zł |

Wykonawcy składający ofertę na więcej niż jeden pakiet muszą zsumować wartości z pakietów, w których chcą uczestniczyć, np. Wykonawca składający ofertę na Pakiet 1
i 2 powinien wykazać się posiadaniem środków finansowych lub zdolności kredytowej
w wysokości min **19 380,00** **zł** (18700,00 zł + 680,00 zł)

**- rozdział VII. WARUNKI WPŁATY I ZWROTU WADIUM Oraz Sekcja VI. 3) Informacje dodatkowe Ogłoszenia o zamówieniu**

(…)Przystępując do przetargu na całość przedmiotu zamówienia wykonawca jest zobowiązany wnieść wadium w wysokości: **106 242,00 zł** (słownie: sto sześć tysięcy dwieście czterdzieści dwa złotych, 00/100) - dotyczy całości przedmiotu zamówienia; na poszczególne części w wysokości:

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| PAKIET | MIN. KWOTA [zł] | PAKIET | MIN. KWOTA [zł] | PAKIET | MIN. KWOTA [zł] | PAKIET | MIN. KWOTA [zł] |
| 1 | 600zł | 39 | 3200 zł | 77 | 4500 zł | 115 | 1100 zł |
| 2 | 20 zł | 40 | 2300 zł | 78 | 2200 zł | 116 | 620 zł |
| 3 | 2 zł | 41 | 110 zł | 79 | 30 zł | 117 | 1900 zł |
| 4 | 180 zł | 42 | 2300 zł | 80 | 1000 zł | 118 | 70 zł |
| 5 | 2300 zł | 43 | 200 zł | 81 | 900 zł | 119 | 350 zł |
| 6 | 120 zł | 44 | 1900 zł | 82 | 200 zł | 120 | 30 zł |
| 7 | 320 zł | 45 | 620 zł | 83 | 30 zł | 121 | 220 zł |
| 8 | 210 zł | 46 | 15 zł | 84 | 310 zł | 122 | 340 zł |
| 9 | 290 zł | 47 | 80 zł | 85 | 70 zł | 123 | 2200 zł |
| 10 | 40 zł | 48 | 400 zł | 86 | 1800 zł | 124 | 190 zł |
| 11 | 280 zł | 49 | 10 zł | 87 | 610 zł | 125 | 230 zł |
| 12 | 530 zł | 50 | 1300 zł | 88 | 1300 zł | 126 | 10 zł |
| 13 | 100 zł | 51 | 150 zł | 89 | 60 zł | 127 | 90 zł |
| 14 | 5 zł | 52 | 45 zł | 90 | 15 zł | 128 | 1500 zł |
| 15 | 30 zł | 53 | 15 zł | 91 | 80 zł | 129 | 700 zł |
| 16 | 45 zł | 54 | 850 zł | 92 | 1600 zł | 130 | 170 zł |
| 17 | 620 zł | 55 | 2900 zł | 93 | 500 zł | 131 | 570 zł |
| 18 | 1 zł | 56 | 85 zł | 94 | 950 zł | 132 | 230 zł |
| 19 | 20 zł | 57 | 6 zł | 95 | 1300 zł | 133 | 40 zł |
| 20 | 25 zł | 58 | 100 zł | 96 | 1650 zł | 134 | 40 zł |
| 21 | 310 zł | 59 | 75 zł | 97 | 2400 zł | 135 | 850 zł |
| 22 | 1000 zł | 60 | 180 zł | 98 | 450 zł | 136 | 280 zł |
| 23 | 80 zł | 61 | 750 zł | 99 | 3200 zł | 137 | 1100 zł |
| 24 | 55 zł | 62 | 150 zł | 100 | 2500 zł | 138 | 600 zł |
| 25 | 610 zł | 63 | 2700 zł | 101 | 200 zł | 19 | 1400 zł |
| **26** | **60,00 zł** | 64 | 24 zł | 102 | 800 zł | 140 | 1500 zł |
| 27 | 780 zł | 65 | 195 zł | 103 | 390 zł | 141 | 800 zł |
| 28 | 350 zł | 66 | 90 zł | 104 | 360 zł | 142 | 2300 zł |
| 29 | 25 zł | 67 | 800 zł | 105 | 70 zł | 143 | 250 zł |
| 30 | 220 zł | 68 | 40 zł | 106 | 950 zł | 144 | 440 zł |
| 31 | 24 zł | 69 | 2500 zł | 107 | 180 zł | 145 | 890 zł |
| 32 | 190 zł | 70 | 650 zł | 108 | 1600 zł | 146 | 2700 zł |
| 33 | 780 zł | 71 | 550 zł | 109 | 150 zł | 147 | 500 zł |
| 34 | 35 zł | 72 | 2100 zł | 110 | 50 zł | 148 | 340 zł |
| 35 | 470 zł | 73 | 500 zł | 111 | 650 zł | 149 | 1000 zł |
| 36 | 10 zł | 74 | 600 zł | 112 | 90 zł | 150 | 580 zł |
| 37 | 140 zł | 75 | 2600 zł | 113 | 750 zł | 151 | 880 zł |
| 38 | 220 zł | 76 | 450 zł | 114 | 450 zł | 152 | 2000 zł |
| ----------- | ----------- | ----------- | ----------- | ----------- | ------------ | 153 | 250 zł |

Wykonawcy składający ofertą na więcej niż jeden pakiet muszą zsumować wartości z pakietów w których chcą uczestniczyć, np. pakiet 1 i 2 powinien wnieść wadium w wysokości:620,00 zł (600,00zł +20,00 zł) – dotyczy formy przelewu na rachunek Zamawiającego.(…)

**- Załącznik nr 2 do SIWZ w pakiecie 26**

|  |
| --- |
| **PAKIET NR 26 Kaniula,Veflon 33140000-3** |
| **l.p.** | **Opis przedmiotu zamówienia** | **j.m.** | **Wartość jednostkowa netto ( zł)** | **Ilość** | **Wartość netto[zł]** | **Cena brutto[zł]** | **Producent/Nazwa handlowa/Numer katalogowy** |
| 1 | Kaniula do żył obwodowych z portem do dodatkowych wstrzyknięć 4 paski Rtg Samozamykający port Zatyczka z filtrem hydrofobowym Korek luer lock | (G24) 0,7 x 19 mm | **szt.** |  | **1400** |  |  |  |
| 2 | Venflon (kaniula dożylna) wykonana z termoplastycznego poliuretanu minimum 4 nitki Rtg Wykonany z PUR | Rozmiar G14 G16 G17G18 G20 G22 | szt. |  | **1000** |  |  |  |
| **RAZEM PAKIET NR 26** |  |  |  |

**Pytanie nr 171 – dotyczy**  **PAKIET NR 24 - ŁĄCZNIK PODWÓJNY DO DRENÓW Poz. 1-2 –** Czy oferowane kaniule dożylne z poz. 1-2 ze względu na jednorodną technikę wkłucia powinny pochodzić od jednego producenta ?

**Odpowiedź na pytanie nr171 : Nie, Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 172 – dotyczy**  **PAKIET NR 24 - ŁĄCZNIK PODWÓJNY DO DRENÓW Poz. 1-2 –** Czy oferowane kaniule dożylne powinny posiadać minimum jedno z następujących oznaczeń: nr kat., nr serii, logo producenta, nazwa własna kaniuli - oznaczone na samej kaniuli dożylnej, a wszystkie z wymienionych oznaczeń, na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym ? W wypadku odpowiedzi odmownej, prosimy o informację na jakiej podstawie zamawiający dokona skutecznego i wiarygodnego zgłoszenia ewentualnego wystąpienia incydentu medycznego w oparciu o Art. 74 Ustawy o wyrobach medycznych.

**Odpowiedź na pytanie nr172 : Tak**

**Pytanie nr 173 – dotyczy**  **PAKIET NR 24 - ŁĄCZNIK PODWÓJNY DO DRENÓW Poz. 1-2 –** Czy oferowane kaniule dożylne powinny posiadać kolorystyczne, zgodne z PN-EN 10555-5, oznaczenie min. skrzydełek, umożliwiające łatwą identyfikację poszczególnych rozmiarów ?

**Odpowiedź na pytanie nr173 :Tak, powinny posiadać kolor**

**Pytanie nr 174 – dotyczy**  **PAKIET NR 52 - WOSK KOSTNY Poz. 1 –** Czy zamawiający dopuści równoważny wosk kostny, będący mieszaniną białego wosku pszczelego, wosku parafinowego oraz palmitynianu izopropylu, połączonego w proporcjach 75%-15%-10% - tak jak np. w tego typu wyrobach lidera w ich produkcji firmy Johnson&Johnson lub równoważnych ?

**Odpowiedź na pytanie nr 174 : Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 175 – dotyczy**  **PAKIET NR 72 - RÓŻNE MATERIAŁY MEDYCZNE- Poz. 1 –** Czy oferowane kaniule do wielokrotnego pobierania medykamentów, ze względu na długi czas ich użytkowania /także po wypakowaniu z opakowania jednostkowego/, powinny posiadać jakąkolwiek możliwość identyfikacji pochodzenia wyrobu medycznego np. poprzez oznaczenie na samym wyrobie minimum jednego z poniższych identyfikatorów: producent /logo/, nr serii, nr katalogowy ?

W wypadku odpowiedzi odmownej, prosimy o informację na jakiej podstawie zamawiający dokona skutecznego i wiarygodnego zgłoszenia ewentualnego wystąpienia incydentu medycznego w oparciu o Art. 74 Ustawy o wyrobach medycznych.

**Odpowiedź na pytanie nr175 : Zamawiający wymaga oznaczenia**

**Pytanie nr 176 – dotyczy**  **PAKIET NR 24 - ŁĄCZNIK PODWÓJNY DO DRENÓW Poz. 1 –** Czy oferowane kaniule do wielokrotnego pobierania medykamentów, powinny być przeznaczone zarówno do pojemników stojących /butelek/ jak i leżących /worków/, a tym samym, czy powinny posiadać mechanizm zabezpieczający przed wyciekaniem płynów po odłączeniu strzykawki np. w postaci zastawki lub innego rozwiązania wskazanego przez zamawiającego, tym samym zabezpieczający personel przed toksycznymi lub alergicznymi dla skóry substancjami ?

**Odpowiedź na pytanie nr176 : Powinny posiadać mechanizm zabezpieczający przed wyciekiem**

**Pytanie nr 177 – dotyczy**  **PAKIET NR 75 - KATETERY, IGŁY, ZESTAWY- Poz. 1 –** Czy oferowane katetery do odsysania pola operacyjnego, ze względu na wymogi postępowania aseptycznego na bloku operacyjnym, powinny być pakowanie podwójnie, w wewnętrzny worek foliowy, perforowany na całej powierzchni oraz zewnętrzne opakowanie typu folia-papier ?

**Odpowiedź na pytanie nr177: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 178 – dotyczy**  **PAKIET NR 75 - KATETERY, IGŁY, ZESTAWY Poz. 1 –** Czy zamawiający dopuści równoważne katetery do odsysania pola operacyjnego o długości 200-210cm, spełniające pozostałe wymogi siwz ?

**Odpowiedź na pytanie nr178: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 179 – dotyczy**  **PAKIET NR 101 - OSTRZA, SKALPELE Poz. 1 –** Czy zamawiający dopuści równoważne ostrza, europejskiego lidera w ich produkcji, z wyraźnym schematem ostrza na opakowaniu, umożliwiającym bezbłędną i łatwą identyfikację kształtu ostrza, ale w innej skali niż opisana siwz, np. 0,9:0,9 lub 0,8:0,8 itp. , spełniające pozostałe wymogi siwz ?

Wnioskowana tolerancja w skali rysunku ostrza, nie wpływa w istotny sposób na łatwe rozpoznanie kształtu oferowanych ostrzy, a poszerza grono wykonawców mogących ubiegać się o zamówienie publiczne.

**Odpowiedź na pytanie nr179 : Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 180 – dotyczy**  **PAKIET NR 101 - KATETERY, IGŁY, ZESTAWY Poz. 2 –** Czy zamawiający dopuści równoważne skalpele wykonane ze stali nierdzewnej lub węglowej, analogicznie do ostrzy chirurgicznych z poz. 1, spełniające pozostałe wymagania ?

**Odpowiedź na pytanie nr180: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 181 – dotyczy**  **PAKIET NR 106 - IGŁY PODPAJĘCZYNÓWKOWE- Poz. 1 –** Czy zamawiający dopuści równoważne igły z kompatybilnymi prowadnicami 18-20G, w zależności od rozmiaru igły podpajeczynówkowej, spełniające pozostałe wymagania ?

Wnioskowana tolerancja w średnicy kompatybilnych prowadnic, nie wpływa w istotny sposób na wykonanie procedury, a poszerza grono wykonawców mogących ubiegać się o zamówienie publiczne.

**Odpowiedź na pytanie nr181 : Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 182 – dotyczy** **PAKIET NR 106 - IGŁY PODPAJĘCZYNÓWKOWE Poz. 2 –** Czy zamawiający dopuści równoważne igły o długości 115-120mm, spełniające pozostałe wymagania ? Wnioskowana tolerancja w długości igły, nie wpływa w istotny sposób na wykonanie procedury, a poszerza grono wykonawców mogących ubiegać się o zamówienie publiczne.

**Pytanie nr 183 – dotyczy** **PAKIET NR 106 - IGŁY PODPAJĘCZYNÓWKOWE Poz. 3 –** Prosimy o doprecyzowanie, czy wykonawcy mają zaproponować igły ze szlifem ołówkowym „Pencil-Point”, czy też ze szlifem typu Quincke’go „Lancet” ? Obecny zapis siwz może wprowadzić w błąd, tym samym narusza zapisy Art. 29.1 Ustawy pzp.

**Pytanie nr 184 – dotyczy** **PAKIET NR 106 - IGŁY PODPAJĘCZYNÓWKOWE Poz. 3 –** Czy zamawiający dopuści równoważne igły z kompatybilnymi prowadnicami 18-20G, w zależności od rozmiaru igły podpajeczynówkowej, spełniające pozostałe wymagania ?Wnioskowana tolerancja w średnicy kompatybilnych prowadnic, nie wpływa w istotny sposób na wykonanie procedury, a poszerza grono wykonawców mogących ubiegać się o zamówienie publiczne.

