

Białystok, dn. 27.05.2020r.

Numer pisma: DA.ZP.242.28.2.2020

**Wszyscy
zainteresowani Wykonawcy**

Dotyczy: postępowania przetargowego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę elementów zużywalnych i akcesoriów na potrzeby Bloku Operacyjnego oraz OIT oraz dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku, oznaczenie postępowania DA.ZP.242.28.2020.

Zamawiający: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Wojewódzki Szpital Zespolony im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku w skrócie „WSZ”, działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 29.01.2004r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U z 2019r., poz. 1843 ze zm.) przedstawia treść pytań i udzielonych odpowiedzi oraz modyfikacje do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

Pakiet nr 4

1. **dotyczy Pakietu nr 4** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niektórych elementów przedmiotu zamówienia tj. pierścień zamykający (poz. 6), dysk do pierścienia zamykającego (poz. 7), sprężyna (poz. 8), dren (poz. 9) membrana (poz. 10), dysk gumowy (poz. 11), o-ring (poz. 12), olej (poz. 14), popychacz (poz. 24), uszczelka (poz. 27) i mała uszczelka (poz. 29), które nie podlegają ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.), a zatem obowiązkowi wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązkowi oznakowania znakiem CE (tzw. wyrób niemedyczny), dla którego stawka VAT wynosi 23%?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

Pakiet 8

1. Poz. 19-24: Prosimy o wydzielenie pozycji 19, 20, 21 i 22 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie oferty większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na ich konkurencyjność

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Poz. 1: Prosimy o dopuszczenie elektrody dzielonej, symetrycznej, prostokątnej, o zaokrąglonych brzegach

Odpowiedź: Dopuszczamy.

3. Poz. 2 Prosimy o dopuszczenie kabla o długości 3 m lub kabla o długości 5m

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Poz. 5 Prosimy o dopuszczenie przedłużki o długości 20 cm

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. Poz. 6, 7, 8, 9 Prosimy o dopuszczenie kabla o długości 5m. Prosimy o podanie nr katalogowego oryginalnego lub obecnie stosowanego kabla

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

6. Poz. 10 Prosimy o dopuszczenie uchwytu z kablem o długości 5m.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

7. Poz. 11 Prosimy o dopuszczenie uchwytu z dwoma przyciskami oraz z kablem o długości 5m.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

8. Poz. 12 Prosimy o dopuszczenie elektrody w rozmiarze 55 mm (ostrze 51 mm)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

9. Poz. 13, 14 Prosimy o dopuszczenie elektrody wolframowej, igłowej, prostej o wymiarach: 0,5mm x 5 mm

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

10. Poz. 15, 16 Prosimy o dopuszczenie elektrody o średnicy trzpienia 2,38 mm

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

11. Poz. 17 Prosimy o dopuszczenie uchwytu o średnicy trzpienia 2,38 mm, z dwoma przyciskami oraz kablem o długości 5 m

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

12. Poz. 25 Prosimy o dopuszczenie pęsety bipolarnej prostej, końcówka zagięta ku dołowi o długości 20 cm, z końcówką 2 mm

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

13. Poz. 28 Prosimy o dopuszczenie pęsety bipolarnej prostej, nieprzywierającej, o długości 15 cm, z końcówką 0,7 m

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet 12

1. Lp 1 Prosimy o dopuszczenie odgryzacza o otwarciu szczęk max. 10 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Lp 2 Prosimy o dopuszczenie odgryzacza o otwarciu szczęk max. 13 mm lub z otwarciem szczęk regulowanym od 10 do 13 mm kąt 40 st. (inny sposób pomiaru kąta).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Lp 3 i 4 Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania igły o zakrzywieniu $\frac{1}{2}$ czy $\frac{3}{4}$ koła?

Odpowiedź: $\frac{3}{4}$ koła.

Pakiet 17

1. Lp.1 Prosimy o dopuszczenie wziernika o wym. 85x45 mm i dł. 250 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Lp.2 Prosimy o dopuszczenie haka o wym. 72x19 mm i dl. 230 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Lp.4 Prosimy o dopuszczenie kleszczyków o dł. 220 mm, bez oznaczenia nr figury.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Poz. 2. Czy Zamawiający dopuści Hak operacyjny typ SAUERBRUCH duży 70x19 mm, długość 220 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. Poz. 4. Czy Zamawiający dopuści Kleszczyki preparacyjne typ OVERHOLT-FINO delikatne, odgięte, długość 215 mm, skok ząbków 0,6 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

6. Poz. 5. Czy Zamawiający dopuści Pinceta anatomiczna z uzębieniem atraumatycznym typ DE BAKEY szerokość pyszczka 3,0 mm, prosta, długość 195 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

7. Poz. 8. Czy Zamawiający dopuści Nożyczki chirurgiczne odgięte typ MAYO długość 230 mm, ostrza tępo-tępe?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

8. Pakiet 17, poz. 4: Czy Zamawiający wyraża zgodę na kleszczyki dł. 210 mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 18

1. Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie w pakiecie 18 z jakiego materiału mają być wykonane materiały ochronne RTG ? Czy ma być to tradycyjny materiał guma łożowana czy materiał bezołowiowy lżejszy od gumy łożowanej?

Odpowiedź: Dopuszczamy oba materiały.

2. Poz. 1, 2, 4 Prosimy o podanie, czy Zamawiający oczekuje osłon RTG wykonanych z materiału łożowego, lekkiego materiału łożowego czy bezołowiowego?

Odpowiedź: Dopuszczamy oba materiały.

3. Poz. 2 Prosimy o dopuszczenie fartucha o długości 100 cm, pasującego na obwód klatki piersiowej od 98 do 107 cm

lub

Prosimy o dopuszczenie fartucha o długości 100 cm, pasującego na obwód klatki piersiowej od 108 do 113 cm

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 19

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 19 poz. 1 i 2 zaofiarowania okularów ochronnych typu gogle o następujących cechach: możliwość regulacji kąta nachylenia i długości ramion pozwalają na dokładne dopasowanie okularów do twarzy co zapewnia optymalną ochronę. Wielkość i kształt oprawek umożliwiają ich stosowanie na zwykłe okulary korekcyjne. Ochrona przednia Pb 0.75mm, zauszniki anatomiczne z powłoką antyślizgową, ciężar 101g, Kolor: przezroczysty dymny. W zestawie: miękki futerał ochronny, czyścik.



Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Poz. 1, 2 Prosimy o odstąpienie od wymogu regulacji zauszników

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet 21

1. dotyczące opisu przedmiotu zamówienia – pakiet 21 w pozycji 2.: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przedmiotu zamówienia umożliwiające stosowanie narzędzi o rozmiarach do 9 Fr?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pakiet 29

1. **Pakiet 29, poz.1.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe do wysokiego ryzyka z przedłużonym mankietem min. 400 mm z informacją na opakowaniu, całkowita tekstura na całej części dłoniowej, AQL 1,5, grubość na palcu 0,23 mm. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych przez co najmniej 30 minut zgodnie z normą ASTM F739-12 dla min. 18 związków chemicznych, w tym 4- rzędowe środki czyszczące, 96% kwas siarkowy, izopropanol 70 %, aldehydy. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań, w tym Karmustyny i Thiotepa z czasem przenikania >40 min, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Spełniające normę EN 388 o odporności mechanicznej – minimum 2 parametry na co najmniej 1 poziomie. Rozmiary XS-XL, pakowane po 50 sztuk.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. **Pakiet 29, poz.1:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Rękawice diagnostyczne nitylowe do badań z wewnętrzną warstwą z serycyną - łagodząco-nawilżającą o właściwościach przeciwbakteryjnych, składającą się z jednego składnika aktywnego. Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej. Białe, grubość na palcach min. 0,09 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL 1,0. Zgodność z normą EN 455, potwierdzona certyfikatem europejskiej jednostki notyfikowanej. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III, typ B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN ISO 374, EN 420). Wyniki badań na przenikalność min. 3 substancji chemicznych z listy w normie EN ISO 374-1 na co najmniej 6 poziomie, odporne na działanie min. 12 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D6978. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Otwór podawczy zabezpieczony folią. Produkowane zgodnie z normami ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. **Pakiet 29, poz.2** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe do wysokiego ryzyka z przedłużonym mankietem min. 400 mm z informacją na opakowaniu, całkowita tekstura na całej części dłoniowej, AQL 1,5, grubość na palcu 0,23 mm. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych przez co najmniej 30 minut zgodnie z normą ASTM F739-12 dla min. 18 związków chemicznych, w tym 4- rzędowe środki czyszczące, 96% kwas siarkowy, izopropanol 70 %, aldehydy. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań, w tym Karmustyny i Thiotepa z czasem przenikania >40 min, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Spełniające normę EN 388 o odporności mechanicznej – minimum 2 parametry na co najmniej 1 poziomie. Rozmiary XS-XL, pakowane po 50 sztuk.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. **Pakiet 29, poz.2** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Rękawice diagnostyczne nitylowe do badań z wewnętrzną warstwą z serycyną - łagodząco-nawilżającą o właściwościach przeciwbakteryjnych, składającą się z jednego składnika aktywnego. Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej. Białe, grubość na palcach min. 0,09 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL 1,0. Zgodność z normą EN 455, potwierdzona certyfikatem europejskiej jednostki notyfikowanej. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III, typ B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN ISO 374, EN 420). Wyniki badań na przenikalność min. 3 substancji chemicznych z listy w normie EN ISO 374-1 na co najmniej 6 poziomie, odporne na działanie min. 12 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D6978. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Otwór podawczy zabezpieczony folią. Produkowane zgodnie z normami ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. **Pakiet 29 Poz. 3.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dozownika dopasowanego do wszystkich rękawic diagnostycznych stosowanych na terenie placówki lub artykułów typu chusteczki, myjki w twardej opakowaniach, wykonany z tworzywa sztucznego z możliwością dezynfekcji z możliwością montowania pojedynczego lub w sekwencji potrójnie, o wymiarach: Wysokość – 165 mm; szerokość – 100 mm; możliwość instalowania pudełek o szerokości 100 - 130 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet 32