**Odpowiedź na pytanie nr182 – 184 : Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 185 – dotyczy** **PAKIET NR 111 - DRENY, ZESTAWY Poz. 1-2 –** Czy oferowane zestawy do drenażu ran, ze względu na długi czas ich użytkowania /także po wypakowaniu z opakowania jednostkowego/, powinny posiadać jakąkolwiek możliwość identyfikacji pochodzenia wyrobu medycznego np. poprzez oznaczenie na samym wyrobie minimum jednego z poniższych identyfikatorów: producent /logo/, nazwa własna, nr serii, nr katalogowy ? W wypadku odpowiedzi odmownej, prosimy o informację na jakiej podstawie zamawiający dokona skutecznego i wiarygodnego zgłoszenia ewentualnego wystąpienia incydentu medycznego w oparciu o Art. 74 Ustawy o wyrobach medycznych.

**Odpowiedź na pytanie nr 185: Powinny posiadać oznakowanie**

**Pytanie nr 186 – dotyczy PAKIET NR 115 - STRZYKAWKI DO POMP Poz. 4 –** Czy zamawiający dopuści równoważne strzykawki światłooporne o innej barwie niż opisana w siwz, eliminujące promienie świetlne UV o długości fali równoważnym do strzykawki czarnej t.j. od 290 do 450nm , spełniające pozostałe wymagania ?

Wnioskowana tolerancja w kolorze strzykawki, nie wpływa na jej światłooporność, a poszerza grono wykonawców mogących ubiegać się o zamówienie publiczne.

**Pytanie nr 187 – dotyczy** **PAKIET NR 115 - STRZYKAWKI DO POMP Poz. 4 –** Czy zamawiający dopuści równoważne strzykawki światłooporne z wymaganą igłą pakowaną osobno, spełniające pozostałe wymagania ? Wnioskowane dopuszczenie, nie wpływa znacząco na funkcjonalność oferowanych wyrobów, a poszerza grono wykonawców mogących ubiegać się o zamówienie publiczne.

**Pytanie nr 188 – dotyczy** **PAKIET NR 116 - STRZYKAWKI WKRĘCANE 3-CZĘŚCIOWE- Poz. 5 –** Czy zamawiający dopuści równoważne strzykawki z igłą aspiracyjną pakowaną osobno, spełniające pozostałe wymagania ?Wnioskowane dopuszczenie, nie wpływa znacząco na funkcjonalność oferowanych wyrobów, a poszerza grono wykonawców mogących ubiegać się o zamówienie publiczne.

**Odpowiedź na pytanie nr186 – 188 : Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 189 – dotyczy** **pakietu 72** (porty)- Czy zamawiający dopusci  wszczepialny sterylny port naczyniowy z zestawem wprowadzającym. Septum o średnicy 12,7mm. Port wykonany z radionieprzeziernego tytanu. Wysokość portu: 12,5mm, średnica portu: 26,3mm, waga portu: 11,8g. Otwory do przyszycia portu w opcji: wypełnione silikonem lub otwarte. Z wyposażonym w zawór cewnikiem Groshong 8Fr o długości 50cm i oznaczeniami co 5cm. 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.

**Pytanie nr 190 – dotyczy** **pakietu 72-** Czy zamawiający dopusci 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.

**Pytanie nr 191 – dotyczy** pakietu 103 (shunty szyjne)- Czy zamawiający dopusci połaczenia pomostowe tetnicy szyjnej,proste,o dlugości 13 cm,rozmiary 10-16F ,sterylne,pakowane po 5 sztuk w opakowaniu?

**Odpowiedź na pytanie nr189 - 191: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 192 – dotyczy** **Pakiet 14 Pozycja 3-**  Czy Zamawiający dopuści szyny palcowe w rozmiarze 400x20?

**Pytanie nr 193 – dotyczy** **Pakiet 14 Pozycja 5** - Czy Zamawiający dopuści szyny palcowe w rozmiarze 500x25?

**Pytanie nr 194 – dotyczy** **Pakiet 20 Pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści strzykawki do insuliny z igłą dołączoną nie wtopioną w rozmiarze 0,4x13mm?

**Pytanie nr 195 Pakiet 35 Pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy o masie 28,5g i przestrzeni martwej 45ml, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

**Odpowiedź na pytanie nr192- 195: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 196 Pakiet 37 Pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści igły półautomatyczne do biopsji bez kaniuli zewnętrznej z plastikową osłonką zdejmowaną przed użyciem?

**Odpowiedź na pytanie nr196: Zamawiajacy dopuszcza.**

**Pytanie nr 197 Pakiet 39 Pozycja 8, 10** Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty?

**Pytanie nr 198 Pakiet 69 Pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści zestaw do podawania tlenu z nebulizatorem i maską bez zacisku na nos?

**Pytanie nr 199 Pakiet 69 Pozycja 4** Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy wykonany z wysokiej jakości EVA pozbawionego PCV oraz ftalanów. Z uniwersalnym połączeniem 15F/22F umożliwiającym podłączenie do kompatybilnych produktów. Wersja rozciągliwa umożliwia zapamiętanie kształtu. Bezlateksowy worek oddechowy o pojemności 3 litrów (dla dorosłych) lub 1 litrowy (dla dzieci). Dodatkowa rozciągliwa rura o długości 100cm. Kolanko z portem luer-lock?

**Pytanie nr 200 Pakiet 69 Pozycja 6** Czy Zamawiający dopuści zestaw do podaży grawitacyjnej z regulatorem w zakresie 5-250ml oraz drenem o długości 145cm?

**Odpowiedź na pytanie nr197 - 200: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 201 Pakiet 76 Pozycja 4** Czy Zamawiający dopuści dreny tlenowe o długości 2,10m 4,26m 7,62m 15,24m?

**Pytanie nr 202 Pakiet 91Pozycja 4** Czy Zamawiający dopuści niesterylne osłonki na głowicę USG? W przypadku negatywnej odpowiedzi czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do oddzielnego zadania?

**Odpowiedź na pytanie nr201- 202: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 203 Pakiet 94Pozycja 1, 2** Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty?

**Pytanie nr 204 Pakiet 95 Pozycja 2** Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty?

**Pytanie nr 205 Pakiet 103Pozycja 15** Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź na pytanie nr 203 – 205 : Nie, Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 206 Pakiet 105 Pozycja 1** Czy Zamawiający ma na myśli igłę w rozmiarze 18G?

**Odpowiedź na pytanie nr 206:Tak..**

**Pytanie nr 207 Pakiet 105 Pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarze 14G/60mm z regulacją w zakresie 22-47mm?

**Pytanie nr 208 Pakiet 105 Pozycja 3** Czy Zamawiający dopuści igły do biopsji bez zwężenia do wewnątrz?

**Pytanie nr 209 Pakiet 108 Pozycja 1** Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty?

**Pytanie nr 210 Pakiet 113Pozycja 9** Czy Zamawiający szczoteczki do rurek o średnicy 11mm?

**Pytanie nr 211 Pakiet 113Pozycja Pozycja 10** Czy Zamawiający szczoteczki do rurek o średnicy 16mm?

**Pytanie nr 212 Pakiet 113Pozycja 17, 18, 20, 21, 22** Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty? Podział zadania zwiększy konkurencyjność oferty.

**Odpowiedź na pytanie nr 207 - 212: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 213** **Dotyczy pakietu 75** katetery, igły, zestawy, CPV 33140000-3 , LP. 2 Kateter moczowodowy

Czy zamawiający dopuści do postępowania produkt renomowanej amerykańskiej firmy Boston Scientific będącej liderem na rynku światowym w postaci cewnika typu axxcess wielkości 6 Fr, długości 70 cm, wykonanego z miękkiego materiału percuflex, umożliwiającego podawanie kontrastu oraz łatwiejsze umieszczanie drutu prowadzącego w moczowodzie? Cewnik cechuje się wysokim przepływem, posiada znaczniki markerowe oraz jest widoczny w RTG.

Czy zamawiający zgodzi się na wyłączenie LP. 2 w pakiecie 75 do osobnego pakietu w celu stworzenia bardziej konkurencyjnej oferty cenowo?

**Odpowiedź na pytanie nr213: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 214** **Dotyczy** pakietu 75 katetery, igły, zestawy, CPV 33140000-3 , LP. 4 Zestaw do przezskórnej nefrostomii

Czy zamawiający dopuści do postępowania produkt renomowanej amerykańskiej firmy Boston Scientific będącej liderem na rynku światowym w postaci zestawu do przezskórnej nefrostomii z cewnikiem tyu pigtail, składającym się z:

- Cewnik pigtail c-flex 8 lub 10 fr i długościach 30 cm,

 - Trokar / igła 21G zew. Śred. 0,813 mm/ wew. Śred. 0,495 mm

- trokar/ igła 19G zew. Średnica 3,404 mm/ wew. Śred. 2,692 z płaszczem 5 Fr/1,7 mm

- poszerzacze ( od 6 Fr do 10 Fr)

- urządzenie retencyjne do cewników

- drut prowadzący sztywny PTFE, z końcówką „J” 0,97 mm x 150 cm

- Dren łączeniowy z odłączanym zaworem

- Skalpel jednorazowy

Czy zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji l.p. 4 w pakiecie 75 do osobnego pakietu w celu stworzenia konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź na pytanie nr214: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 215 a - e dotyczy** **pakietu 75** katetery, igły, zestawy, CPV 33140000-3 , LP. 5 Zestaw do szynowania

**a)** Czy zamawiający dopuści do postępowania produkt renomowanej amerykańskiej firmy Boston Scientific będącej liderem na rynku światowym w postaci zestawu stentu percuflex plus w skład którego wchodzą:

- stent do szynowania moczowodu wykonany z innowacyjnego materiału percuflex z osłoną hydrofilową ułatwiającą jego wprowadzenie, obustronnie otwarty typu DJ, zapewniający możliwość przebywania w ciele pacjenta do 12 miesięcy , z możliwościami rozmiarowymi 20-30 cm oraz średnicami 4,8 Fr, 6 Fr, 7 Fr, 8Fr

- pozycjoner długości 45 cm

- drut prowadzący PTFE 0,035” z elastyczną końcówką 3 cm, długość 150 cm

**b) dotyczy** pakietu 75 Czy zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji l.p. 5 w pakiecie 75 do osobnego pakietu w celu stworzenia konkurencyjnej oferty?

**c) dotyczy** pakietu 75 Czy zamawiający wymaga, aby materiał, z którego jest wykonany stent miał możliwość przebywania w ciele pacjenta do 12 miesięcy?

**d) dotyczy** pakietu 75 Czy zamawiający wymaga, aby stent posiadał dodatkowo powłokę hydrofilową w celu jego łatwiejszego wprowadzania do ciała pacjenta?

**e) dotyczy** pakietu 75 Czy zamawiający wymaga, aby stent był zbudowany z materiału innego niż poliuretan?

**Odpowiedź na pytanie nr 215: a, b) – Nie . zapisy SIWZ bez zmian c,d,e) – Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 216** Dotyczy pakietu 79 KOSZYK DORMIA CPV 33140000-3 LP1

Czy zamawiający dopuści do postępowania produkt renomowanej amerykańskiej firmy Boston Scientific będącej liderem na rynku światowym w postaci koszyka nitinolowego Dormia Zero TIp o następujących parametrach:

- Kosz do usuwania kamieni z 4 drutami z nitinolu z końcówką typu „O”

- Ergonomiczny odczepiany uchwyt

- Osłona 1,9 2,4 3 Fr , długość 90 i 120 cm

- Średnica koszyka 12 mm i 16 mm

- Powłoka Poliamid / PTFE

- Odporny na zagięcia

**Pytanie nr 217** Dotyczy pakietu 80 Koszulki, koszyki urologiczne rozszerzadła, druty wiodące 33140000-3 materiały medyczne LP.1 koszulki

Czy zamawiający dopuści do postępowania produkt renomowanej amerykańskiej firmy Boston Scientific będącej liderem na rynku światowym w postaci płaszcza navigator HD o następujących parametrach:

- długość 36 cm ( 3 dostępne długości: 28 cm (Kobieta), 36 i 46 cm (mężczyzna)

- rozmiar 11/13 Fr dedykowany do posiadanego przez zamawiającego giętkiego ureterorenoskopu

- posiada powłokę hydrofilową w celu łatwiejszego wprowadzania

**Pytanie nr 218** Dotyczy Pakietu 80 Koszulki, koszyki urologiczne rozszerzadła, druty wiodące 33140000-3 materiały medyczne LP.2 nitinolowy koszyk:

Czy zamawiający dopuści do postępowania produkt renomowanej amerykańskiej firmy Boston Scientific będącej liderem na rynku światowym w postaci innowacyjnego hybrydowego koszyka Dakota o następujących parametrach:

- Kosz nitinolowy , hybrydowy 1,9 Fr płaszcz

- Przemieszczanie kamieni, wychwytywanie kamieni wielkości do 1 mm od czoła koszyka

- Długość 120 cm

- 2 rozmiary koszyka 8 , 11 mm

Czy zamawiający opisując specyfikację pakietu 80 L.p.2 „nitinolowy koszyk do przechwytywania i wydobywania złogów z moczowodu. Konstrukcja umożliwiająca chwytanie, zmiane położenia, zwolnienie lub usuwanie złogów w nerce lub moczwodzie” wymaga, aby koszyk posiadał mechanizm chwytania kamieni „od czoła” z możliwością ich przemieszczenia/ wypuszczenia w innym miejscu / wyciągnięcia ?