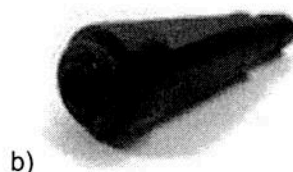
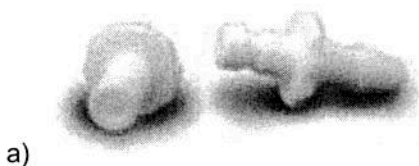
1. Czy Zamawiający z uwagi na niejednolity charakter produktów wydzieli z pakietu pozycje nr 1, 4,11 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wydzielenie.

2. Poz. 2a i 2b

Prosimy o wydzielenie pozycji 2a i 2b do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na ich konkurencyjność

Prosimy o podanie, jakiego złącza w mankietach oczekuje Zamawiający:



Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Poz. 2a Prosimy o dopuszczenie mankietów w rozmiarach: 25-35 cm, 25-35 cm (przedłużony), oraz 33-47 cm

Lub

Prosimy o dopuszczenie mankietów w rozmiarach: 25-35 cm, 25-35 cm (44 cm), oraz 25-35 cm (53 cm),

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Poz. 2b Prosimy o dopuszczenie mankietów w rozmiarach: 33-47 cm oraz 46-66 cm

Lub

Prosimy o dopuszczenie mankietów w rozmiarach: 34-47 cm oraz 46-66 cm

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 33

1. Dotyczy przedmiotu zamówienia – Część 33: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w miejsce pierwotnych parametrów zadania 33 Prowadnice do trudnych intubacji typu Bougie, sterylna, jednorazowa z tępym zakrzywionym końcem, z otworem wentylacyjnym na całej długości, dodatkowo dwa porty boczne, widoczna w rtg, z oznaczeniem centymetrowym, rozmiar 14Fr, śr. wewn. 3mm, długość 70cm. W zestawie adapter rapi-fit ze złączem 15mm do podłączenia tlenu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Pakiet 33. Czy Zamawiający dopuści prowadnicę 83cm?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

3. Pakiet 33. Czy Zamawiający wymaga, aby w zestawie były dwa łączniki: 15mm oraz 15mm z luer-lock? Taki zestaw umożliwia podłączenie prowadnicy do źródła tlenu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet 34

1. Czy zamawiający dopuści czujnik do pomiaru saturacji jednorazowego użytku pracujący w technologii oxi max, który ma większy zasięg wykorzystania w zakresie wagi pacjenta tj. >.40kg dla dorosłych?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. Prosimy o dopuszczenie czujnika przeznaczonego dla pacjentów o wadze powyżej 30 kg.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 35

1. **Dotyczy Pakietu 35:** Czy zamawiający wymaga czujników zapewniających dodatkowe bezpieczeństwo, zalecanych przez producenta – firmę Dräger wyposażonych w technologię Infinity ID?

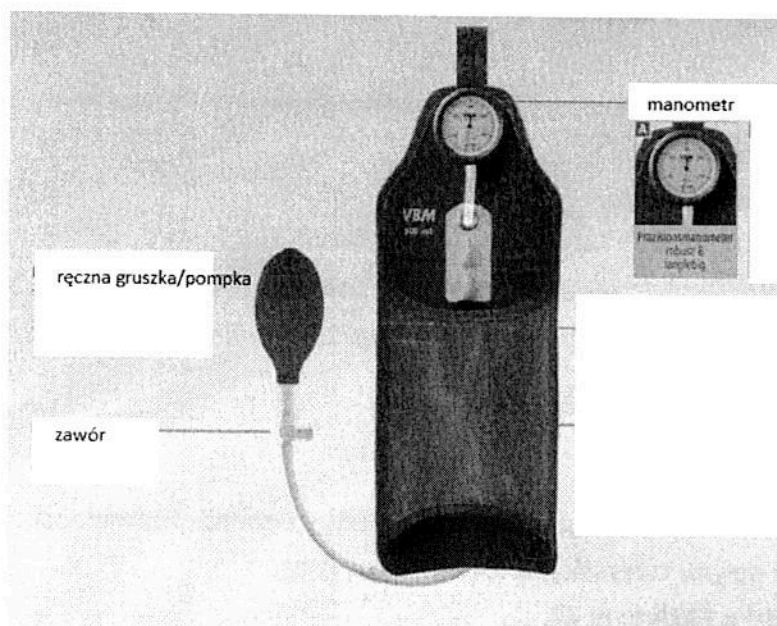
Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pakiet nr 38

1. Czy zamawiający kierując się chęcią uzyskania jak najkorzystniejszej ceny dopuści do postępowania w pakiecie 38 wysokiej jakości Wielorazowy mankiet do szybkiego toczenia. Proponowany mankiet, nie jest w całości przezroczysty posiada natomiast transparentną kieszeń z przodu, umożliwiającą obserwowanie poziomu podawanego płynu w worku.

Wyposażony w:

- manometr wyskalowany w mmHg,- zgodnie z SIWZ
- gruszkę do napełniania mankieta, zgodnie z SIWZ
- wieszak do zawieszenia worka lub butelki z płynem. zgodnie z SIWZ



Odpowiedź: Dopuszczamy. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

2. Czy zamawiający kierując się chęcią uzyskania jak najkorzystniejszej ceny dopuści do postępowania w pakiecie 38 wysokiej jakości Wielorazowy mankiet do szybkiego toczenia. Wielorazowy mankiet do szybkiego toczenia, pasujący do płynów infuzyjnych w workach i butelkach po 500ml. Mankiet przezroczysty, utrzymujący stałą wartość ciśnienia, rozpinany i zapinany na rzep. Wyposażony w:
- manometr wyskalowany w mmHg,- zgodnie z SIWZ
 - gruszkę do napełniania mankieta, zgodnie z SIWZ
 - wieszak do zawieszenia worka lub butelki z płynem. zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Dopuszczamy. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

3. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna wymóg przezroczystości mankieta za spełniony, jeśli mankiet będzie miał przednią ściankę wykonaną z siateczki, co umożliwia podgląd ilości płynu.

Odpowiedź: Tak.

Pakiet nr 40

1. **Pakiet 40 poz. 1:** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga masek niezawierających lateksu, ftalanów, DEHP oraz szkodliwego bisfenolu?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 42

1. Pakiet 42. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 3 do oddzielnego pakietu. Pozwoli to większej ilości oferentów na złożenie ofert.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wydzielenie.

2. Pakiet 42. Czy Zamawiający dopuści: Jednoczęściowe mocowanie rurek tracheostomijnych z możliwością regulacji długości, wykonane z pianki poliuretanowej zapinane na laminowane rzepy. Bezlaksowe, bez klejów, antyodleżynowe.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

3. Poz. 1 Prosimy o wydzielenie pozycji 1 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na ich konkurencyjność

Odpowiedź: Nie wydzielamy pozycji 1 z Pakietu nr 42.

4. Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie opaski mocującej rękę lub stopy w rozmiarze 8cm x 30cm, wykonanej z miękkiego materiału, zapinanej na rzep z zintegrowanym uchwytem do mocowania, z dołączoną tasiemką o długości 105 cm, z możliwością prania w 40°C.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

5. **Pakiet 42 pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści opaskę przeznaczoną dla jednego pacjenta?

Odpowiedź: Tak.

6. **Pakiet 42 pozycja 2:** Czy Zamawiający dopuści opaskę przeznaczoną dla jednego pacjenta?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet nr 44

1. Poz. 10, 11: Prosimy o wydzielenie pozycji 10 i 11 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na ich konkurencyjność

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wydzielenie.

2. Poz. 10: Prosimy o dopuszczenie mankietów jednorazowych w rozmiarze 25-25 cm lub 33-47 cm do wyboru przez Zamawiającego

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

3. Poz. 11 Prosimy o dopuszczenie mankietów wielorazowych w rozmiarze 25-25 cm lub 34-47 cm do wyboru przez Zamawiającego

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

4. **Pakiet 44 pozycja 2:** Czy Zamawiający dopuści opór przepływu 0,5 przy 30 l/min?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

5. **Pakiet 44 pozycje 1-2:** Czy Zamawiający wyłączy pozycje 1-2 z Pakietu 44 i utworzy z nich oddzielne Zadanie? Umożliwi to złożenie ofert firmom specjalizującym się w danym asortymencie, a co za tym idzie, uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej ceny.

Odpowiedź: Nie wydzielamy pozycji 1-2 z Pakietu nr 44.

Pakiet 46

1. **Pozycja 1:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy przetwornik amerykańskiego producenta o zbliżonych parametrach do opisanego w SIWZ: Pojedynczy czujnik do pomiaru ciśnienia metodą bezpośrednią, długości linii płuczącej 152 cm, długości linii pacjenta 152 cm (122+30). Biureta wyposażona w system zabezpieczający przed zapowietrzaniem. Przetworniki do krwawego pomiaru ciśnienia o częstotliwości własnej samego przetwornika > 200Hz z błędem pomiaru przetwornika (nieliniowość i histereza) do 1,5%. System przepłukiwania uruchamiany przez pociągnięcie za wielokierunkowy wypustek. Połączenie przetwornika z kablem łączącym z monitorem, bezpinowe, chroniące przed zalaniem (wodoodporne) typu Abbot. Zapewniamy kompatybilność z Monitorami jakie zamawiający posiada przez dostarczone kable połączeniowe.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

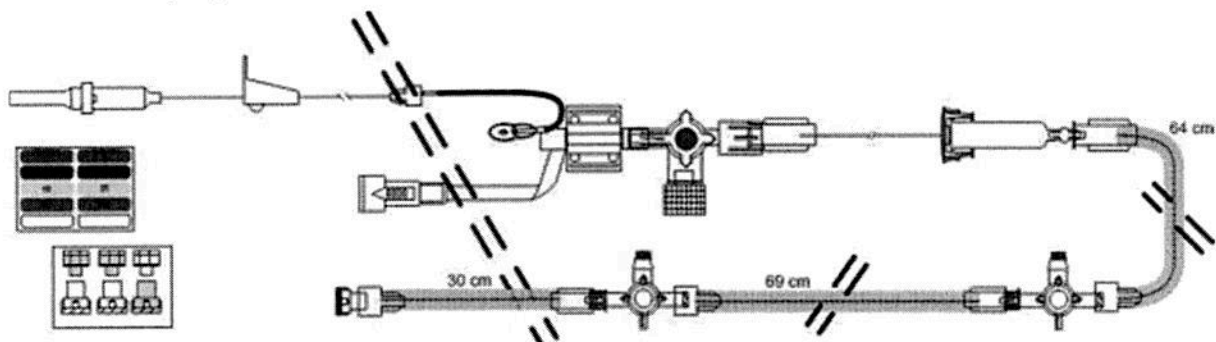
2. **Pozycja 2:** Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy zestaw do monitorowania ciśnienia amerykańskiej firmy ICU Medical o następujących parametrach technicznych:

Pojedynczy przetwornik do pomiaru ciśnienia metoda inwazyjną ze zintegrowaną membraną do pobierania krwi, Zestaw z przetwornikiem i zintegrowanym systemem płuczącym max 3ml/h, linia pomiarowa o łącznej długości 203 cm, wyposażona w zintegrowany zestaw do bezpiecznego pobierania krwi w systemie zamkniętym, bez konieczności stosowania dodatkowego oprzyrządowania, chroniąca cały zestaw przed kontaminacją.

Linia tętnicza oznaczona kolorem czerwonym na całej długości linii, ze zintegrowaną strzykawką w linii o pojemności 12 ml wyskalowana do 10cc, dwa porty bezigłowe do poboru próbek zabezpieczone systemem bezigłowym, anty – kontaminacyjnym – typu marvelous valve Strzykawka zabezpieczona przed przypadkowym odciągnięciem tłoka poprzez zatraskowe skrzydełka. Linia i jej elementy wykonane z materiału apyrogennego i nietrombogennego. Biureta Macro Drip zabezpieczona filtrem 15µl, bezigłowa. Przetwornik wstępnie, fabrycznie wykalibrowany ze zdejmowanym koreczkiem do odpowietrzenia linii. W zestawie 4 wymienne koreczki w kontrastowo żółtym kolorze w celu zabezpieczenia przed przypadkową kontaminacją podczas przepłukiwania systemu. Bezpinowe, zatraskowe połączenie przetwornika z kablem interfejsowym zabezpieczone wodoszczelnym, przezroczystym kołnierzem. Dodatkowe kolorowe

naklejki do oznaczenia linii. Produkt sterylny, jednorazowy, opakowanie w kształcie wyprofilowanej tacki.

Nieodpłatnie w ramach przetargu przekazemy Państwu niezbędne okablowanie kompatybilne z oferowanymi przetwornikami oraz monitorami będącymi na Państwa wyposażeniu.



Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. **Pozycja 1 i 2** Czy dla identyfikacji linii (żylna, tętnicza) zestaw ma zawierać naklejki identyfikujące oraz kontrastowo żółte koreczki dla uniknięcia przypadkowej kontaminacji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 47

1. **Dotyczy Pakietu nr 47 poz. 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych i umożliwi udzielenia przez Zamawiającego zamówienia publicznego na korzystnych warunkach cenowych?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wydzielenie.

2. **Poz. 1, 2:** Prosimy o podanie numerów katalogowych obecnie używanych pułapek

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 48

1. **Pakiet 48.** Czy Zamawiający dopuści: Rurka tracheostomijna z regulowanym położeniem kołnierza z mandrynem do stosowania u pacjentów z niestandardową odległością skóra- tchawica, wykonana z PCV silikonowanego, posiadająca mechanizm blokujący umożliwiającą przesuwanie kołnierza wzdłuż osi rurki oraz obracanie o 360°, z miękkim, cienkościennym mankietem niskociśnieniowym oraz systemem ograniczenia wzrostu ciśnienia wewnątrz mankieta. Sterylna, pakowana jednostkowo. Rozmiar od 6,0 do 10,0 co 0,5mm.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pakiet nr 49

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 8 z pakietu 49 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wydzielenie.

2. Czy Zamawiający w pozycji 9 pakiet 49 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi i zakrzywionymi o przekroju 11 Fr 13 Fr i długościach: 15 cm, 20 cm, 25 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyślizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 9 z pakietu 49 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wydzielenie.

4. Pakiet 49: Czy zamawiający w pozycji 9 dopuści cewnik dwuświatłowy 12Fr o długości 15, 20 lub 25cm lub cewnik dwuświatłowy 14Fr o długości 15, 20 lub 25 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

5. Pakiet nr 49: Czy zamawiający wydzieli pozycję 8 i 9 i stworzy osobny pakiet.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wydzielenie.

Pakiet nr 50

1. Czy Zamawiający w pozycji 2 pakiet 50 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi o przekroju 11 Fr 13 Fr i długościach: 15 cm, 20 cm, 25 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 pakiet 50 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wydzielenie.

3. pakiet 50 Czy zamawiający w pozycji 2 dopuści cewnik do czasowych hemodializ i hemofiltracji wysokoprzepłykowy, dwuświatłowy, proste końcówki, o przekrojach zewnętrznych 12F i 14F, dostępnych długościach 150; 200; 250 mm, cewnik poliuretanowy zakończenie cewnika w kształcie schodkowym - tak aby nie powstawało zjawisko mieszania się krwi powrotnej z napływową.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Pakiet nr 50 : Czy zamawiający wydzieli pozycję 2 i stworzy osobny pakiet.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wydzielenie.