**Pytanie nr 219** Dotyczy Pakietu 80 Koszulki, koszyki urologiczne rozszerzadła, druty wiodące 33140000-3 materiały medyczne LP.3 nitinolowy koszyk:

Czy zamawiający dopuści do postępowania produkt renomowanej amerykańskiej firmy Boston Scientific będącej liderem na rynku światowym w postaci koszyka Gemini o następujących parametrach:

- Koszyk na kamienie, z 4 drutami

- Końcówka typu „O” bądź długa 5 cm

- Długość robocza 120 cm

- Średnica kosza 11 mm i 14 mm

**Pytanie nr 220** **Dotyczy Pakietu 80** Koszulki, koszyki urologiczne rozszerzadła, druty wiodące 33140000-3 materiały medyczne LP.4 nitinolowy bezkońcówkowy ekstraktor:

Czy zamawiający dopuści do postępowania produkt renomowanej amerykańskiej firmy Boston Scientific będącej liderem na rynku światowym w postaci sprężyny stone cone:

- drut nitinolowy, odporny na działanie lasera, z mechanizmem blokady ucieczki kamieni poprzez wytworzenie specjalnej spirali na końcówce

- Umożliwia ruch kamieni podczas litotrypsji oraz na usuwanie wielu kamieni jednocześnie

- Średnica spirali 7mm i 10mm, osłona, długość robocza - 115 cm, średnica płaszcza 3 Fr,

**Pytanie nr 221** **dotyczy Pakietu 80** Koszulki, koszyki urologiczne rozszerzadła, druty wiodące 33140000-3 materiały medyczne LP.5 nitinolowy bezkońcówkowy ekstraktor:

Czy zamawiający dopuści do postępowania produkt renomowanej amerykańskiej firmy Boston Scientific będącej liderem na rynku światowym w postaci koszyka nitinolowego Dormia Zero TIp o następujących parametrach:

- Kosz do usuwania kamieni z 4 drutami z nitinolu z końcówką typu „O”

- Ergonomiczny odczepiany uchwyt

- Osłona 1,9 2,4 3 Fr , długość 90 i 120 cm

- Średnica koszyka 12 mm i 16 mm

- Powłoka Poliamid / PTFE

- Odporny na zagięcia

**Pytanie nr 222 Dotyczy Pakietu 80** Koszulki, koszyki urologiczne rozszerzadła, druty wiodące 33140000-3 materiały medyczne LP.6 nitinolowy koszyk do przechwytywania:Czy zamawiający dopuści do postępowania produkt renomowanej amerykańskiej firmy Boston Scientific będącej liderem na rynku światowym w postaci sprężyny stone cone:

- drut nitinolowy, odporny na działanie lasera, z mechanizmem blokady ucieczki kamieni poprzez wytworzenie specjalnej spirali na końcówce

- Umożliwia ruch kamieni podczas litotrypsji oraz na usuwanie wielu kamieni jednocześnie

- Średnica spirali 7mm i 10mm, osłona, długość robocza - 115 cm, średnica płaszcza 3 Fr,

**Pytanie nr 223** **Dotyczy Pakietu 80** Koszulki, koszyki urologiczne rozszerzadła, druty wiodące 33140000-3 materiały medyczne LP.7,8 System rozszerzadeł do PCR rozmiary 24,26,28,30 Fr:Czy zamawiający dopuści do postępowania produkt renomowanej amerykańskiej firmy Boston Scientific będącej liderem na rynku światowym w postaci rozszerzadeł do PCR rozmiar 24 fr i 26 fr , 28 fr, 30 fr długość 35 cm? Wewnętrzna średnica 8Fr.

**Pytanie nr 224** Dotyczy Pakietu 80 Koszulki, koszyki urologiczne rozszerzadła, druty wiodące 33140000-3 materiały medyczne LP.9 druty wiodące:Czy zamawiający dopuści do postępowania produkt renomowanej amerykańskiej firmy Boston Scientific będącej liderem na rynku światowym w postaci w pełni hydrofilowego drutu ZipWire o następujących parametrach:

- Hydrofilowa śliska całość z miękką końcówka

- Końcówka z wolfranem widoczna w x-ray

- Nitinolowy rdzeń pokryty poliuretanem

- średnica 0,035” , długość 150 cm , końcówka prosta lub zagięta

**Pytanie nr 225** Dotyczy Pakietu 81 zestaw przezskórnego cewnika nefrostomijnego, zestaw do szynowania moczowodow, CPV 33140000-3 Lp. 1 zestaw przezskórny

Czy zamawiający dopuści do postępowania produkt renomowanej amerykańskiej firmy Boston Scientific będącej liderem na rynku światowym w postaci zestawu do przezskórnej nefrostomii z cewnikiem typu pigtail, składającym się z:

- Cewnik pigtail c-flex 8 lub 10 fr i długościach 30 cm,

 - Trokar / igła 21G zew. Śred. 0,813 mm/ wew. Śred. 0,495 mm

- trokar/ igła 19G zew. Średnica 3,404 mm/ wew. Śred. 2,692 z płaszczem 5 Fr/1,7 mm

- poszerzacze ( od 6 Fr do 10 Fr)

- urządzenie retencyjne do cewników

- drut prowadzący sztywny PTFE, z końcówką „J” 0,97 mm x 150 cm

- Dren łączeniowy z odłączanym zaworem

- Skalpel jednorazowy

**Pytanie nr 226 Pakietu 81** zestaw przezskórnego cewnika nefrostomijnego, zestaw do szynowania moczowodow, CPV 33140000-3 Lp. 2 zestaw do szynowania

Czy zamawiający dopuści do postępowania produkt renomowanej amerykańskiej firmy Boston Scientific będącej liderem na rynku światowym w postaci zestawu stentu percuflex plus w skład którego wchodzą:

- stent do szynowania moczowodu wykonany z innowacyjnego materiału percuflex z osłoną hydrofilową ułatwiającą jego wprowadzenie, obustronnie otwarty typu DJ, zapewniający możliwość przebywania w ciele pacjenta do 12 miesięcy , z możliwościami rozmiarowymi 20-30 cm oraz średnicami 4,8 Fr, 6 Fr, 7 Fr, 8Fr

- pozycjoner długości 45 cm

- drut prowadzący PTFE 0,035” z elastyczną końcówką 3 cm, długość 150 cm

Czy zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji l.p. 2 w pakiecie 81 do osobnego pakietu w celu stworzenia konkurencyjnej oferty?

Czy zamawiający wymaga, aby stent posiadał dodatkowo powłokę hydrofilową w celu jego łatwiejszego wprowadzania do ciała pacjenta?

Czy zamawiający wymaga, aby stent był zbudowany z materiału innego niż poliuretan?

**Pytanie nr 227 Dotyczy Pakietu 82** Lp.1, 2 taśma TVT

Czy zamawiający dopuści do postępowania produkt renomowanej amerykańskiej firmy Boston Scientific będącej liderem na rynku światowym w postaci taśmy solyx, charakteryzującej się następującymi parametrami:

- taśma jednego nacięcia z mikroregulacją

- jałowy, jednorazowy system składający się z jednego elementu wprowadzającego oraz jednego zestawu siatki.

- siatka polipropylenowa z nośnikami na każdym końcu dystalnym. Każdy nośnik jest przeznaczony do umieszczenia na końcu elementu wprowadzającego.

- na element wprowadzający składają się : uchwyt oraz trzon ze stali nierdzewnej wraz z mechanizmem wprowadzającym, element wprowadzający zaprojektowano w sposób mający ułatwić przeprowadzenie siatki przez tkanki ciała w celu umieszczenia w mięśniu zasłaniaczu wewnętrznym

- średnica igły : bez przewodu 3 mm, z przewodem 3,5 mm

- długość kotwic : 9 mm, szerokość kotwic 5,74 mm

- wielkość porów siatki 1 $mm^{2}$

- wielkość całkowita solyx : 1,1 x 9 cm

- wielkość siatki: 7,2 cm

 - porowatości 1182 µm oraz grubości 0,66 mm

- Brzegi taśmy w części podcewkowej wygładzone – zgrzewane na gorąco na odcinku taśmy 4cm, mające na celu potencjalną redukcję podrażnień przedniej ściany cewki oraz zmniejszenie ryzyka deformacji siatki i utrzymanie jej integralności podczas naprężania; na pozostałej części taśmy brzegi niezgrzewane

**Pytanie nr 228 dotyczy Pakietu 83** KOSZYK DORMIA CPV 33140000-3

Czy zamawiający dopuści do postępowania produkt renomowanej amerykańskiej firmy Boston Scientific będącej liderem na rynku światowym w postaci koszyka nitinolowego Dormia Zero TIp o następujących parametrach:

- Kosz do usuwania kamieni z 4 drutami z nitinolu z końcówką typu „O”

- Ergonomiczny odczepiany uchwyt

- Osłona 1,9 2,4 3 Fr , długość 90 i 120 cm

- Średnica koszyka 12 mm i 16 mm

- Powłoka Poliamid / PTFE

- Odporny na zagięcia

**Odpowiedź na pytanie nr 216 – 228: Nie Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 229 dotyczy Pakiet 126** Poz. 1 – Czy można zaoferować torebki pakowane po 500 szt.? Taka jest minimalna ilość jaka może zostać zamówiona, dlatego też ilość sztuk podana w siwz (200szt.) jest ilością zbyt małą i nie będzie mogła w razie zamówienia zostać zrealizowana.

**Pytanie nr 230 dotyczy Pakiet 126** Poz. 2,3 – Czy można zaoferować torebki pakowane po 2500 szt.? Taka jest minimalna ilość jaka może zostać zamówiona, dlatego też ilość sztuk podana w siwz (200szt.) jest ilością zbyt małą i nie będzie mogła w razie zamówienia zostać zrealizowana.

**Pytanie nr 231 dotyczy Pakiet 135** Poz. 7-14 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie wymienionych pozycji z pakietu i utworzenie nowego, zwiększy to konkurencyjność postępowania?

**Pytanie nr 232 dotyczy Pakiet 135** Poz. 7-14 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawów o długości 100m? Wymaga ilość zostanie odpowiednio przeliczona.

**Odpowiedź na pytanie nr 229 - 232: Nie Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 233 dotyczy umowy:** Czy terminy dostaw oraz reklamacji dotyczą dni roboczych czyli od poniedziałku do piątku?

**Odpowiedź na pytanie nr 233: Zapisy SIWZ bez zmian. Terminy liczone będą zgodnie z art. 111 i n. k.c.**

**Pytanie nr 234 dotyczy umowy:** Czy Zamawiający zgadza się aby w § 1 ust. 13 wzoru umowy zostały dodane słowa *„, chyba że opóźnienie Zamawiającego w zapłacie za dostarczony towar przekracza 60 dni”*?

Wykonawca nie powinien być zobowiązany do nieograniczonego w czasie kredytowania Zamawiającego. Mogłoby to bowiem zachwiać płynnością finansową wykonawcy i zagrozić wykonaniu zamówienia. Skuteczność § 1 ust. 13 wzoru umowy w aktualnym brzmieniu może być kwestionowana np. na podstawie art. 58 § 2 Kodeksu cywilnego.

**Pytanie nr 235 dotyczy umowy:** Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 2 wzoru zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: *„Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?*

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

**Pytanie nr 236 dotyczy umowy:** Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 1 pkt 1), 2), 4) i 5) wzoru umowy słowo *„opóźnienia”* zostało zastąpione słowem *„zwłoki”*? Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, *„kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.”*

**Pytanie nr 237 dotyczy umowy:** Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy wyrażenie *„ceny brutto gwarantowanej części pakietu”* zostało zastąpione wyrażeniem *„wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie”*?

§ 9 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy jest niejasny i wymaga doprecyzowania. Uzasadnione jest przy tym aby kara umowna za brak terminowej dostawy była naliczana od wartości towaru niedostarczonego w terminie, nie zaś od wartości całego pakietu. W przeciwnym razie kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości towaru niedostarczonego w terminie, a nawet mogłaby znacznie przewyższać tę wartość. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

**Pytanie nr 238 dotyczy umowy:** Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy wyrażenie *„ceny brutto gwarantowanej części pakietu”* zostało zastąpione wyrażeniem *„wartości brutto towaru wadliwego”*?

§ 9 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy jest niejasny i wymaga doprecyzowania. Uzasadnione jest przy tym aby kara umowna za brak wymiany wadliwego towaru była naliczana od wartości wadliwego towaru, nie zaś od wartości całego pakietu. W przeciwnym razie kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości wadliwego towaru, a nawet mogłaby znacznie przewyższać tę wartość. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

**Pytanie nr 239 dotyczy umowy:** Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy wyrażenie *„5% ceny brutto gwarantowanej wartości pakietu”* zostało zastąpione wyrażeniem *„5% niezrealizowanej wartości brutto pakietu”*?

§ 9 ust. 1 pkt 3) wzoru umowy jest niejasny i wymaga doprecyzowania. Uzasadnione jest przy tym aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części pakietu, nie zaś od wartości całego pakietu. W przeciwnym razie, w przypadku odstąpienia od realizacji umowy po zrealizowaniu znaczącej części pakietu, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części pakietu, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części pakietu. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, *„mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone”.* Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

**Odpowiedź na pytanie nr 234 - 239: Nie Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 240 dotyczy Pakiet 66** , **pozycja 1–** Czy Zamawiający dopuści wzierniki uszne o średnicy 2,0 i 4,0 mm?

**Pytanie nr 241 dotyczy Pakiet 113** , **pozycja 5 –** Z uwagi na fakt, iż na rynku pojawiają się produkty nie spełniające żadnych norm prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający oczekuje okularów zarejestrowanych jako środek ochrony indywidualnej co najmniej kategorii II?

**Pytanie nr 242 dotyczy Pakiet 113** , **pozycja 5 –** Czy Zamawiający oczekuje okularów posiadających ramiona regulowane w zakresie ich długości i kąta pochylenia?

**Pytanie nr 243 dotyczy Pakiet 121** , **pozycja 1 –** Czy Zamawiający dopuści maskę respiratorową FFP2 z zaworem oddechowym o skuteczności filtracji bakteryjnej na poziomie 99,81 %?

**Pytanie nr 244 dotyczy Pakiet 121** , **pozycja 2 –** Czy Zamawiający dopuści maskę respiratorową FFP3 z zaworem oddechowym pakowana po 5 sztuk?

**Pytanie nr 245 dotyczy Pakiet 139** , **pozycja 1, 3 –** Czy Zamawiający wydzieli pozycję nr 1 i 3 i utworzy z niej oddzielny pakiet. Wskazane pozycje ograniczają możliwość przystąpienia do przetargu w zakresie pakietu 139 innym Wykonawcom, gdyż produkty zaproponowane przez Zamawiającego w pozycji 1 i 3 posiada wyłącznie jedna firma.

**Pytanie nr 246 dotyczy Pakiet 139** , **pozycja 6 –** Czy Zamawiający dopuści łączniki dostępu żylnego o długości 21 cm, spełniające pozostałe parametry?

**Pytanie nr 247 dotyczy Pakiet 146** , **pozycja 5-6 –** Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 5 i 6 z pakietu 146 do osobnego zadania tak, by umożliwić składanie ofert wyłącznie na ten asortyment. Obecny układ nie pozwala nam na wzięcie udziału w ww. przetargu. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanego przez Państwa pakietu.

**Pytanie nr 248 dotyczy Pakiet 146** , **pozycja 5 –** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego preparatu do płukania ust na bazie roztworu chlorheksydyny w stężeniu 0,1% spełniającego pozostałe wymogi SIWZ?

**Pytanie nr 249 dotyczy Pakiet 146** , **pozycja 6 –** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego preparatu do płukania ust na bazie roztworu chlorheksydyny w stężeniu 0,1% spełniającego pozostałe wymogi SIWZ?

**Odpowiedź na pytanie nr 240 - 249: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 250 dotyczy PAKIET NR 16 Poz. 1 -** Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane osłonki na worki do leków światłoczułych - tak jak obecnie stosowane lub równoważne - powinny posiadać specjalne wycięcie do wyprowadzenia drenów oraz rozmiar 20x30cm +/- 1cm.

**Pytanie nr 251 dotyczy PAKIET NR 16 Poz. 1 -**  Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane osłonki na worki do leków światłoczułych - tak jak obecnie stosowane lub równoważne - powinny posiadać grubość min. 0,09mm +/- 12%, która gwarantuje ich wytrzymałość zgodną z PN-C-89258.

**Odpowiedź na pytanie nr 250 - 251: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 252 dotyczy PAKIET NR 16 Poz. 1 -** Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane osłonki na worki do leków światłoczułych - tak jak obecnie stosowane lub równoważne - powinny charakteryzować się wydłużeniem względnym przy zerwaniu w kierunku poprzecznym nie mniej niż 200% oraz w kierunku wzdłużnym nie mniej niż 150% ?

**Odpowiedź na pytanie nr 252: Tak. Zamawiający doprecyzowuje opis przedmiotu:**

|  |
| --- |
| **PAKIET NR 16 OSŁONKI, NA WORKI 33140000-3** |
| **Lp.** | **Opis przedmiotu zamówienia** | **j.m.** | **Wartość jednostkowa netto [zł]** | **Cena jednostkowa brutto[zł]** | **Ilość** | **Wartość netto[zł]** | **Cena brutto[zł]** | **Producent/Nazwa handlowa/Numer katalogowy /**  |
| 1 | Osłonki na worki infuzyjne o pojemności 1000 ml zawierające leki światłoczułe (za wyjątkiem koloru czarnego), powinny charakteryzować się wydłużeniem względne przy zerwaniu w kierunku poprzecznym nie mniej niż 200% oraz w kierunku wzdłużnym nie mniej niż 150% | op. 100 szt. | op. |  |  | **50** |  |  |  |
| **RAZEM PAKIET NR 16** |  |  |  |

**Pytanie nr 253 dotyczy PAKIET NR 26 Poz. 1-2 -**  Prosimy o weryfikację wymaganej ilości kaniul dla poszczególnych pozycji oraz potwierdzenie, iż nastąpiła omyłka w ilości przedmiotu zamówienia i Zamawiający oczekuje złożenia ofert w poz. 1 na 1000 szt. kaniuli w rozm.G24, a w poz. 2 na 75000 szt. kaniul w rozmiarach G14, G16, G17, G18, G20 i G22.

**Odpowiedź na pytanie nr253: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 170 i modyfikacją SIWZ**

**Pytanie nr 254 dotyczy PAKIET NR 26 Poz. 1-2 -**  2. Prosimy o potwierdzenie, iż ze względów na wymaganą aseptykę użytkowania, oferowane kaniule dożylne - tak jak obecnie stosowane lub równoważne - powinny posiadać koreczki zabezpieczające luer-lock z trzpieniem zamykającym światło kaniul położonym poniżej własnej krawędzi ?

**Odpowiedź na pytanie nr 254: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 255 dotyczy PAKIET NR 26 Poz. 1-2 -**  Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylne - tak jak obecnie stosowane lub równoważne - powinny posiadać profilowane, perforowane skrzydełka umożliwiające bezpieczną i wygodną dla pacjenta stabilizację wkłucia obwodowego.

**Odpowiedź na pytanie nr 255:Tak – powinny posiadać profilowane, perforowane skrzydełka umożliwiające bezpieczną i wygodną dla pacjenta stabilizację wkłucia obwodowego**

**Pytanie nr 256 dotyczy PAKIET NR 26 Poz. 1-2 -**  Prosimy o potwierdzenie, iż ze względu na zwiększone możliwości terapeutyczne oferowane kaniule dożylne - tak jak obecnie stosowane lub równoważne - powinny charakteryzować się maksymalnie dużym przepływem i powinny wynosić odpowiednio dla rozmiarów od G24 do G14 - minimum od 22ml/min do minimum 343ml/min.

**Odpowiedź na pytanie nr 256: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 257 dotyczy PAKIET NR 26 Poz. 1-2 -**  Prosimy o potwierdzenie iż oferowane kaniule do żył obwodowych - tak jak obecnie stosowane lub równoważne - powinny posiadać w warunkach klinicznych możliwość identyfikacji min. producenta kaniuli - po wypakowaniu z opakowania jednostkowego, które nie jest przechowywane przez okres użytkowania kaniuli - np. poprzez oznaczenie na samym wyrobie logo, nazwy producenta, nazwy własnej, numeru serii lub innych danych identyfikacyjnych wskazanych przez Zamawiającego.

**Odpowiedź na pytanie nr 257:Tak, powinny posiadać nr serii**

**Pytanie nr 258 dotyczy PAKIET NR 76 Poz. 1**. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych, powinny posiadać na samym cewniku, numeryczne i kolorystyczne oznaczenie wielkości rozmiaru zgodne z ISO, ułatwiające dobór rozmiaru w zależności od potrzeb klinicznych ?

**Odpowiedź na pytanie nr258: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 259 dotyczy PAKIET NR 76 Poz. 1**.. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych, powinny być pakowane na wprost /bez zawijania/ w opakowania typu folia/papier z otworem do zawieszenia przy stanowisku pacjenta.

**Odpowiedź na pytanie nr259: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 260 dotyczy PAKIET NR 76 Poz. 3 -** Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane dreny do drenażu klatki piersiowej, powinny posiadać trokar ostry czy tępy, czy też Wykonawcy powinny zaoferować oba typy trokarów do dowolnego wyboru przez Zamawiającego, w trakcie trwania umowy przetargowej ?

**Odpowiedź na pytanie nr260: Typ trokara do wyboru Zamawiającego**

**Pytanie nr 261 dotyczy PAKIET NR 76poz.3** - Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny do drenażu klatki piersiowej z trokarem, powinny posiadać na samym drenie, kolorystyczne oznaczenie wielkości rozmiaru zgodne z ISO, ułatwiające dobór rozmiaru w zależności od potrzeb klinicznych.

**Odpowiedź na pytanie nr261: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 262 dotyczy PAKIET NR 76 Poz. 4 -**  Ze względu na różnice cenowe pomiędzy poszczególnymi drenami prosimy o podanie przybliżonej ilości poszczególnych długości drenów spośród wskazanej w siwz ilości, co pozwoli na uśrednienie ceny lub o odstąpienie od długości innych niż standardowa dł. 210cm.

Jednocześnie prosimy o ewentualne podanie tolerancji w wymaganej długości oferowanych drenów, gdyż wskazana z dokładnością co do 1cm długość w wypadku np. drenów 4,26m czy 7,62m może budzić podejrzenie niezamierzonego ograniczenia konkurencji poprzez wskazanie cechy nie mającej istotnego znaczenia klinicznego.

**Odpowiedź na pytanie nr 262: Według potrzeb Zamawiającego**

**Pytanie nr 263 dotyczy PAKIET NR 76 Poz. 5 -** Prosimy o określenie wymaganej ilości oferowanych cewników oraz określenie ich przeznaczenia /dla dorosłych, dzieci, noworodków/.

**Odpowiedź na pytanie nr263: Zgodnie z SIWZ i odpowiedzią z dnia 29.03.2017 r – 10 400 szt.**

**Pytanie nr 264 dotyczy PAKIET NR 111 Poz. 1-2 -** Prosimy o potwierdzenie, iż w związku z wymogiem identyfikacji wyrobu medycznego określającym jego pochodzenie i rodzaj (po wyjęciu z opakowania i użyciu), a związanym z postępowaniem dotyczącym obowiązku zgłoszenia przez użytkownika wystąpienia incydentów medycznych (zgodnie z Art. 74 Ustawy o wyrobach medycznych) - oferowane zestawy do drenażu ran - powinny posiadać minimum logo lub nazwę producenta oraz nazwę własną lub numer identyfikacyjny (REF) lub inne równoważne dane identyfikacyjne na samym wyrobie.

**Odpowiedź na pytanie nr264: Zamawiający wymaga oznaczenia na elementach zestawu.**

**Pytanie nr 265 dotyczy PAKIET NR 111 Poz. 1-2** Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy do drenażu ran, powinny posiadać barwną, tłoczoną, dobrze widoczną w każdych warunkach świetlnych /także nocnych/, adekwatną do pojemności skalę pomiarową, co umożliwia wygodny i prawidłowy odczyt wielkości odsysanej wydzieliny w każdych warunkach klinicznych.

**Odpowiedź na pytanie nr265: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 266 dotyczy PAKIET NR 117 Poz. 1-4 -** Prosimy o potwierdzenie, iż w związku z wymogiem identyfikacji wyrobu medycznego określającym jego pochodzenie i rodzaj (po wyjęciu z opakowania i użyciu), a związanym z postępowaniem dotyczącym obowiązku zgłoszenia przez użytkownika wystąpienia incydentów medycznych (zgodnie z Art. 74 Ustawy o wyrobach medycznych) - oferowane strzykawki - powinny posiadać minimum logo lub nazwę producenta oraz nazwę własną lub numer identyfikacyjny (REF) lub inne równoważne dane identyfikacyjne na samym wyrobie.

**Odpowiedź na pytanie nr 266: Zapisy SIWZ bez zmian**

**Pytanie nr 267 dotyczy PAKIET NR 117 Poz. 1-4** - Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane strzykawki powinny pochodzić od jednego producenta ?

**Odpowiedź na pytanie nr267: Nie – mogą pochodzić od różnych producentów**

**Pytanie nr 268 dotyczy PAKIET NR 117 Poz. 1-4** - Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki, powinny charakteryzować się barwnym (zielonym, niebieskim, fioletowym itp. - nieprzeziernym), kontrastującym, idealnie szczelnym tłokiem, co ułatwia wizualizację i precyzyjną podaż leków.

**Pytanie nr 269 dotyczy PAKIET NR 117 Poz. 1-4** - Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki, powinny posiadać trwale oznaczoną, czarną lub niebieską skalę pomiarową, o dokładności adekwatnej do swojej pojemności, z możliwością pomiaru pojemności o min. 20% większym w stosunku do pojemności nominalnej, co poszerza znacznie spektrum ich wykorzystania w zależności od określonych potrzeb klinicznych, a tym samym znacznie obniża koszty ich użytkowania.

**Odpowiedź na pytanie nr268 - 269: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 270 dotyczy PAKIET NR 117 Poz. 5 -** Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki do pomp infuzyjnych powinny być typowymi strzykawkami perfuzyjnymi, przeznaczonymi do współpracy z pompami infuzyjnymi t.j. wyposażonymi w elementy konstrukcyjne takie jak zakończenie luer-lock z dodatkowym pierścieniem stabilizującym wokół ujścia oraz poprzeczne wcięcie na tłoku, umożliwiające w pełni stabilne osadzenie strzykawki w ramieniu pompy infuzyjnej, a tym samym w pełni precyzyjną podaż leku, zgodnie z zaleceniami terapeutycznymi.

**Pytanie nr 271 dotyczy PAKIET NR 117 Poz. 5**  Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane strzykawki do pomp infuzyjnych powinny być wpisane w instrukcję użytkowania pomp infuzyjnych używanych w Państwa Szpitalu (prosimy o podanie producentów posiadanych przez Państwa pomp infuzyjnych) , co zapewnia prawidłowość funkcjonowania zarówno strzykawek jak i samych pomp infuzyjnych, gwarantowaną przez producenta pomp ?

**Pytanie nr 272 dotyczy PAKIET NR 117 Poz. 5**- Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki do pomp infuzyjnych powinny posiadać tłok o długości minimum 15-16cm, co umożliwia całościowe /bezresztkowe/ podanie leku przez wszelkiego rodzaju pompy infuzyjne, bez zalegania podawanego leku w strzykawce, co zapewnia pełną podaż leku, zgodnie z zaleceniami terapeutycznymi ?

**Odpowiedź na pytanie nr270 - 272: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 273 dotyczy PAKIET NR 119 Poz. 1 -**  Prosimy o potwierdzenie, iż w związku z art. 17.1 Ustawy z dnia 15 kwietnia 2011r.r. o działalności leczniczej (Dz. U. 2011. Nr 112, poz. 654), na mocy której podmioty lecznicze - w tym szpitale, samodzielne publiczne zakłady opieki zdrowotnej - są zobowiązane używać i utrzymywać wyroby medyczne, zgodnie z wymaganiami Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 i 1918) - Zamawiający wymaga, aby oferowane maski ochronne do przygotowania cytostatyków - były zarejestrowane jako wyroby medyczne.