Pakiet nr 51

1. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 51** dopuści zestaw do przezskórnej tracheotomii **metodą Seldingera** (okrężne rozszerzanie jednoetapowe) z jednostopniowym rozszerzadłem w kształcie „rogu nosorożca” zawierający: skalpel; strzykawkę 10 ml; igłę 14Ga z kaniulą; prowadnicę Seldingera ze znacznikami pozycjonującymi; krótkie rozszerzadło 14F; cewnik prowadzący ze znacznikiem pozycjonującym, uniemożliwiającym zsuniecie się jednostopniowego rozszerzadła; jednostopniowe rozszerzadło w kształcie „rogu nosorożca” z hydrofilną powłoką i warstwą poślizgową o miękkim końcu i ergonomicznym uchwycie; rurkę tracheostomijną z mankietem niskociśnieniowym i odsysaniem; mandryn do rurki tracheostomijnej z miękkim stożkowym zakończeniem i uchwytem; miękką opaskę; 2 wymienne kaniule wewnętrzne do rurki; szczoteczkę; żel poślizgowy 5 g; gaziki. Całość sterylna, pakowana na podwójnej tacy z serwetą. Rozmiary: 7,0mm, 8,0mm, 9,0mm.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 51** dopuści zestaw do przezskórnej tracheotomii wykonywany **metodą Griggsa** (oparty na użyciu dedykowanego, wielorazowego peana, który nie jest elementem zestawu) zawierający poniższe elementy: skalpel, kaniula z igłą i strzykawką do identyfikacji tchawicy, prowadnica Seldingera, rozszerzadło, rurka tracheostomijna z wbudowanym przewodem do odsysania z przestrzeni podgłośniowej z mankietem niskociśnieniowym, posiadająca sztywny samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera. Zestaw pakowany na jednej, sztywnej tacy umożliwiającej szybkie otwarcie zestawu. Rozmiary: 7,0mm, 8,0mm, 9,0mm.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pakiet 52

1. **Pakiet 52 poz.1** : Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zestawu do pomp Applix o długości 190cm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pakiet 54

1. **Dotyczy przedmiotu zamówienia – Część 54:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w miejsce pierwotnych parametrów w zadaniu 54 Zestawu do pilnej konikotomii do wprowadzenia techniką Seldingera zawierający: 2 igły wprowadzające: z koszulką i bez, Strzykawkę, Skalpel, Prowadnicę, Zakrzywiony rozszerzacz, Cewnik(rurkę) do wentylacji- radiocieniujący wyposażony w standardowe złącze 15mm, Cewnik o śr. wewn. 4mm, dł. 4,2cm, Taśmę tracheostomijną.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 56

1. **Pakiet 56 Dotyczy pozycji 2 1.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego, jednorazowego, mikrobiologicznie czystego: Y pacjenta, kolanko, dwie rury rozciągane dł. 90 - 300 cm, średnicy 22 mm, worek oddechowy o poj. 2 l z dodatkową rurą rozciągana do 1,5 m. Maksymalny czas użycia 7 dni.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. **Pakiet 56 pozycja 2:** Czy Zamawiający dopuści długości: dwie rury 1,8m, rura dodatkowa 1,0m?

Odpowiedź: Nie.

3. **Pakiet 56 pozycja 4:** Czy Zamawiający dopuści Zestaw do higieny jamy ustnej mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź: Nie, wymagamy sterylnego.

4. **Pakiet 56 pozycja 4:** Czy Zamawiający dopuści Zestaw do higieny jamy ustnej składający się z: szczoteczki do zębów ze złączem do linii odsysającej oraz portem kciukowym umożliwiającym regulację siły odsysania z gąbką na górnej powierzchni, aplikatora czyszcząco-ssący ze złączem do linii odsysającej oraz portem kciukowym umożliwiającym regulację siły odsysania?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. **Pakiet 56 pozycja 4:** Czy Zamawiający wyłączy pozycję 4 z Pakietu 56 i utworzy z niej oddzielne Zadanie? Umożliwi to złożenie ofert firmom specjalizującym się w danym asortymencie, a co za tym idzie, uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej ceny.

Odpowiedź: Nie wydzielamy pozycji 4 z Pakietu nr 56.

6. **Pakiet 56 poz.1:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu do odsysania dla rurek intubacyjnych w rozmiarach CH12/14/16 oraz rurek tracheostomijnych CH12/14/16 z możliwością stosowania do 72 godzin, dostępny w długościach 54cm dla rurek intubacyjnych oraz 34 cm dla rurek tracheostomijnych, kompatybilny z podwójnie obrotowym, uniwersalnym łącznikiem, z potwierdzoną w instrukcji użycia możliwością stosowania przez 7 dni, z jednokierunkowym portem luer do przepłukiwania cewnika umożliwiającym także podanie leku w formie płynnej, posiadający samouszczelniającą się zastawką po usunięciu cewnika z rurki intubacyjnej, w postaci modułowego systemu zamkniętego do odsysania dla rurek intubacyjnych oraz tracheostomijnych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

7. **Pakiet 56 poz.1:** Z uwagi na fakt, iż oferowany system modułowy składa się z adaptera (łącznika) do dróg oddechowych o czasie stosowania tak jak obwód oddechowy do 7 dni i jako taki może "obsłużyć" 2 cewniki o czasie stosowania do 72 godzin, prosimy Zamawiającego o możliwość wyceny pełnej ilości cewników oraz połowę ilości adapterów (łączników) do dróg oddechowych. Takie rozwiązanie jest klinicznie i ekonomicznie uzasadnione oraz umożliwi uzyskanie przez Zamawiającego korzystnej i konkurencyjnej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

8. **Pakiet 56 poz.2:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego dwururowego, karbowanego, do aparatu do znieczulania, pediatryczny, o średnicy 15mm, rury dł. 1,8 m, wykonane z polietylenu, kolanko z portem kapno, rura worka o długości 1m wykonana z polietylenu, bezłateksowy worek 1L, rura z workiem połączone. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

9. **Pakiet 56 poz. 4:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 2 gąbki impregnowane z poprzecznym pofałdowaniem z odsysaniem, z 1 otworem ssącym, z zagiętą końcówką oraz z ukośną manualną zastawką do regulacji siły odsysania, 1 gąbka-aplikator, 15 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej w saszetce, 1 saszetkę z 3 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej. Zestaw zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa . Każde pojedyncze opakowanie zestawu typu blister pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

10. **Pakiet 56 poz. 4:** Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zestaw do toalety jamy ustnej z odsysaniem w oparciu o przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 215 poz. 1416) ma być zarejestrowany do klasy IIa?

Odpowiedź: Nie.

Pakiet 57

1. **dotyczy Pakietu nr 57 poz. 1:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie szyny w rozmiarze 250x20 mm.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. **dotyczy Pakietu nr 57 poz. 2:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie szyny w rozmiarze 460x20 mm.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

3. **dotyczy Pakietu nr 57 poz. 2:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie szyny w rozmiarze 260x40 mm.

Odpowiedź: Dopuszczamy rozmiar szyny 260x40 mm w pozycji 3.

Pakiet nr 60

1. **Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 60, poz. nr 1:** zestaw do korekcji cystocele, siatka jednorodna, niewchłanialna, o anatomicznym kształcie, trapezy z 4 ramionami pokrytymi plastikową osłonką, monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m², porowatość max 1870 µm, długość ramion: górne 38 cm, dolne 45 cm, wysokość 8 cm (odległość między ramionami), wytrzymałość 68-70 N/cm, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonana w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, podwójna nić wzmacniająca),

oraz

1 szt. igły wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, do implantacji przez otwory zasłonowe ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. **Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 60, poz. nr 2:** zestaw do operacyjnego leczenia tylnej plastyki pochwy (rectocele), siatka jednorodna, niewchłanialna, o anatomicznym kształcie, dwa ramiona, pokryte plastikową osłonką, monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m², porowatość max 1870 µm, długość ramion 45 cm, wysokość implantu 12 cm, wypustka: szerokość 3,5 cm, wysokość 4 cm, wytrzymałość na rozciąganie 68-70 N/cm, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonana w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, podwójna nić wzmacniająca),

oraz

1 szt. igły wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, do implantacji w/w zestawów ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pakiet 62

1. **Pakiet 62, pozycja 1-** Czy Zamawiający dopuści wzierniki uszne rozm. 2,75mm, pakowane a'34, z przeliczeniem zaoferowanej ilości na 353 opakowania?