**Odpowiedź na pytanie nr273: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 274 dotyczy PAKIET NR 119 Poz. 1**  Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne do opisanych w siwz masek ochronnych do przygotowywania cytostatyków klasy FFP3, renomowanego amerykańskiego producenta, ze specjalnym wielowarstwowym filtrem submikronowym N-95, rozłożonym na całej powierzchni maski /bez konieczności stosowania zaworu wydechowego/, o konstrukcji umożliwiającej swobodne oddychanie, przy zapewnieniu pełnego bezpieczeństwa użytkowania, wypełniające w pełni zapisy Dyrektywy 93/42/EWG o Wyrobach Medycznych, oraz zapisy Dyrektywy 89/686/EWG o Środkach Ochrony Indywidualnej, z powodzeniem użytkowane w pracowniach aseptycznych i cytostatycznych w UE, RP czy USA, z czasem bezpiecznego użytkowania do 4 godz.

**Odpowiedź na pytanie nr274: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 275 dotyczy PAKIET NR 119 Poz. 1**  Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane maski ochronne do przygotowania cytostatyków, ze względu na ryzyko powstawania w pracowni cytostatycznej toksycznych aerozoli powinny charakteryzować się odpornością na rozpryski na poziomie min 160 mm Hg, co zapewnia skuteczną ochronę przed aerozolami zawierającymi substancje cytostatyczne, a tym samym zapewnia ich bezpieczne użytkowanie Państwa personelowi ? Jeżeli nie - prosimy o wskazanie minimalnych wymagań oczekiwanych przez Zamawiającego w tym zakresie oraz określenie ich zgodnie z Art. 29 i 30 Ustawy PZP.

**Odpowiedź na pytanie nr275: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 276 dotyczy PAKIET NR 119 Poz. 1**  Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane maski ochronne do przygotowania cytostatyków, ze względu na ryzyko powstawania w pracowni cytostatycznej toksycznych aerozoli powinny charakteryzować się skutecznością filtracji dla cząstek aerozoli (0,1μm) na poziomie minimum 99%, co zapewnia skuteczną ochronę przed aerozolami zawierającymi substancje cytostatyczne, a tym samym zapewnia ich bezpieczne użytkowanie Państwa personelowi ? Jeżeli nie - prosimy o wskazanie minimalnych wymagań oczekiwanych przez Zamawiającego w tym zakresie oraz określenie ich zgodnie z Art. 29 i 30 Ustawy PZP.

**Odpowiedź na pytanie nr276: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 277 dotyczy PAKIET 51 –** czy zamawiający dopuści do postepowania wykonawcę, który w pakiecie nr 51 poz. 5 zaoferuje „ Wysokiej jakości jednorazowe powierzchniowe elektrody żelowe Ag/AgCl typu TAB o wymiarach 22x32 mm, przeznaczone do kabla z klamerkami” ?

**Pytanie nr 278 dotyczy PAKIET 51 –** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie z pakietu 51 poz. 1 – 5 do osobnego Pakietu co pozwoli na złożenie ofert większej liczbie wykonawców oraz zwiększy konkurencyjność składanych ofert ?

**Odpowiedź na pytanie nr 277 – 278: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 279 dotyczy pakiet nr 26 poz. 1 –** prosimy o dopuszczenie zaoferowania kaniuli do żył obwodowych z 6 paskami Rtg, spełniającej pozostałe wymogi SIWZ. Większa ilośc pasków oznacza, ze kaniula jest lepiej widoczna w Rtg. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, przemawiających za preferowaniem wyłącznie kaniuli z 4 paskami Rtg.

**Odpowiedź na pytanie nr279: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 280 dotyczy pakiet 38 poz. 2 –** prosimy o dopuszczenie zaoferowania igły jednorazowego użytku o rozmiarze 0,8x40mm. Róznica od wskazanego w SIWZ wymogu x50mm jest nieistotna punktu widzenia użytkowego, nie wpływa na właściwości funkcjonalne ani techniczne igły iniekcyjnej a umożliwi złożenie oferty większej liczbie oferentów. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, przemawiających za preferowaniem wyłącznie igły o rozmiarze 0,8x50mm

**Odpowiedź na pytanie nr280: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 281 dotyczy Pakiet 145 Poz. 2 -** Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści preparat równoważny, łatwy i szybki w użyciu dzięki postaci rękawiczek nie wymagających aktywacji wodą, przeznaczonych do mycia i pielęgnacji skóry i włosów osób unieruchomionych, leżących oraz pacjentów na oddziałach intensywnej opieki medycznej i oddziałach chorób zakaźnych (również dzieci), o pH ok. 5,5, do antyseptycznego mycia całego ciała przy zakażeniach MRSA/ORSA i przed zabiegami, bez zawartości barwników i substancji zapachowych, utrzymujących naturalne /kwaśne/ pH skóry, co utrudnia kolonizację pacjenta florą szpitalną, zawierających w składzie dichlorowodorek octenidyny, w opakowaniu po 10 szt. rękawiczek o wymiarach 21 cm x 16 cm i grubości do 1 cm., zarejsetrowane jako kosmetyk.

**Pytanie nr 282 dotyczy Pakiet 145 Poz. 3 -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowego do użycia czepka do mycia głowy i włosów, bez użycia wody, z zawartością oktenidyny, bez zawartości barwników i substancji zapachowych, z możliwością podgrzania w kuchence mikrofalowej do 20 sekund w 600 W., zarejestrowany jako kosmetyk.

**Pytanie nr 283 dotyczy Pakiet 145 Poz.2 i 3 -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu. Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na złożenie korzystniejszych ofert oraz uzyskanie przez Zamawiającego lepszej cenowo oferty.

**Pytanie nr 284 dotyczy Pakiet 146 Poz. 1 -** Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści preparat równoważny, łatwy i szybki w użyciu dzięki postaci rękawiczek nie wymagających aktywacji wodą, przeznaczonych do mycia i pielęgnacji skóry i włosów osób unieruchomionych, leżących oraz pacjentów na oddziałach intensywnej opieki medycznej i oddziałach chorób zakaźnych (również dzieci), o pH ok. 5,5, do antyseptycznego mycia całego ciała przy zakażeniach MRSA/ORSA i przed zabiegami, bez zawartości barwników i substancji zapachowych, utrzymujących naturalne /kwaśne/ pH skóry, co utrudnia kolonizację pacjenta florą szpitalną, zawierających w składzie dichlorowodorek octenidyny, w opakowaniu po 10 szt. rękawiczek o wymiarach 21 cm x 16 cm i grubości do 1 cm., zarejsetrowane jako kosmetyk.

**Pytanie nr 285 dotyczy Pakiet 146 Poz. 4-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowego do użycia czepka do mycia głowy i włosów, bez użycia wody, z zawartością oktenidyny, bez zawartości barwników i substancji zapachowych, z możliwością podgrzania w kuchence mikrofalowej do 20 sekund w 600 W., zarejestrowany jako kosmetyk.

**Pytanie nr 286 dotyczy Pakiet 146 Poz.1 i 4 -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu. Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na złożenie korzystniejszych ofert oraz uzyskanie przez Zamawiającego lepszej cenowo oferty.

**Odpowiedź na pytanie nr 281 – 286: Nie Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 287 dotyczy Pakiet 125 poz. 1 –** czy zamawiający wymaga aby test kontroli dezynfekcji termicznej był samoklejący, co znacznie ułatwi i usprawni jego archiwizacje ( możliwość wklejenia bezpośrednio do dokumentacji ) ?

**Pytanie nr288 dotyczy Pakiet 125poz 1–**czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim***?***

**Pytanie nr 289 dotyczy Pakiet 125 poz. 1 –** czy zgodnie z obowiązująca norma Zamawiający wymaga, aby na każdym teście kontroli dezynfekcji termicznej znajdowało się oznaczenie normy odpowiedniej dla testów mycia i dezynfekcji tj. ISO 15883 ?

**Odpowiedź na pytanie nr 287 - 289: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 290 dotyczy Pakiet 129 -** czy Zamawiający wyrazi zgode na złożenie oferty na torebki samoprzylepne foliowo – papierowa, na których kierunek otwierania umieszczony jest wyłącznie zarówno od strony folii ?

**Odpowiedź na pytanie nr290: Nie Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 291 dotyczy Pakiet 130 -** Czy Zamawiający wyrazi zgode na złożenie oferty na rękawy foliowo – papierowa, na których kierunek otwierania umieszczony jest wyłącznie zarówno od strony folii ?

**Odpowiedź na pytanie nr 291: Nie Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 292 dotyczy Pakiet 130 -** czy Zamawiający wymaga, aby na rękawach znajdowała się informacja o kolorze wskażników przed i po sterylizacji w języku polskim ? takie rozwiązanie minimalizuje pomyłkę interpretacyjna podczas odczytywania wyników testu

**Odpowiedź na pytanie nr 292: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 293 dotyczy Pakiet 130**  - czy zamawiający wymaga rękawów papierowo – foliowych, na których znajduje się oznaczenie obowiązujących norm tj. ISO 11607 oraz EN 868 cz.2, 3, 5, co jest wymagane przez obowiązujące normy ?

**Odpowiedź na pytanie nr293: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 294 dotyczy Pakiet 130 -** czy zamawiający wymaga, aby każda rolka rękawa była oznaczona samoklejącą etykieta identyfikacyjna znajdujaca się między rękawem a folia zabezpieczająca, na której umieszczone sa informacje na temat daty produkcji, daty ważności, warunków przechowywania oraz numerem LOT produktu. Etykieta ta umożliwia archiwizacje oraz pozwoli na ewentualne przyjęcie reklamacji produktu.

**Odpowiedź na pytanie nr294: Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie nr 295 dotyczy Pakiet 130 -** Czy zamawiający mając na uwadze większe bezpieczeństwo i wytrzymałość, wymaga rękawów papierowo – foliowych o gramaturze papieru 70g/m2 i foli minimum 6-warstwowej, co gwarantuje doskonałą barierę zapobiegając skażeniu zawartości przed użyciem.

**Pytanie nr 296 dotyczy Pakiet 130 -** czy Zamawiający mając na uwadze korzyści ekonomiczne wymaga rękawów papierowo – foliowych o gramaturze papieru 70g/m2 i folii minimum 6-warstwowej co pozwoli na uniknięcie podwójnego pakowania ?

**Odpowiedź na pytanie nr295 - 296: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 297 dotyczy Pakiet 131 -** czy w poz. 2 nie nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający nie miał na myśli opakowania jednostkowego zawierającego 250 szt włókniny 90x90cm?

**Odpowiedź na pytanie nr297: Tak Zamawiający popełnił omyłkę pisarską – powinno być: opakowanie 250 szt. 90 cmx90 cm**

**Pytanie nr 298 dotyczy Pakiet 142 poz. 14 –** prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka pisarska w zakresie skalowania strzykawek jest 0,001ml winno być 0,01 ml?

**Odpowiedź na pytanie nr298: Tak Zamawiający popełnił omyłkę pisarską: powinno być 0,01ml**

**Pytanie nr 299 dotyczy Pakiet 84 poz. 3 –** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników typu Nelaton o długości 360 mm

**Odpowiedź na pytanie nr 299: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 300 dotyczy Pakiet 81 – poz1 –** prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawów do nefrostomii zawierających: cewnik typ pigtall wykonanych z poliuretanu pokrytego hydrożelem w dystalnej do-nerkowej części, igłę typu Chiba 17,5G dł.20cm bardzo dobrze widoczna w USG, łącznik do worka na mocz, kranik

**Pytanie nr 301 dotyczy Pakiet 81 poz.1 –** prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby cewnik był pokryty hydrożelem. Powłoka taka po aktywacji znacznie ułatwia zakładanie i zmniejsza atraumatyczność zabiegu.

**Odpowiedź na pytanie nr 300 - 301: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 302 dotyczy** **zadania nr 141 pozycja 4 i 5 -** Czy Zamawiający dopuści jako równoważne urządzenie do pobierania leku z fiolki w pozycji 4 i 5 - system zamknięty z certyfikatem CE, ONB/FDA (potwierdzającym rejestrację jako system zamknięty) umożliwiający rozpuszczenie liofilizowanego leku oraz pobieranie roztworu z fiolki do strzykawki, wyrównujący różnicę ciśnień wewnątrz fiolki do dowolnej wartości w tym wskazanej przez Zamawiającego w pozycji 4 i 5 przez system filtrów Toxi -Guard – aktywowany filtr węglowy (adsorbujący związki organiczne przed wydostaniem się na zewnątrz fiolki) + filtr hydrofobowy (chroniący zawartość fiolki przed zanieczyszczeniami z zewnątrz) wbudowanych w adapterze. Adapter mocowany na fiolkę o średnicy 20 mm, zabezpiecza przed wyciekiem oraz uwalnianiem aerozoli, oparów niebezpiecznych substancji, posiadające złącze kompatybilne z pozycją 7, jałowe, pakowane po 1 szt, wolne od lateksu i DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi?

**Odpowiedź na pytanie nr 302: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 303 dotyczy zadania nr 141 pozycja 6 -** Czy Zamawiający dopuści jako równoważne urządzenie typu łącznik Luer Lock tworzące dostęp do miejsca wkłucia dożylnego, kompatybilne z urządzeniem do strzykawek w systemie zamkniętym do bezpiecznego podawania leków niebezpiecznych, pakowane pojedynczo, wolne od DEHP i lateksu?

**Pytanie nr 304 dotyczy zadania nr 141 pozycja 7 -** Czy zamawiający dopuści jako równoważne urządzenie montowane na strzykawkę typu Luer Lock umożliwiające pobranie leku z fiolki z adapterem, przeniesienie do strzykawki i dodanie do pojemnika (worka) z płynem infuzyjnym lub miejsce wkłucia dożylnego tworząc zamknięty system. Igła 16 G, połączenie luer lock ze strzykawką, kompatybilny z lekami cytotoksycznymi, pakowany oddzielnie, jałowy. Bez lateksu i DEHP?