Odpowiedź: Dopuszczamy wzierniki uszne rozm. 2,75 mm, pakowane a'34, z przeliczeniem do pełnego opakowania w górę.

2. **Pakiet 62, pozycja 2-** Czy Zamawiający dopuści wzierniki uszne rozm. 4,25mm, pakowane a'34, z przeliczeniem zaoferowanej ilości na 236 opakowań?

Odpowiedź: Dopuszczamy wzierniki uszne rozm. 4,25 mm, pakowane a'34, z przeliczeniem do pełnego opakowania w górę.

3. **Pakiet 62 pozycje 1-2:** Czy Zamawiający dopuści op. = 250 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

Pakiet 64

1. Lp.1 Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania drucików do pętli w opakowaniach po 100 szt czy też narzędzia o nazwie Wilde (Brünings) lub Krause?

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzuje opis: oczekujemy 5 pętli typu Krauze i 5 opakowań petli drucików – kompletów 100 szt z możliwością przeliczenia innych wielkości opakowań do pełnego opakowania w górę.

Formularz Szczegółowy Oferty dla Pakietu nr 64 z doprecyzowanym opisem w załączeniu do niniejszego pisma.

Pakiet nr 65

1. Czy Zamawiający w pakiecie 65 dopuści zestaw do podawania diet dojelitowych do opakowań typu pack oraz butelek. Zestaw posiada dren o długości 200cm, komorę kroplową, dodatkowy boczny dostęp z łączem typu ENFit, dystalne zakończenie z łączem ENFit/choinka (do wyboru). Współpracujący z pompą perystaltyczną typu Easymoove6. Bezpłatne użyczenie 11 pomp perystaltycznych typu Easymoove6 w okresie obowiązywania umowy wraz z zapewnieniem niezbędnych przeglądów technicznych i napraw. Pompa z polskim oprogramowaniem i parametrami zbliżonymi do pompy Applix Smart Obsługa pompy w języku polskim - zasilanie z akumulatora - ciągłe ładowanie akumulatorów podczas zasilania zewnętrznym napięciem sieci 100V – 240V. Czas ładowania baterii 2 godziny 30 minut.

Sygnalizacja stanów alarmowych, - dźwiękowa i świetlna. Możliwość odczytu objętości dostarczonej diety oraz stopnia zaawansowania podaży diety. Szybkość i dokładność przepływu - min. od 1 do 400 ml/godz. dokładność ustawień 1 ml/godz. Podaż - możliwość zaprogramowania limit podaży diety.

Praca w trybie bolus objętość bolusa zakres min 1-9 999 ml, lub bez, czas przepływu w trybie bolus 15 min.-do 24 godz.

Dwa tryby pracy pompy ciągły i przerywany.

Waga pompy -635g.tryb pracy nocnej, historia podawania, historia alarmów.

Serwis techniczny na koszt dostawcy, na czas użytkowania pomp.

Paszport techniczny w j. polskim?

Odpowiedź: Zamawiający pismem nr DA.ZP.242.28.1.2020 z dnia 12.05.2020r. dokonał zmiany opisu przedmiotu zamówienia.

Pakiet 66

1. **dotyczy Pakietu nr 66 poz. 2:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie strzykawkę z igłą 0,45x12, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Dopuszczamy strzykawkę z igłą 0,45 x 12, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

2. **Pakiet nr 66 poz. 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do insuliny poj. 1ml / 40 j.m z igłą 0,40x13mm -jednorazowego użytku?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. **Pakiet nr 66 poz. 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do insuliny poj. 1ml / 100 j.m z igłą 0,5x16mm lub 0,33x13mm -jednorazowego użytku

Odpowiedź: Dopuszczamy strzykawki do insuliny poj. 1ml / 100 j.m z igłą 0,33x13mm - jednorazowego użytku, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

4. **Pakiet 66, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do tuberkuliny posiadającą „trzcinię”, redukującą pojemność resztkową?

Odpowiedź: Dopuszczamy strzykawkę do tuberkuliny posiadającą „trzcinię”, redukującą pojemność resztkową, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

5. **Pakiet 66 poz.1:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do insuliny z wtopioną igłą 30 G ½”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

6. **Pakiet 66 poz. 2:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do tuberkuliny z igłą 26G ½”

Odpowiedź: Dopuszczamy strzykawki do tuberkuliny z igłą 26G ½”, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pakiet 67

1. **Pakiet 67, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści zestaw do punkcji jamy opłucnej posiadający dren o długości 125cm i igłę Veressa 15G o długości 100mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy zestaw do punkcji jamy opłucnej posiadający dren o długości 125cm i igłę Veressa 15G o długości 100mm.

Pakiet 68

1. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 68 zestawów do biopsji wątroby z igłą o dł. 90 mm? Pozostałe wymagania bez zmian.

Odpowiedź: Dopuszczamy zestaw do punkcji jamy opłucnej posiadający dren o dł. 90 mm. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 69

1. Czy Zamawiający w pakiecie 69 wymaga rozmiarów 8 mm i 12,5 mm protez głosowych kompatybilnych z instrumentarium PROVOX tzn. Zestaw do pierwotnego i wtórnego wszczepiania protez głosowych 8, 10 lub 12,5 mm z narzędziami do wykonania zabiegu, jednorazowego użytku (z wyjątkiem szczoteczki do czyszczenia protezy), jałowy. Średnica minimum 22Fr. Ze-staw w

składzie: transparentny protektor gardła wykonany z materiału ter-moplastycznego - zapobiegający perforacji tylnej ściany przełyku, cienka zagięta igła punkcyjna z chirurgicznej stali nierdzewnej z kanałem we-wnętrznym do przeprowadzania prowadnicy, prowadnica z barwionego tworzywa fluoroplastycznego, rozszerzacz przetoki z termoplastycznego elastomeru i polipropylenu z fabrycznie połączoną protezą głosową z sili-konu klasy medycznej i polimeru fluorowego, szczoteczka do czyszczenia protezy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający w pakiecie 69 wymaga również rozmiarów 4 mm, 6 mm, 8 mm, 12,5 mm i 15 mm protez głosowych kompatybilnych z instrumentarium PROVOX tzn. Niskooporowa wszczepialna proteza głosowa zbudowana z silikonu klasy medycznej i polimeru/tworzywa fluorowego w rozmiarach : 4; 6; 8; 10; 12,5 i 15 mm, średnicy minimum 22 Fr. Proteza uniwersalna do wszczepiania pierwotnego podczas laryngektomii i do wszczepiania wtórnego do przetoki wytworzonej po zagojeniu tracheostomii. Posiadająca pierścień z tworzywa widocznego w promieniach rentgenowskich oraz elastyczne kołnierze (od strony przełyku i od strony stomy) umożliwiające zakładanie protezy do przetoki przełykowo-gardłowej z dwóch stron tj. z dojścia przedniego - przez tracheostomię oraz z dojścia tylnego - od strony przełyku z użyciem giętkiej prowadnicy. Zastawka protezy ustawiona pod kątem w celu łatwiejszego przepływu powietrza. Proteza bezpieczna dla obrazowania MR do 3T oraz badań RTG oraz radioterapii do dawki 70Gy. Proteza jest łatwo czyszczona za pomocą szczoteczki. Proteza jest w opakowaniu sterylnym. Korpus protezy (obudowa jednokierunkowej zastawki) widoczny w promieniach rentgenowskich. Opakowanie zawiera protezę oraz podajnik, wielorazową szczoteczkę do czyszczenia protezy, instrukcje dla lekarza i pacjenta w języku polskim.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Czy Zamawiający w pakiecie 69 wymaga rozmiarów 4 mm, 6 mm, 8 mm, 12,5 mm i 15 mm protez głosowych kompatybilnych z instrumentarium PROVOX tzn. Niskooporowa wszczepialna proteza głosowa z dodatkowym trzecim kołnierzem od strony przełyku, w celu lepszego uszczelnienia przetoki. Zbudowana z silikonu i polimeru fluorowego klasy medycznej w rozmiarach 4; 6; 8; 10; 12,5 i 15 mm, średnicy minimum 22 Fr. Zastawka protezy ustawiona pod kątem w celu łatwiejszego przepływu powietrza. Opakowanie zawiera: protezę głosową wprowadzoną do podajnika - zestaw jałowy, szczoteczkę do czyszczenia protezy, instrukcję dla lekarza, podręcznik dla pacjenta, instrukcję użytkowania szczoteczki.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 70

1. **dotyczy Pakietu nr 70 poz. 1:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł w opakowaniach A.100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Dopuszczamy igły w opakowaniach a 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań.

2. **Pakiet nr 70 poz. 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igły typu motylek pakowanej po 100 sztuk?

Odpowiedź: Dopuszczamy igły w opakowaniach a 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań.

3. **Pakiet nr 70 poz. 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie igieł w formularzu cenowo asortymentowym pakowane po 100sztuk?

Odpowiedź: Dopuszczamy igły w opakowaniach a 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań.

4. **Pakiet nr 70 poz. ab:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igieł motylków w rozmiarze 0,8x20mm oraz 1.2x20mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy igły w rozmiarze 0,8 x 20 mm oraz 1,2 x 20 mm.

5. **Pakiet 70, pozycja 1-2** – Czy Zamawiający dopuści wycenę igły Motylek w opakowaniu a'100 z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: Dopuszczamy igły w opakowaniach a 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań.

Pakiet 71

1. **Pakiet 71, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści pojemnik do zbiórki moczu z możliwością sterylizacji w temperaturze 121 stopni do 20 minut?

Odpowiedź: Dopuszczamy pojemnik do zbiórki moczu z możliwością sterylizacji w temperaturze 121 stopni do 20 minut.

Pakiet nr 72

1. **Pakiet 72** Prosimy zamawiającego o dopuszczenie: Niesterylny barierowy fartuch do długotrwałego kontaktu z wodą i środkami czyszczącymi w 3 wariantach kolorystycznych do wyboru: niebieskim, żółtym lub białym. Fartuch wykonany z bilaminatu- z folii polietylenowej i Spunbond o gramaturze min. 25 g/m² w części przedniej fartucha i na rękawach, a z tyłu z oddychającej włókniny polipropylenowej o gramaturze maks. 15 g/m². Odporność na przenikanie wody w miejscach wzmocnionych na poziomie co najmniej 109 cmH₂O. Produkt zarejestrowany jako środek ochrony osobistej kategorii I. Rozmiary : L,XL. Pragniemy nadmienić, iż fartuch był testowany i pozytywnie oceniony przez personel medyczny na oddziale OIT.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 73

1. **pakiet 73 poz. 1** Czy zamawiający ma na myśli : **Cewnik prostatyczny**, trójdrożny(z balonem), sterylny, jednorazowego użytku, półsztywny, lateks pokryty silikonem lub hydrożelem, typu Couvelaire, CH16-24 , balon min. 50 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 74

1. **dotyczy Pakietu nr 74 poz. 1:** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie cewników do karmienia w rozmiarach CH 5, 6, 8, 10, z zakończeniem typu Luer z zatyczką, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Dopuszczamy cewniki do karmienia w rozmiarach CH 5, 6, 8, 10, z zakończeniem typu Luer z zatyczką, spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

2. **dotyczy Pakietu nr 74 poz. 2:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zgłębników żołądkowych w rozmiarach CH6 - CH22.

Odpowiedź: Dopuszczamy cewniki do karmienia w rozmiarach Ch6 – Ch 22, spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

3. **dotyczy Pakietu nr 74 poz. 2:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu zaoferowania zgłębników nie zwiniętych w opakowaniu. Ze względu na swoją długość 80 cm zgłębniki występują standardowo zwinięte w opakowaniu.

Odpowiedź: Dopuszczamy cewniki zwinięte w opakowaniu.

4. **dotyczy Pakietu nr 74 poz. 3:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu zaoferowania zgłębników dwunastniczych nie zwiniętych w opakowaniu. Ze względu na swoją długość 125 cm zgłębniki występują standardowo zwinięte w opakowaniu.

Odpowiedź: Dopuszczamy cewniki zwinięte w opakowaniu.

5. **Pakiet 74:** Czy Zamawiający w pakiecie 74 pozycji 2 dopuści sondy o długości 75 cm bez zamknięcia?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

6. **Pakiet 74:** Czy Zamawiający w pakiecie 74 pozycji 3 dopuści sondy bez zamknięcia?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

7. **Pakiet 74, pozycja 1 –** Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy o dł. 80cm?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy zgłębnika żołądkowego o dł. 80 cm.

8. **Pakiet 74, pozycja 3** – Czy Zamawiający dopuści zgłębnik z końcówką cewnika zamkniętą?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

9. **Pakiet 74, pozycja 3** – Czy Zamawiający dopuści zgłębnik o długości 123cm, posiadający znaczniki głębokości co 10 cm: 45, 55, 65, 75 od zakończenia, z otwartą lejkową końcówką?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

10. **Pakiet 74, pozycje 1-3** – Czy Zamawiający dopuści zgłębniki w opakowaniu zwinięte w „ślimak”?

Odpowiedź: Dopuszczamy cewniki zwinięte w opakowaniu.

Pakiet nr 76

1. **Pakiet 76, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści podkład z celulozy podfoliowanej w rolce o szerokości 58cmx50m, perforowany co 38cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. **Pakiet 76, poz. 1:** Czy zamawiający dopuści podkłady wykonane z bibuły i folii polietylenowej w rozmiarze 51 x 50 cm o długości rolki 40m?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. **Pakiet 76 pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści szerokość 50 cm lub 58 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 77

1. **Pakiet 77, Poz. 1c** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 150 ml.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. **Pakiet nr 77, Poz. 1c:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika szczelnie zamykanego z pokrywą na wcisk.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pakiet 80

1. **Pakiet 80, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej różnicy grubości na mankiecie 0,07mm+/-0,01?

Odpowiedź: Dopuszczamy rękawice o grubości na mankiecie 0,07 mm+/- 0,01, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

2. **Pakiet 80:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości pojedynczej ścianki na palcu min. 0,08mm, na dłoni min.0,06, na mankiecie min.0,05mm, w kolorze fioletowo-niebieskim, o AQL=1,0. Pakowane po 100 szt. Pozostał wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. **Pakiet 80:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL) o AQL=1,0, w kolorze fioletowym. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 81

1. **Pakiet nr 81:** Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania fartuchów chirurgicznych nieznacznie odbiegających od opisu, a mianowicie: oznaczenie rozmiaru nadrukowane jest na fartuchu, a kolor obszycia lamówki – w tym wypadku zielony i czerwony – wskazuje na typ fartucha (fartuch niewzmocniony i wzmocniony); ponadto fartuch zawinięty jest w miękką serwetę z włókniny SMS (a nie papier krepowy)? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. **Pakiet 81, pozycja 1,2** – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu owinięcia fartuchów w serwetę z papieru krepowego?

Odpowiedź: Tak.

3. **Pakiet 81, pozycja 1,2** – Czy Zamawiający dopuści owinięcie fartuchów w serwetę z włókniny?

Odpowiedź: Tak.

4. **Pakiet 81, poz. 1-2:** Czy zamawiający dopuści fartuchy posiadające oznaczenie normy i poziomu wymagań oraz oznaczenie rozmiaru na wszywce.

Odpowiedź: Tak, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

5. **Pakiet 81 Poz. 1:** Prosimy zamawiającego o dopuszczenie: Fartuch chirurgiczny jałowy z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze max. 35 g/m², repelentnej dla alkoholi, z widocznym kodem kolorystycznym na fartuchu wskazującym na barierowość fartucha. Rękawy fartucha klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym mankietem, krój prosty. Z tyłu zapinany na rzep o długości min. 15 cm. Pakowany podwójnie w opakowanie papier/folia i we włókninę, z co najmniej 2-ma ręcznikami, na opakowaniu zewnętrznym min. 3 samoprzylepne etykiety. Na wewnętrznej stronie fartucha oznaczenie rozmiaru i długości co najmniej w 2 miejscach. Parametry fartucha (obszar krytyczny i niekrytyczny): penetracja wody min. 46 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I_B) – min. 2,8. Dostępny w rozmiarach S/M- 2XLL. Dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań. Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane.

Odpowiedź: Zaoferowany wyrób musi być zgodnie z SIWZ lub z wprowadzonym dopuszczeniem.