 **Pytanie nr 305 dotyczy zadania nr 141 pozycja 8-** Czy Zamawiający dopuści jako równoważny adapter portu igłowego umożliwiający dodanie lub pobranie leku z worka infuzyjnego poprzez kompatybilne połączenie z urządzeniem do przenoszenia leku w strzykawce; kolor transparentny, długość 12 cm, kompatybilny z lekami cytotoksycznymi. Bez DEHP; sterylny, pakowany pojedynczo?

**Odpowiedź na pytanie nr 303 - 305: Zapisy SIWZ bez zmian – poz. 6 -8 nie istnieją w pakiecie nr 141**

**Pytanie nr 306 - dotyczy zadania nr 141 pozycja 4,5,6,7 i 8-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 141 pozycji 4,5,6,7 i 8 do odrębnego pakietu co umożliwi zamawiającemu złożenie konkurencyjnej cenowo oferty?

**Odpowiedź na pytanie nr 306: Zapisy SIWZ bez zmian – pakiet nr 141 składa się z poz. 1 – 5 ( brak poz. 6 – 8)**

**Pytanie nr 307 – dotyczy Pakietu nr 11:** Prosimy o rozdzielenie wkładów i złączy, tzn. o dopuszczenie możliwości składania oferty osobno na poz. 1 Pakietu nr 11 i/lub osobno na poz. 2.

Argumentem przemawiającym za wyodrębnieniem tej pozycji jest fakt, że Wykonawca oferujący dany asortyment (wkłady lub złącza) może zaoferować je w korzystniejszej dla Zamawiającego cenie niż dystrybutor pozyskujący ofertę na ten asortyment na wolnym rynku tylko z powodu konieczności zaoferowania pozycji, której nie posiada w swoim asortymencie. Rozdzielenie z pewnością będzie miało wpływ na racjonalne wydatkowanie środków publicznych przez Zamawiającego. Na asortyment wyszczególniony w Pakiecie Nr 11 w całości ofertę może złożyć tylko jeden podmiot, co narusza zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców oraz stanowi praktyki monopolistyczne. Taka pakietyzacja zamówienia narusza zasadę równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji – podstawowe zasady stosowane w postepowaniach o udzielenie zamówienia publicznego oraz naraża Zamawiającego na ponoszenie większych kosztów w związku z zakupem materiałów zużywalnych.

**Pytanie nr 308– dotyczy Pakietu nr 12: dot. poz. 1 –** Prosimy o dopuszczenie zestawu o następującym składzie:

2 wkłady o pojemności 200ml,

1 złącze do napełniania środkiem cieniującym z drenem Y z jednym zaworkiem antyzwrotnym

2 złącza szybkiego napełniania

2 ostrza typu Spike

Kompatybilny ze strzykawką automatyczną OPTIVANTAGE

**Pytanie nr 309– dotyczy Pakietu nr 12 dot. poz. 2 – Prosimy o dopuszczenie zestawu o następującym składzie:**

1 wkład o pojemności 200 ml

1 złącze niskiego ciśnienia o długości 150 cm

1 złącze szybkiego napełniania

Kompatybilny ze strzykawką automatyczną OPTIVANTAGE

**Odpowiedź na pytanie nr 307 - 309: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 310 – dotyczy ROZDZIAŁU VIII. SIWZ - OPIS KRYTERIÓW OCENY OFRT I SPOSÓB DOKONYWANIA ICH OCENY:**Prosimy o modyfikację kryterium 2.6. – „*Punkty za wysokość kary umownej za opóźnienie w dostawie sukcesywnej i w dostawie reklamacyjnej towaru za każdy dzień opóźnienia – min. 0,5 % ceny brutto gwarantowanej części pakietu za dzień opóźnienia – max. 3 % ceny brutto gwarantowanej części pakietu za dzień opóźnienia).*” Kryterium to nie jest kryterium odnoszącym się do zaoferowanego przez Wykonawcę asortymentu a jedynie sztucznym kryterium, które przy terminowych dostawach może nie być w ogóle stosowane w czasie realizacji umowy przez Wykonawcę. Ponadto 3% ceny brutto gwarantowanej części pakietu za dzień opóźnienia może już stanowić znaczną kwotę, niewspółmierną do zdarzenia polegającego na opóźnieniu w dostawie asortymentu, który nie jest zamawiany „na ratunek” a z odpowiednim wyprzedzeniem w celu zapewnienia ciągłości pracy pracowni i uzupełnienia stanu magazynowego jednostki.

W związku z powyższym wnosimy o modyfikację tego kryterium na kryterium jakościowe, odnoszące się do właściwości fizycznych lub funkcjonalności produktu lub też o jego wykreślenie i odpowiednie przyporządkowanie większej wagi pozostałym kryteriom (z wyjątkiem ceny).

**Odpowiedź na pytanie 310: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.**

 **Pytanie nr 311 – dotyczy Projektu umowy – Załącznik Nr 3 do SIWZ:**  § 1 Przedmiot umowy ust. 7 – Prosimy o modyfikację tego ustępu poprzez dodanie następującej treści:

„7. Wykonawca zobowiązuje się do elastycznego reagowania na zwiększone lub zmniejszone potrzeby Zamawiającego. Zamawiający zastrzega sobie prawo składania zamówień w zależności od posiadanych środków finansowych i faktycznych potrzeb, tym samym ma prawo ograniczenia i zwiększenia ilości przedmiotu umowy, co może spowodować zmniejszenie lub zwiększenie wartości umowy, jednak nie więcej niż o 50% wartości brutto przedmiotu umowy w danej pozycji.”

**Odpowiedź na pytanie nr 311: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian. Prawo opcji uwzględnione zostało w §2 wzoru umowy.**

**Pytanie nr 312 – dotyczy Projektu umowy – Załącznik Nr 3 do SIWZ:**   **§ 8 ust. 1** - Prosimy o modyfikację tego ustępu w następujący sposób: „1. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy zamówionych towarów w terminie określonym w § 1 ust. 2 i § 4 ust. 3 niniejszej umowy, Zamawiający zastrzega sobie prawo zakup tego towaru u innych dostawców. Zamawiający powiadomi pisemnie Wykonawcę o dokonaniu zakupu interwencyjnego max do 7 dni od dokonania zakupu.”

**Odpowiedź na pytanie nr 312: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian**

**Pytanie nr 313 – dotyczy Projektu umowy – Załącznik Nr 3 do SIWZ:**  § 9 Kary umowne – Prosimy o modyfikację tego paragrafu w następujący sposób:

„1. W razie nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę:

1. w wysokości 0,5% ~~(zgodnie z ofertą wykonawcy)~~ ceny brutto niezrealizowanej dostawy ~~gwarantowanej części pakietu~~ w przypadku opóźnienia w wykonaniu dostawy za każdy dzień opóźnienia licząc od daty upływu terminu określonego w §1 ust. 3 do dnia ostatecznego przyjęcia bez zastrzeżeń przez Zamawiającego zamawianego towaru. W przypadku wykonawstwa zastępczego, o którym mowa w §8, termin ostatecznego przyjęcia będzie oznaczał datę otrzymania towaru od podmiotu, któremu Zamawiający powierzył wykonawstwo zastępcze,
2. w wysokości 0,5% ~~(zgodnie z ofertą wykonawcy)~~ ceny brutto niezrealizowanej dostawy ~~gwarantowanej części pakietu~~ w przypadku opóźnienia w wykonaniu dostawy za każdy dzień opóźnienia licząc od daty upływu terminu określonego w §6 ust. 3 do dnia ostatecznego przyjęcia bez zastrzeżeń przez Zamawiającego zamawianego towaru. 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 gwarantowanej wartości pakietu, w przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.
4. w wysokości 0,5% ceny brutto gwarantowanej wartości 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;
5. w wysokości 0,15 % ceny brutto gwarantowanej wartości pakietu, w przypadku opóźnienia w usunięciu awarii urządzenia, jeżeli naprawa przedłuża się powyżej 3 dni, do czasu dostarczenia urządzenia zastępczego na czas naprawy.
6. Zamawiający może dochodzić odszkodowania przewyższającego kary umowne do wartości faktycznie poniesionej i udowodnionej szkody.

oraz o dodanie ustępów o następującej treści:

„3. Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 5% wartości brutto umowy, jeżeli Wykonawca odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający,

4. Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto zamówienia jednostkowego za każdy dzień zwłoki w odbiorze przedmiotu zamówienia ponad 3 dni od dnia dostarczenia zamawianego asortymentu i/lub zgłoszenia przez Wykonawcę gotowości do odbioru, przy czym od dnia dostarczenia zamawianego asortymentu ryzyko z tytułu uszkodzenia lub utraty przedmiotu umowy przechodzi z Wykonawcy na Zamawiającego,

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

6. Łączna suma naliczonych kar umownych z wszystkich tytułów nie może przekroczyć 5% wartości brutto umowy.”

**Odpowiedź na pytanie nr 313: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 314 – dotyczy Projektu umowy – Załącznik Nr 3 do SIWZ**: § 12 Zmiana umowy – Prosimy o modyfikację tego paragrafu poprzez dodanie ust. 3 o następującej treści:

„3. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany umowy w zakresie:

a) terminu realizacji zamówienia w następujących przypadkach:

- ze względu na procedury niezależne od Wykonawcy w szczególności podatkowe, celne, trwające dłużej niż terminy określone przepisami,

- przekroczenia czasu zwykłego cyklu produkcyjnego u producenta sprzętu specjalistycznego,

b) ze względu na zmniejszenie ceny jednostkowej netto i brutto poszczególnego asortymentu, będącego przedmiotem umowy i wyszczególnionego w załączniku do niniejszej umowy,

c) zakupu towaru o tych samych parametrach lecz niższej lub tej samej cenie, jeżeli nastąpi zmiana ceny producenta lub zastanie dopuszczony nowy, równoważny produkt o niższej lub tej samej cenie,

d) zmiany wynagrodzenia dla Wykonawcy za wykonane prace dodatkowe, wynikłe w trakcie realizacji zamówienia publicznego, a niemożliwe do przewidzenia w momencie składania oferty przetargowej lub wynikające z działania „siły wyższej”,

e) zmiany stawki podatku VAT, a w konsekwencji zmianę wartości umowy brutto,

f) zmiany warunków płatności: terminu płatności,

g) zmiany wynikającej z nowelizacji przepisów prawa,

h) zmiany wynikającej z okoliczności, których nie można było przewidzieć w dniu zawarcia umowy, niezbędnej do prawidłowej realizacji umowy,

i) wydłużenia w uzasadnionych przypadkach terminu realizacji umowy,

j) zmiany w zakresie przedmiotowym: numeru katalogowego produktu, nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów, sposobu konfekcjonowania, produkt zamienny, w sytuacji gdy: wprowadzony zostanie do sprzedaży przez wykonawcę produkt zmodyfikowany/ udoskonalony, wystąpi przejściowy brak produktu z przyczyn leżących po stronie producenta przy jednoczesnym dostarczeniu produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową.

Powyższe zmiany nie mogą skutkować zmianą, która jest niekorzystna dla Zamawiającego.”

**Odpowiedź na pytanie nr 314: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 315 – dotyczy Pakiet 9 Poz. 1** - Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawu do autotransfuzji składający się z dwóch drenów, mieszka z zastawką przeciwzwrotną i worka na krew z filtrem max. 200 mikronów i poj. min. 700ml z zastawką przeciwzwrotną.

**Pytanie nr 316 – dotyczy Pakiet 9 Poz** 2 - Prosimy zamawiającego o dopuszczenie Zapasowy worek na krew o poj. 700ml z filtrem max. 200u i zastawką przeciwzwrotną , kompatybilny z zestawem do autotransfuzji.

**Odpowiedź na pytanie nr 315 - 316: Zamawiajacy dopuszcza**

**Pytanie nr 317 – dotyczy Pakiet 25 Poz. 1** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy trójkranikowej wykonanej z polisulfonu, z niezależnie obracającą się nakrętką umożliwiającą połączenie z innym złączem bez konieczności skręcenia/obracania łączonych elementów.

**Pytanie nr 318 – dotyczy Pakiet 26 poz. 1**-Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli do żył obwodowych bez portu iniekcyjnego, widoczne w USG, zatyczka z zastawką antyzwrotną.

**Odpowiedź na pytanie nr 317 - 318: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 319 – dotyczy Pakiet 26 poz. 2**- Czy Zamawiający oczekuje aby kaniule były zabezpieczone samodomykającym się koreczkiem portu bocznego?

**Pytanie nr 320 – dotyczy Pakiet 35 Poz. 1**-Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby filtry posiadały wydzielony, celulozowy wymiennik ciepła, z utratą wilgotności 6mg H2O/l przy Vt 500ml? Pozostałe parametry jak w siwz.

**Pytanie nr 321 – dotyczy Pakiet 35 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 319 - 321: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 322 – dotyczy Pakiet 38 Poz. 3 -** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł insulinowych typu pen w rozmiarach 30G 0,3x8mm oraz 31G 0,25x5mm.

**Odpowiedź na pytanie nr322: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 323 – dotyczy Pakiet 39 poz. 3**- Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jakich ilości oczekuje Zamawiający dla poszczególnych wersji zamkniętego bezigłowego łącznika dostępu naczyniowego.

**Odpowiedź na pytanie nr 323: Według potrzeb Zamawiajacego**

**Pytanie nr 324 – dotyczy Pakiet 39 poz. 9-** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie spełniającej wszystkie wymagania SIWZ w rozmiarze 0,3x13mm.

**Odpowiedź na pytanie nr324: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 325 – dotyczy Pakiet 61 Poz. 1**- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych łyżek do laryngoskopu typ Mac o następujących wymiarach dla rozm. 2: Długość całkowita 115 mm, Szerokość końca dystalnego10,5 mm; typ Mac 3: Długość całkowita 133 mm, Szerokość końca dystalnego 10,5 mm; typ Mac 4: Długość całkowita163 mm, Szerokość końca dystalnego 10,5 mm, każda łyżka zapakowana jest indywidualnie w opakowanie foliowe oraz kartonowe opakowanie zbiorcze.