6. **Pakiet 81 Poz. 2** Prosimy zamawiającego o dopuszczenie: Fartuch chirurgiczny jałowy z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze max. 35 g/m², repelentnej dla alkoholi z widocznym kodem kolorystycznym na fartuchu i etykiecie wskazującym na barierowość fartucha. Dodatkowo wzmocniony bilaminatem: Folia polietylenowa + Spunbond w części przedniej i rękawach, gramatura w miejscu wzmocnienia min. 90 g/m². Rękawy fartucha klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym mankietem, krój prosty. Z tyłu zapinany na rzep o długości min. 15 cm. Pakowany podwójnie w opakowanie papier/folia i we włókninę, z co najmniej 2-ma ręcznikami, na opakowaniu zewnętrznym min. 3 samoprzylepne etykiety. Na wewnętrznej stronie fartucha oznaczenie rozmiaru i długości co najmniej w 2 miejscach. Parametry fartucha – obszar niekrytyczny: penetracja wody min. 46 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I_B) – min. 2,8– obszar krytyczny: penetracja wody – min. 175 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I_B) – 6,0. Dostępny w rozmiarach S/M- 2XLL. Dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań. Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane.

Odpowiedź: Zaoferowany wyrób musi być zgodnie z SIWZ lub z wprowadzonym dopuszczeniem.

Pakiet 82

1. **Pakiet 82:** Koleżanki Proszę o weryfikację wszystkich wymagań, ponieważ nie mogłam znaleźć wszystkich informacji na bazie wiedzy. Prosimy o dopuszczenie masek pakowanych po 10 szt.?

Odpowiedź: Dopuszczamy pakowane po 10 szt, pozostałe wymagania zgodniw SIWZ.

Pakiet 84

1. **Pakiet 84:** Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie składania ofert częściowych w pakiecie nr 84 poz. 1 lub wyłączenie z w/w pakietu pozycji nr 1 , i utworzenie odrębnej podgrupy np. 84B . Obecny układ nie pozwala nam na wzięcie udziału w w/w przetargu. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanego przez Państwa pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. **Pakiet 84 poz. 1:** Prosimy o dopuszczenie masek medycznych z gumka na uszy, maski pakowane w woreczki zamykane strunowo, opakowanie 50 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. **Pakiet 84, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści maski chirurgiczne z osłoną na oczy pakowane a'25szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Dopuszczamy,

Pakiet nr 85

1. **Pakiet 85, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie koszuli o długości min. 111cm w rozmiarach S, M, L, XL i XXL?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy minimalną długość 110 cm.

2. **Pakiet 85, pozycja 2** – Czy Zamawiający wydzieli tę pozycję do osobnego pakietu? Pozwoli to na złożenie większej ilości ofert z konkurencyjną ceną.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wydzielenie.

3. **Pakiet 85, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie koszuli o długości min. 112,5cm w rozmiarach S, M, L, XL, XXL, XXXL?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy minimalną długość 110 cm.

4. **Pakiet 85, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie koszuli wykonanej z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40g/m², rozmiar uniwersalny, granatowa? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. **Pakiet 85, pozycja 4** – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ochraniaczy na buty ściąganych pojedynczą gumką?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 87

1. **Pakiet 87, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści termometr bezdotykowy posiadający zakres pomiaru temperatury ciała: 34,0°C – 43,0°C?

Odpowiedź: Dopuszczamy termometr bezdotykowy posiadający zakres pomiaru temperatury ciała: 34,0°C – 43,0°C.

Pakiet nr 12, 17 i 64

1. Prosimy o zmianę kryterium oceny ofert za termin dla Pakietów 12,17 i 64 dostawy na następujący:

Termin realizacji dostaw	Liczba przyznanych punktów
56 dni	0 pkt

42 dni	20 pkt
21 dni	40 pkt

Prośbę naszą uzasadniamy wejściem w życie z dniem 26.05.2020 nowej dyrektywy Unii Europejskiej MDR2017/745 (Medical Device Regulation). Wymogi tej nowej dyrektywy powodują znaczne obostrzenia w procesach produkcji i dystrybucji instrumentów medycznych co nie pozostaje bez wielkiego wpływu na terminy dostaw w całej Unii Europejskiej

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Projekt umowy

1. Bardzo prosimy o wykreślenie § 3 punkt 5 „Dostawa jest realizowana jedno-razowo, zgodnie ze złożonym Zamówieniem pod względem ilościowymi asortymentowym. Zamówiona dostawa nie będzie dzielona.”

Mając na względzie art. 379 § 2 Kodeksu cywilnego : „Świadczenie jest po-dzielne, jeżeli może być spełnione częściowo bez istotnej zmiany przed-miotu lub wartości”, jak również brzmienie art. 353[1] Kodeksu cywilnego, który stanowiąc, iż: „Strony zawierające umowę mogą ułożyć stosunek prawny według swego uznania, byleby jego treść lub cel nie sprzeciwiały się właściwości (naturze) stosunku, ustawie ani zasadom współżycia spo-łecznego”, który de facto zakazuje kształtowania stosunków zobowiąza-niowych w sposób sprzeczny z ich naturą oraz obowiązującymi przepisami, a także zważywszy na postanowienie art. 450 Kodeksu cywilnego, w myśl którego: „Wierzyciel nie może odmówić przyjęcia świadczenia częściowego, chociażby cała wierzytelność była już wymagalna, chyba że przy-jęcie takiego świadczenia narusza jego uzasadniony interes”. W związku z art. 139 ust. 1 Prawo zamówień publicznych, Zamawiający dokona skreśle-nia § 3 punkt 5 wzoru umowy.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

1. Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan zagrożenia epidemicznego oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątplenia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy – załącznik nr 7A do SIWZ klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie: a/terminu dostawy, b/wysokości lub w ogóle naliczania kar umownych oraz c/ możliwości odstąpienia od umowy przez wykonawcę z przyczyn leżących po jego stronie, ale spowodowanych czynnikami od niego niezależnymi?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

2. Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści § 3 ust. 2 wzoru umowy (załącznik nr 7A do SIWZ) Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób aby termin dostawy został

dostosowany do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (zagrożenie epidemiczne) z jaką mamy obecnie do czynienia?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

3. Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści § 7 ust. 1 wzoru umowy (załącznik nr 7A do SIWZ) Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób aby prawo do naliczania ewentualnych kar umownych za opóźnienie w dostawie, zostało dostosowane do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (zagrożenie epidemiczne) z jaką mamy obecnie do czynienia ?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

4. Czy w związku obecnym stanem zagrożenia epidemicznego oraz związanymi z tym implikacjami natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątplenia wpłynie po stronie wykonawcy na możliwość realizacji dostaw/dostawy objętej przedmiotem niniejszego zamówienia, w treści § 8 wzoru umowy (załącznik nr 7A do SIWZ) Zamawiający wprowadzi zapis pozwalający wykonawcy, w razie wystąpienia szczególnych okoliczności, z przyczyn leżących po jego stronie, ale niezależnych od niego, odstąpić jednostronnie od umowy o zamówienie publiczne bez ponoszenia przez niego negatywnych skutków natury prawno-finansowych z tym związanych?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej z wysokości 0,5% na 0,2% wartości Towarów objętych Zamówieniem, w stosunku do którego doszło uchybieniu Umowie, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, w przypadku uchybienia terminowi, o którym mowa w: a) § 3 ust. 2, b) § 3 ust. 10 pkt 1, c) §3 ust. 10 pkt 2?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej z wysokości 2% na 0,5% wartości Towarów objętych Zamówieniem, w stosunku do którego doszło uchybieniu Umowie, za każdy przypadek niezrealizowania dostawy Towarów w terminie, w tym również w przypadku odmowy przyjęcia dostawy Towarów zgodnie z § 3 ust. 9?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie braków ilościowych w otrzymanym Towarze w terminie do 3 dni roboczych?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozpatrzenie reklamacji w ciągu 4 dni roboczych, a następnie w ciągu kolejnych 7 dni roboczych, dostarczenia Towaru wolnego od wad?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

WZÓR UMOWY:

9. Czy Zamawiający zgodzi się aby w § 7 ust. 1 pkt. 4) wzoru umowy wyrażenie „10% wartości brutto o której mowa w § 4 ust. 1“ zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto”? Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie/wypowiedzenie/rozwiązanie umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku odstąpienia/wypowiedzenia/rozwiązania umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. 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.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umownych poprzez wprowadzenie do umowy nowego paragrafu regulującego skutki wystąpienia siły wyższej mającej wpływ na realizację obowiązków wynikających z łączącej strony umowy. Proponowane brzmienie:

Siła Wyższa

1. Strony umowy zgodnie z postanawiają, że nie są odpowiedzialne za skutki wynikające z działania siły wyższej, w szczególności pożaru, powodzi, ataku terrorystycznego, klęsk żywiołowych, zagrożeń epidemiologicznych, a także innych zdarzeń, na które strony nie mają żadnego wpływu i których nie mogły uniknąć bądź przewidzieć w chwili podpisania umowy (siła wyższa).
2. Strona umowy, u której wyniknęły utrudnienia w wykonaniu umowy wskutek działania siły wyższej, jest obowiązana do bezzwłocznego poinformowania drugiej strony o wystąpieniu i ustaniu działania siły wyższej. Zawiadomienie to określa rodzaj zdarzenia, jego skutki na wypełnianie zobowiązań wynikających z Umowy, zakres asortymentu, którego dotyczy, i środki przedsięwzięte, aby te konsekwencje złagodzić.
3. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim jest to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu umowy, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
4. Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykoananiu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.

5. W przypadku, gdy utrudnienia w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej utrzymują się dłużej niż trzy miesiące od czasu stwierdzenia wystąpienia siły wyższej, każda ze stron może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w części objętej działaniem siły wyższej. Rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym następuje w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

11. W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia, że do czasu ustania ww. okoliczności łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), będzie ograniczona wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.

W świetle aktualnych uwarunkowań związanych w sytuacją epidemiologiczną na świecie praktycznie żaden dystrybutor sprzętu medycznego nie może zagwarantować dostawy towarów stanowiących przedmiot zamówienia. Producenci realizują Zamówienia wg określonych priorytetów, wynikających z tendencji i zapotrzebowań ogólnoswiatowych. Ponadto, nawet w przypadku wytworzenia puli jakiegoś asortymentu przeznaczonego na Państwa rzecz może być problem z jego dostarczeniem (importem, procedurami i transportem wewnętrznym). W związku z powyższym zaciąganie zobowiązań w aktualnych warunkach, obarczonych dużym ryzykiem odpowiedzialności kontraktowej, może być niemożliwe, nawet przy dołożeniu maksimum staranności przy ich realizacji. Dlatego wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści:

„W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.”

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

12. Pytanie 2, dotyczy §3 ust. 11 umowy

Prosimy o wykreślenie ze wzoru umowy §3 ust 11 zakupu interwencyjnego, gdyż stanowi podwójne sankcjonowanie tego samego naruszenia. Zamawiający może naliczyć kary umowne za każdy dzień opóźnienia w dostawie lub dostawę z wadami.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

13. Pytanie 3, dotyczy §7 ust. 1 umowy

Prosimy o naliczanie kar umownych od wartości złożonego Zamówienia a nie od wartości zawartej umowy.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

14 dotyczące zapisów umowy załącznik nr 7A do SIWZ paragraf 3 ustęp 10 podpunkt 1): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie podanego terminu do 3 dni roboczych?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

15 dotyczące zapisów umowy załącznik nr 7A do SIWZ paragraf 7 ustęp 1 podpunkt 3): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary do 0,5% ?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

16. Zwążywszy na treść § 1 ust. 2 wzoru umowy, jaką minimalną ilość towaru (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

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

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że z uwagi na rodzaj prowadzonej przez Zamawiającego działalności, jakim jest udzielanie świadczeń zdrowotnych na tym etapie nie jest w stanie precyzyjnie określić minimalnego zapotrzebowania przedmiotu umowy.

17. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 3 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

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

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

18. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 5 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed wypowiedzeniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne wypowiedzenia umowy, celowe jest aby przed wypowiedzeniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć wypowiedzenia umowy, a tym samym uniknąć skutków wypowiedzenia umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

19. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 pkt 1) 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.” Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 3 sierpnia 2015 r. KIO 1546/15 stwierdzając „uprawnienie do dochodzenia kar umownych w wypadku zaistnienia opóźnienia (a nie zwłoki) powoduje niesłuszne obciążanie wykonawcy skutkami okoliczności, za które nie będzie on ponosił winy i nie będzie miał żadnego wpływu na ich zaistnienie. Obciążenie wykonawcy ryzykiem za wszelkie zdarzenia prowadzące do nieterminowego spełnienia świadczenia w sposób oczywisty prowadzi do zachwiania równowagi stron stosunku zobowiązaniowego, będącej jego właściwością, co pozostaje w sprzeczności z zasadą swobody umów, o jakiej mowa w art. 353¹ k.c.”

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

20. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy wyrażenie „0,1% wartości brutto o której mowa w § 4 ust. 1,” zostało zastąpione wyrażeniem „0,1% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie”?

Uzasadnione jest aby kara umowna była naliczana od wartości niedostarczonego towaru, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niedostarczonego towaru, a nawet mogłaby znacznie przewyższać wartość niedostarczonego towaru. 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.

Warto zacytować wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 22 marca 2011 r. KIO 475/11: „Izba podzieliła stanowisko Odwołującego, że kara umowna to surogat odszkodowania i zasadniczo powinna być ustalana na poziomie odzwierciedlającym wysokość ewentualnej szkody. Tymczasem zastosowany przez Zamawiającego mechanizm naliczania kar umownych od całej wartości umowy

mógłby znaleźć zastosowanie także w przypadku zwłoki w dostawie urządzeń o małej wartości, które również wchodzi w skład przedmiotu zamówienia. Takie ukształtowanie stosunku prawnego w ocenie Izby stanowi nadużycie przyznanego Zamawiającemu prawa podmiotowego. Za uzasadnione należy uznać żądanie Odwołującego, aby kary umowne za zwłokę w dostawie poszczególnych urządzeń obliczane były w stosunku procentowym nie do wartości całego zamówienia, lecz w stosunku do tego elementu zamówienia, z dostawą którego wykonawca popadł w zwłokę.”

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

21. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 pkt 4) wzoru umowy wyrażenie „10% wartości brutto, o której mowa w § 4 ust. 1,” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby znacznie przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. 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.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

22. Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zapewnieniem przestrzegania zasady uczciwej konkurencji będzie określenie przez Zamawiającego gwarantowanego poziomu zamówienia publicznego, który zostanie na pewno zrealizowany. Jak wskazano w Wyroku KIO z dnia 27 grudnia 2011 roku (KIO 2649/11): „Zamawiający powinien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jakie usługi, dostawy, roboty budowlane należy wykonać i jaki będzie ich zakres, tak aby spełniały oczekiwania Zamawiającego, a z drugiej strony aby wykonawcy mogli w sposób prawidłowy dokonać wyceny złożonych ofert (...)”

Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów oraz w wyroku z dnia 3.10.2014 r., KIO 1944/14: „Dla zapewnienia uczciwej konkurencji przy kalkulowaniu ceny oferty konieczne jest określenie w sposób precyzyjny zakresu, jakiego prawo opcji dotyczy, oraz wskazanie tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno, oraz tej części, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji”.

W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod

względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że z uwagi na rodzaj prowadzonej przez Zamawiającego działalności, jakim jest udzielanie świadczeń zdrowotnych na tym etapie nie jest w stanie precyzyjnie określić minimalnego zapotrzebowania przedmiotu umowy.

23. Prosimy o modyfikację zapisów § 7 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną modyfikację.

24. Wnosimy o zmianę stanowiska Zamawiającego w kwestii liczenia kar umownych za odstąpienie od umowy od kwoty niezrealizowanej lub niewłaściwie, nieterminowo zrealizowanej wartości umowy, a nie całkowitej, krzywdzącym jest, aby Wykonawca, bądź Zamawiający ponosił ewentualną karę za prawidłowo zrealizowaną już wartość umowy. Pozwoli to również na dostosowanie wysokości kar do wartości przedmiotu umowy, co zgodne będzie z zasadami prawa w tym zakresie. Czy zatem Zamawiający dokona modyfikacji wspomnianego zapisu umowy?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną modyfikację.

25. **Dotyczy wzoru umowy:** Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów do projektu umowy w § 7, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą.

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

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 353¹ KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

26. **Dotyczy wzoru umowy** Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż **„Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”?**

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

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Dotyczy zapisów SIWZ

1. Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, **który nie należy do żadnej grupy kapitałowej**, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.

Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Prosimy o zwolnienie w razie wezwania w celu weryfikacji asortymentu z dostarczenia próbek do Pakietu nr 60, poz.1-2 lub o możliwość zaoferowania próbek niesterylnych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. **Dotyczy zapisów SIWZ:** Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, **który nie należy do żadnej grupy kapitałowej** przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Udzielone odpowiedzi stanowią integralną część SIWZ, zmiany SIWZ są wiążące dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

Z up. Dyrektora
Główny Specjalista ds. Analiz

mgr Joanna Zaręba-Słoma

Pawelec