**Odpowiedź na pytanie nr325: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 326 – dotyczy** Pakiet 61 Poz. 2 - Czy Zamawiający wymaga aby rękojeść laryngoskopu światłowodowego była zasilana bateryjnie (2xAA), zgodna z (Green Standard ISO), z diodą LED, strumieniem świetlnym 10,1 lm, ergonomiczną rączką pokryta trwałym, antypoślizgowym tworzywem pozbawionym latexu i odpornym na proces sterylizacji, z możliwością sterylizacji oraz gwarancją 5 lat.

**Odpowiedź na pytanie nr326: Nie. Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 327 – dotyczy** Pakiet 69 Poz. 1,2 -Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zestaw do podawania tlenu ma być wolny od lateksu i ftalanów?

**Pytanie nr 328 – dotyczy** Pakiet 69 Poz. 3- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej dla dorosłych z przewodem tlenowym o przekroju zapobiegającym zagięciu, wykonanej z termoplastycznego medycznego materiału nie zawierającego lateksu i ftalanów.

**Pytanie nr 329 – dotyczy** Pakiet 69 Poz. 4- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dwururowego obwodu oddechowego rozciągliwego w zakresie od 0,6m do 1,8 m z dodatkową rurą rozciągliwą od 0,45m do 1,5m i bezlateksowym workiem o pojemności 2l.

**Pytanie nr 330 – dotyczy** Pakiet 69 poz. 6- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestaw infuzyjny do podaży grawitacyjnej z regulatorem prędkości przepływu w zakresie 5-300 ml/h, z dodatkowym portem do wstrzyknięć, z zatyczką z filtrem hydrofobowym typu PrimeStop na końcu drenu. Regulator w kształcie cylindra.

**Pytanie nr 331 – dotyczy** Pakiet 70 Poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników o objętości 650ml.

**Pytanie nr 332 – dotyczy** Pakiet 70 Poz. 3 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników o objętości 340ml.

**Odpowiedź na pytanie nr 327 - 332: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 333 – dotyczy** Pakiet 70 poz. 1,2 - Z uwagi na fakt, że na rynku medycznym dostępne są pojemniki ze sterylną wodą do inhalacji o różnym zakresie pojemności, zwracamy się z prośbą o podanie zapotrzebowanej ilości wody w ml oraz dopuszczenie możliwości wyceny (zmianę jednostki miary w formularzu cenowym) w/w wody na 10ml wraz z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym. Tego typu rozwiązanie pozwoli na rozszerzenie zakresu potencjalnych Wykonawców, a jednocześnie pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

**Odpowiedź na pytanie nr333: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 334 – dotyczy** Pakiet 71 Poz. 6 - Prosimy zamawiającego o dopuszczenie Sterylne, jednorazowe żółte pudełko do liczenia igieł, odporne na przebicia, wyposażone w przyrząd do zdejmowania ostrzy, przylepny bloczek z pianki oraz magnes, połówki urządzenia można rozdzielać celem użycia w różnych miejscach, dodatkowo z boku pojemnika bezpieczne zamknięcie-automatyczne zabezpieczenie zatrzaskowe oraz 3 półokrągłe zawiasy na drugim z boków, na zewnątrz dwie taśmy przylepne do mocowania pudełka, pojemność minimum 20 zużytych igieł lub ostrzy, pakowane pojedynczo w opakowanie typu folia-papier

**Odpowiedź na pytanie nr334: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 335 – dotyczy** Pakiet 72 poz. 1- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dowielokrotnego pobierania medykamentów z filtrem zatrzymującym bakterie o wielkości 0,45mikrona.

**Odpowiedź na pytanie nr335: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 336 – dotyczy** Pakiet 72 poz. 2 - Prosimy Zamawiajęgo o dopuszczenie zaworu bezigłowego - system bezigłowy pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 200 użyć, obudowa przeźroczysta, dostępne także w wersji tętniczej : czerwona obudowa : dostarczane wg potrzeb zamawiającego, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock ma być płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym) –wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi, 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

**Odpowiedź na pytanie nr336: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 337 – dotyczy** Pakiet 72 poz. 2 -.Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zarówno w wersji dożylnej jak i dotętniczej zawór bezigłowy ma być wyposażony w zdejmowalny protektor męski zabezpieczający przed przypadkowym skażeniem miejsca wkłucia podczas aplikacji ,

**Odpowiedź na pytanie nr337: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 338 – dotyczy** Pakiet 72 poz. 2 - Prosimy o dopuszczenie zamkniętego systemu dostępu naczyniowego Q-syte firmy BD o następujących parametrach:

przezroczysty, uniwersalny w 1 kolorze obudowy , przeznaczony do linii żylnych i tętniczych, bezigłowy, sterylny, pakowany pojedynczo, kompatybilny z końcówką luer-lok, z łatwą jednorodną materiałową powierzchnią do dezynfekcji, jednoelementową, przezierną, podzielną membraną split septum, niesprzyjającą kolonizacji bakterii. Bez mechanicznych części wewnętrznych, z prostym, w pełni widocznym torem przepływu, o min. przepływie 525ml/min. zgodnie z wymaganiami normy PN EN ISO 10555-5. Wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego 17,2 bara=250 psi, wytrzymały na ciśnienie zwrotne 6,7 bara=97 psi, o przestrzeni martwej wynoszącej maksymalnie 0,10 ml. Możliwość podłączenia u pacjenta do 7 dni lub 100 aktywacji. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi. Do stosowania w tomografii komputerowej u rezonansie magnetycznym (brak części metalowych).

**Pytanie nr 339 – dotyczy** Pakiet 72 poz. 2 -Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu dostępu naczyniowego o następujących parametrach:

Zamknięty system bezigłowy do żył i tętnic pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości - do 7 dni lub 200 aktywacji, przezierna obudowa – w wersji do tętnic zabarwiona na czerwono, nie zawierający części metalowych (może być używany w tomografii komputerowej i rezonansie) z płaską, podzielną silikonowa membraną w kolorze niebieskim , z prostym torem przepływu. Możliwość do podłączenia końcówkami luer lock i luer slip, objętość wypełnienia maksymalnie 0,1 ml , przepływ do 600 ml/min, wytrzymałość na ciśnienie do 325 psi , sterylny.

**Odpowiedź na pytanie nr 338 - 339: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 340 – dotyczy** Pakiet 72 poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy silikonowa membrana systemu bezigłowego ma być osadzona na czy wewnątrz konektora ?

**Odpowiedź na pytanie nr 340: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 341 – dotyczy** Pakiet 72 poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie jakie mają być maksymalne parametry w zakresie wagi i długości zamkniętego systemu bezigłowego?

**Odpowiedź na pytanie nr 341: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 342 – dotyczy** Pakiet 72 poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przy podłączaniu do systemu bezigłowego końcówka luer strzykawki może się stykać z poliwęglanową obudową zaworu?

**Odpowiedź na pytanie nr 342: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 343 – dotyczy** Pakiet 72 poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zamknięty system dostępu naczyniowego ma być wyposażony w zdejmowalny uchwyt (aplikator) umożliwiający bezpieczne wyjęcie z opakowania i podłączenie do wkłucia bez ryzyka przypadkowego skażenia miejsca podłączenia?

**Odpowiedź na pytanie nr 343: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 344 – dotyczy**  Pakiet 72 poz. 3,4 - Prosimy Zamawiającego o wyłączenie wyżej wymienionej pozycji do osobnego pakietu co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty większej ilości Wykonawców.

**Odpowiedź na pytanie nr 344: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 345 – dotyczy**  Pakiet 76 poz. 1- Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje wypukłego oznaczenia rozmiaru na konektorze?

**Odpowiedź na pytanie nr 345: Nie.**

**Pytanie nr 346 – dotyczy**  Pakiet 76 poz. 2- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów o długości min. 70cm.

**Odpowiedź na pytanie nr 346: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 347 – dotyczy** Pakiet 76 poz. 4-Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów o długości 2,1m; 3m; 5m; 10m lub drenów w zwojach z możliwością docięcia 20-100m.

**Odpowiedź na pytanie nr 347: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 348 – dotyczy** Pakiet 76 poz. 4- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów tlenowych o długościach 210cmm; 420cm; 760cm i 1520cm.

**Odpowiedź na pytanie nr 348: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 349 – dotyczy**  Pakiet 76 poz. 5-Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jakich ilości oczekuje.

**Odpowiedź na pytanie nr 349: Ilości wskazane w wyjaśnieniach SIWZ z dn. 29.03.2017 r Pakiet 76 poz. 5 – ilość – 10 400 szt.**

**Pytanie nr 350 – dotyczy** Pakiet 81 Poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do nefrostomii zawierających : cewnik typ pigtail wykonanych z poliuretanu pokrytego hydrożelem w dystalnej do-nerkowej części , igłę typu Chiba 17,5G dł. 20cm bardzo dobrze widoczną w USG, łącznik do worka na mocz , kranik.  **Pytanie nr 351– dotyczy** Pakiet 81 Poz. 1 -Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby cewnik był pokryty hydrożelem. Powłoka taka po aktywacji znacznie ułatwia zakładanie i zmniejsza atraumatyczność zabiegu.

**Pytanie nr 352 – dotyczy**  Pakiet 81 Poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do szynowania z prowadnicą pokrytą PTFE zawierających cewniki w rozmiarach 4,8F, 6F, 7F dł. 24cm, 26cm, 28cm w zależności od rozmiaru.

**Pytanie nr 353 – dotyczy** Pakiet 84 Poz. 1 - Czy Zamawiający oczekuje, aby cewniki posiadały 4 otwory drenujące zwiększające powierzchnię drenującą i bezpieczeństwo swobodnego odpływu moczu.

**Pytanie nr 354 – dotyczy** Pakiet 84 Poz. 1 Czy cewniki mają być sterylizowane radiacyjnie?

**Pytanie nr 355 – dotyczy** Pakiet 84 Poz. 2 - Czy Zamawiający oczekuje, aby cewniki posiadały plastikową, twardą zastawkę, która zapewnia szczelność balonu.

**Pytanie nr 356 – dotyczy** Pakiet 85 poz. 1- Czy cewniki Foleya mają być podwójnie pakowane w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia papier, co pozwoli na aseptyczne użytkowanie? Tylko tego typu opakowanie pozwala przeprowadzić cewnikowanie w sposób jałowy, znacząco ograniczając ryzyko rozwoju infekcji układu moczowego, równocześnie ograniczając koszty zamawiającego (poprzez skrócenie czas pobytu pacjenta w szpitalu i eliminację kosztów ewentualnej antybiotykoterapii).

**Pytanie nr 357 – dotyczy** Pakiet 85 poz. 1-  Czy Zamawiający oczekuje aby cewniki było wykonane ze 100% silikonu?

**Pytanie nr 358 – dotyczy** Pakiet 85 poz. 1- Czy cewniki Foleya silikonowe mają posiadać w zestawie strzykawkę pierwotnie napełnioną 10% roztworem gliceryny? Strzykawka wchodząca w skład zestawu, wypełniona roztworem gliceryny, jest odpowiednio przygotowana do napełnienia balonu i pozwala na zachowanie bezpieczeństwa pacjenta, nie podrażając kosztów.

**Pytanie nr 359 – dotyczy** Pakiet 85 poz. 1- Czy cewnik Foley’a 100% silikon ma być przezroczysty celem wizualizacji cieczy?

**Odpowiedź na pytanie nr 350- 359: Zapisy SIWZ bez zmian**

**Pytanie nr 360 – dotyczy** - Pakiet 87 Poz. 3- Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje dostawy zestawu do godzinowej zbiórki moczu z dwuświatłowym drenem łączącym o dł. 150 cm, łącznik do cewnika foley wyposażony w płaski, łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek oraz w uchylną zastawkę antyzwrotną, na wejściu do komory dren zabezpieczony spiralą antyzagięciową na odcinku min. 5 cm, komora pomiarowa 500 ml, wyposażona w zabudowany, niemożliwy do przekłucia filtr hydrofobowy, cylindryczna komora precyzyjnego pomiaru wyskalowana linearnie od 1 do 40 ml co 1 ml, z cyfrowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 40 do 90 ml co 5 ml i od 90 do 500 ml co 10 ml, niewymienny worek na mocz 2000 ml połączony fabrycznie posiadający filtr hydrofobowy, zastawkę antyzwrotną oraz kranik typu T podwieszany ku górze w otwartej zakładce. Worek skalowany co 100 ml od 25 ml. Możliwość podwieszania zestawu na minimum 3 niezależne sposoby?

**Odpowiedź na pytanie nr 360: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 361 – dotyczy** Pakiet 108 Poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby kranik posiadał optyczny i wizualny znacznik pozycji otwarty/zamknięty?

**Odpowiedź na pytanie nr 361: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 362 – dotyczy** Pakiet 108 Poz. 3 -.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy 5 kranikowa z przedłużaczem 150 cm. Przezroczysta obudowa, kraniki kolorowe, każdy zamknięty systemem bezigłowym (razem 6 zaworów bezigłowych), rampa wyposażona w zintegrowany system służący do mocowania na ramie łóżka

**Pytanie nr 363 – dotyczy** Pakiet 108 Poz. 3- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampa 6 kranikowa. Przezroczysta obudowa, kraniki kolorowe, każdy zamknięty systemem bezigłowym (razem 7 zaworów bezigłowych). Rampa wyposażona w zintegrowany system służący do mocowania na ramie łóżka. Może być używana przez 7 dni. Dren 150cm pakowany osobno.

**Pytanie nr 364 – dotyczy** Pakiet 108 poz. 4- Prosimy Zamawiającego o wyłączenie wyżej wymienionej pozycji do osobnego pakietu co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty większej ilości Wykonawców.

**Odpowiedź na pytanie nr 362 - 364: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 365 – dotyczy** Pakiet 115 Poz. 1 , 2-Czy Zamawiający oczekuje strzykawek kompatybilnych z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków - potwierdzone oświadczeniem producenta)

**Odpowiedź na pytanie nr365: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 366 – dotyczy** Pakiet 115 poz. 2-Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do pomp o pojemności 50/60ml

**Odpowiedź na pytanie nr366 : Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 367 – dotyczy** Pakiet 116 Poz. 1, 2, 3,4, 6 -Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga dostawy strzykawki trzyczęściowej z końcówką luer-lock, całkowita długość skali na cylindrze odpowiada skali nominalnej, tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, tłok niekontrastujący, przeźroczysty , bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kryza ograniczająca wysuwanie tłoka, gładki przesuw tłoka bez efektu skokowego, czarna niezmywalna skala, logo producenta i typ strzykawki na cylindrze.

**Odpowiedź na pytanie nr367: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 368 – dotyczy** Pakiet 116 poz. 3-Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek ze skalą dokładniejszą co 0,2ml

**Odpowiedź na pytanie nr368: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 369 – dotyczy** Pakiet 116 poz.6- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 30ml bez rozszerzonej skali.

**Odpowiedź na pytanie nr 369: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 370 – dotyczy** Pakiet 117Poz. 1-4- Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga dostawy strzykawki dwuczęściowej z końcówką luer-lock, całkowita długość skali na cylindrze odpowiada skali nominalnej, tłok i cylinder wykonane z polipropylenu/poletylenu, tłok niekontrastujący, przeźroczysty , bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kryza ograniczająca wysuwanie tłoka, gładki przesuw tłoka bez efektu skokowego, czarna niezmywalna skala, logo producenta i typ strzykawki na cylindrze.

**Odpowiedź na pytanie nr370: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 371 – dotyczy** Pakiet 117 Poz. 4-Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych w opakowania 80szt z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Pytanie nr 372 – dotyczy** Pakiet 117 poz 7,8-Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych w opakowania 125szt z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Pytanie nr 373 – dotyczy** Pakiet 117 poz. 10- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych w opakowaniu 200szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Pytanie nr 374 – dotyczy** Pakiet 117 poz. 11-Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych w opakowaniu 125szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Pytanie nr 375 – dotyczy** Pakiet 117 poz. 12- rosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych w opakowaniu 120szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź na pytanie nr371 - 375: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 376 – dotyczy** Pakiet 117 poz. 10-13- Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy tłok i cylinder strzykawki mają być wykonane z polipropylenu.

**Pytanie nr 377 – dotyczy** Pakiet 138 poz. 1- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie infuzora o objętości minimalnej 215 ml, nominalnej 275, maksymalnej 315 ml, nominalny czas przepływu 55 godz.

**Pytanie nr 378 – dotyczy** Pakiet 138 Poz 2- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie infuzora o objętości minimalnej 215 ml, nominalnej 275, maksymalnej 315 ml, nominalny czas przepływu 27,5 godz.

**Pytanie nr 379 – dotyczy** Pakiet 138 Poz 3- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie infuzora o objętości minimalnej 75 ml, nominalnej 100, maksymalnej 125 ml, nominalny czas przepływu 40 godz. (48 godzin, przy napełnieniu pompy do 120 ml)

**Odpowiedź na pytanie nr376 - 379: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 380 – dotyczy** Pakiet 139 Poz 1 - Prosimy zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do pobierania i podawania leków cytotoksycznych, kompatybilnygo z opakowaniami będącymi na wyposażeniu szpitala, w tym do worka Viaflo . Port dostępu z zaworem beziglowym (do wielokrotnego użycia 100 podań lub 72 h – po dezynfekcji, szczelne, bezpieczne połączenie – potwierdzone w instrukcji obsługi). Uniwersalny adapter o długości 9,6 cm, zakończona złączem luer oraz zapobiegajaca wyciekowi przed pierwszym nakłuciem iglicą zestawu infuzyjnego. Objętość wypełnienia 0.61 ml, bez zawartości DEHP, lateksu. Produkt sterylny. Apirogenny.

**Odpowiedź na pytanie nr 380: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 381 – dotyczy** Pakiet 139 Poz 5- Czy zamawiający wymaga aby zestaw grawitacyjny do podaży paklitaxelu posiadał filtr 0,2 mikrona od strony pacjenta, oraz żeby był wykonany z materiału kompatybilnego z paclitaxelem, czyli z polietylenu?

**Odpowiedź na pytanie nr381: Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 382 – dotyczy Pakiet nr 1 poz.1-** Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje jednorazowych szczoteczek ze środkiem dezynfekcyjnym do chirurgicznego mycia rąk i przedramion ,wykonanych z tworzywa (z jednej strony polietylenowe szczecinki jednakowej długości a z drugiej gąbka poliuretanowa nasączona 4% roztworem CHG), wyposażonych w czyściki do paznokci ), pakowanych po 40 sztuk w karton służący jako podajnik szczoteczek.

**Pytanie nr 383 – dotyczy** **Pakiet nr 1 poz.2-** Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje jednorazowych szczoteczek ze środkiem dezynfekcyjnym do chirurgicznego mycia rąk i przedramion wykonanych z tworzywa (z jednej strony polietylenowe szczecinki jednakowej długości a z drugiej gąbka poliuretanowa nasączona 7,5% roztworem PVP-I) ,wyposażonych w czyścik do paznokci pakowanych po 40 sztuk w karton służący jako podajnik szczoteczek.

**Odpowiedź na pytanie nr382 - 383: Zgodnie z SIWZ**

 **Pytanie nr 384 – dotyczy** **Pakiet 119 poz.1-** Prosimy o dopuszczenie: półmaski ochronnej dla personelu medycznego – respiratorowej spełniającej wymogi klasy FFP3 wg EN 149:2001 zarejestrowanej jako środek ochrony osobistej, w kształcie stożka jednopanelowej, wykonanej z materiałów: poliester, melt blown, poliester posiadającej w części środkowej zawór oddechowy ułatwiający oddychanie, w górnej części maski wyprofilowane usztywnienie na nos, po stronie wewnętrznej (od strony twarzy) pianka zwiększającą komfort użytkowania i ułatwiająca oddychanie, gumki na głowę wykonane z termoplastycznego bezlateksowego materiału ułatwiającego nakładanie maski, skuteczność filtracji cząsteczkowej (dla cząsteczek 0,1 µm ) > 99,9 % , skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9%, całkowite przesiąkanie do środka < 0,65 % , penetracja aerozoli testowych <0,65%, opór oddechowy przy wdechu i wydechu ≤2,45 mbar. Op. 10szt

**Odpowiedź na pytanie nr384: Zapisy SIWZ bez zmian**

**Pytanie nr 385 – dotyczy** **Pakiet 120 poz.1-** Prosimy o dopuszczenie: półmaski ochronnej dla personelu medycznego – respiratorowej spełniającej wymogi klasy FFP2 wg EN 149:2001 zarejestrowanej jako środek ochrony osobistej, w kształcie kaczy dziób, wykonanej z materiałów: poliester, melt blown, poliester posiadającą, w górnej części maski wyprofilowane usztywnienie na nos, gumki na głowę wykonane z termoplastycznego bezlateksowego materiału ułatwiającego nakładanie maski, skuteczność filtracji cząsteczkowej (dla cząsteczek 0,1 µm) > 99,9 % , skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9%, całkowite przesiąkanie do środka < 3,8 % , penetracja aerozoli testowych <0,91%, opór oddechowy przy wdechu i wydechu ≤2,1 mbar. Op. 10szt

**Pytanie nr 386 – dotyczy** **Pakiet 121 poz.1-** Prosimy o dopuszczenie:półmaski ochronnej dla personelu medycznego – respiratorowej spełniającej wymogi klasy FFP2 wg EN 149:2001 zarejestrowanej jako środek ochrony osobistej, w kształcie stożka jednopanelowej, wykonanej z materiałów: poliester, melt blown, poliester posiadającej w części środkowej zawór oddechowy ułatwiający oddychanie, w górnej części maski wyprofilowane usztywnienie na nos, po stronie wewnętrznej (od strony twarzy) pianka zwiększającą komfort użytkowania i ułatwiająca oddychanie, gumki na głowę wykonane z termoplastycznego bezlateksowego materiału ułatwiającego nakładanie maski, skuteczność filtracji cząsteczkowej (dla cząsteczek 0,1 µm ) > 99,9 % , skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9%, całkowite przesiąkanie do środka < 2,7 % , penetracja aerozoli testowych <0,95%, opór oddechowy przy wdechu i wydechu ≤2,1 mbar. Op. 10szt

**Pytanie nr 387 – dotyczy** **Pakiet 121 poz.2**Prosimy o dopuszczenie:półmaski ochronnej dla personelu medycznego – respiratorowej spełniającej wymogi klasy FFP3 wg EN 149:2001 zarejestrowanej jako środek ochrony osobistej, w kształcie stożka jednopanelowej, wykonanej z materiałów: poliester, melt blown, poliester posiadającej w części środkowej zawór oddechowy ułatwiający oddychanie, w górnej części maski wyprofilowane usztywnienie na nos, po stronie wewnętrznej (od strony twarzy) pianka zwiększającą komfort użytkowania i ułatwiająca oddychanie, gumki na głowę wykonane z termoplastycznego bezlateksowego materiału ułatwiającego nakładanie maski, skuteczność filtracji cząsteczkowej (dla cząsteczek 0,1 µm ) > 99,9 % , skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9%, całkowite przesiąkanie do środka < 0,65 % , penetracja aerozoli testowych <0,65%, opór oddechowy przy wdechu i wydechu ≤2,45 mbar. Op. 10szt

**Odpowiedź na pytanie nr 385 – 387 : Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 388 – dotyczy** ***pakietu 19 -*** W związku z powtarzającymi się działaniami jednej z nowych firm dostarczającej pojemniki histopatologiczne, Zwracamy się z wnioskiem o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga podania w formularzu cenowym oraz na przytwierdzonej na stałe etykiecie produktu, numeru identyfikującego produkt, którym, w myśl Części II pkt 8 ppkt 8.4 ust4) Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12.01.2011r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro, może być: kod (tzw. numer katalogowy) lub numer partii lub serii?. Konsekwencją w braku pełnej identyfikacji wyboru, jest niezgodność z Ustawą o Wyrobach medycznych oraz narażenie Użytkownika na potencjalne ryzyko braku możliwości weryfikacji wyrobu w całym łańcuchu dostaw. Taka sytuacja utrudnia postępowanie w przypadku potencjalnej reklamacji, zgłoszenia incydentu medycznego czy procedury odbioru i wydania towaru z magazynu. Zatem prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga, aby pojemniki histopatologiczne posiadały powyższe oznaczenia?

**Odpowiedź na pytanie nr 388: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 389 – dotyczy *wzoru umowy §2 -*** Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o modyfikację poniższego zapisu treści umowy w ***§2***:

*„…1.Wykonawcy nie przysługuje względem Zamawiającego jakiekolwiek roszczenia z tytułu niezrealizowania pełnej ilości przedmiotu zamówienia. Niezrealizowana część umowy nie będzie większa niż 30% ceny brutto pakietu. Zamówienie gwarantowane wynosi 70% ceny brutto pakietu. Jeżeli Zamawiający skorzysta z prawa opcji Wykonawca zobowiązuje się umożliwić Zamawiającemu zakup dodatkowych ilości towaru na takich samych zasadach jak dostawy objęte zamówieniem gwarantowanym.*

*2.Zamawiający zastrzega, że część zamówienia określona jako prawo opcji jest uprawnieniem, a nie zobowiązaniem Zamawiającego. Zamawiający może nie skorzystać z opcji w przypadku braku rzeczywistych potrzeb przedmiotu umowy, bądź braku środków finansowych na ten cel po zapłaceniu kar umownych Wykonawcy z tytułu odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stroni Zamawiającego….”*

**Pytanie nr 390 - d*otyczy wzoru umowy §8 ust.1 -*** Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o modyfikację poniższego zapisu treści umowy w ***§8 ust. 1***:

***„…1.*** *W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy zamówionych towarów w terminie określonym w §1 ust. 3, §6 ust. 3 niniejszej umowy po wcześniejszym bezskutecznym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonywania umowy, Zamawiający zastrzega sobie prawo zakupu tego towaru u innych dostawców…”*

**Pytanie nr 391 d*otyczy wzoru umowy §9:*** Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu do treści umowy w §9:*„Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę pieniężną w wysokości 10% wartości umownej brutto za odstąpienie od umowy z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego .”*

**Pytanie nr 392 d*otyczy wzoru umowy §4 -*** Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu do treści umowy w § 4:*„W sytuacji, kiedy Zamawiający nie ureguluje należności w terminie, Wykonawca, po 2-krotnym wezwaniu Zamawiającego (w odstępie 14 dni) do zapłaty, ma prawo wstrzymać dostawy do Zamawiającego do czasu uregulowania należności”*

**Odpowiedź na pytanie nr 389 – 392: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 393 – dotyczy pakietu 26 poz. 1 i 2 –** prosimy o ewentualną zmianę wymaganych ilości oferowanych kaniul dla poszczególnych pozycji, których wskazane w siwz ilości wydają się omyłka pisarską

**Odpowiedź na pytanie nr 393: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 170 i modyfikacją SIWZ**

**ZMIANA TERMINU SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT**

Zamawiający działając na podstawie art. 12a ust. 1 PZP zmienia termin składania ofert z dnia **07.04.2017 r**., na dzień **19.04.2017r**

Oferty prosimy złożyć do dnia **19.04.2017r. (środa) do godziny 10.30** w budynku Wydziału Administracji Ogólnej, pokój nr 18 - Kancelaria.

Otwarcie ofert odbędzie się **19.04.2017r.o godzinie 1100** na zasadach określonych w SIWZ.

**Termin wniesienia wadium** upływa w dniu składania ofert tj. dnia **19.04.2017r.** godz. **10:30.**

**Pozostałe terminy zawarte w SIWZ i w ogłoszeniu z dnia 08.03.2017r nr 2017/S 047-085888 stosuje się odpowiednio.**

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

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

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| ............................................................... *(podpis i pieczęć Kierownika Zamawiającego* *lub osoby upoważnionej***Podpisy członków komisji:**

|  |  |
| --- | --- |
| 1. Grzegorz Jędrzejczyk ………………………….
2. Urszula Tatarek ………………………….
3. Agnieszka Mikulska ………………………….
4. Agnieszka Stanisławska ………………………….
 |  |

 |  |
|  |
|  |
|  |  |