

Białystok, dnia 12.01.2018r.

Nr pisma: DA.ZP.242.98.3.2017

**Wszyscy zainteresowani
Wykonawcy**

Dotyczy: postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę specjalistycznego i drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku oraz dzierżawę sprzętu**, oznaczenie postępowania: **DA.ZP.242.98.2017**.

Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Wojewódzki Szpital Zespolony im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 29.01.2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U z 2015r., poz. 2164 z późn. zm.) przedstawia treść pytań i udzielonych odpowiedzi oraz modyfikacje do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

Dotyczy Pakietu nr 3:

1. Czy w pakiecie nr 3 Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy – prosty i zagięty 11,5 Fr x 16cm, 19,5cm i 24 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pozycja 1:

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 30:

Pozycja 1:

1. Czy Zamawiający, w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania, równoważny system do odsysania, charakteryzujący się parametrami:

- wkłady jednorazowe wyposażone w dwa porty: pacjent, próżnia,
- możliwość łączenia szeregowego za pomocą wkładów dostępnych opcjonalnie (poj. 2l lub 3l.),
- wymiana wkładów, po odłączeniu ssania od pokrywy wkładu, ale nie od źródła ssania (jest czynnością nieskomplikowaną i przebiega sprawnie, ponieważ pokrywy wkładu nie trzeba dociskać do kanistra, ani też specjalnie ustawiać),
- wkłady i pojemniki wielorazowe mają pojemność 2l.
- kompatybilne uchwyty naszynowe bez dodatkowej blokady
- Pozostałe jak w SIWZ.

Umożliwi to zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników, zapewniającą, że drobnoustroje typu bakterie E-coli oraz gronkowca są unicestwiane i nie namnażają się w ciągu 24h (potwierdzone badaniami laboratoryjnymi), co spełnia zalecenia Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych (Obwieszczenie z dnia 28. 10.2015r.)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 34:

1. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania stazy bezlateksowej w opakowaniu 25 szt. na rolce z perforacją **co 47 cm**. Pozostałe parametry tak jak w SIWZ. Umożliwi złożenie oferty większej liczbie oferentów i zaoferowanie Zamawiającemu korzystniejszej oferty cenowej.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przestank medycznych i użytkowych, przemawiających za preferowaniem wyłącznie perforacji **co 45 cm**.

Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie stazy bezlateksowej z perforacją co 47 cm., pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 35:

1. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania kieliszków pakowanych po 75 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości sztuk na opakowania tj. 8960 opakowań po 75 szt. Umożliwi złożenie oferty większej liczbie oferentów i zaoferowanie Zamawiającemu korzystniejszej oferty cenowej i jakościowej.

Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie kieliszków w opakowaniach po 75 szt. W takiej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest podać wielkość zaoferowanego opakowania oraz przeliczyć ilość opakowań w taki sposób, aby możliwa była realizacja wymaganej ilości zamówienia. Cenę należy podać za oferowane opakowanie.

Pozycja 1:

1. Czy Zamawiający dopuści kieliszki w opakowaniach a'90 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie kieliszków w opakowaniach po 90 szt. W takiej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest podać wielkość zaoferowanego opakowania oraz przeliczyć ilość opakowań w taki sposób, aby możliwa była realizacja wymaganej ilości zamówienia. Cenę należy podać za oferowane opakowanie.

2. Czy zamawiający dopuści kieliszki plastikowe, już, w opakowaniu zbiorczym po 75 szt.? Czy zamawiający dopuści wycenę kieliszków za opakowane 75 szt. z przeliczeniem?

Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie kieliszków w opakowaniach po 75 szt. W takiej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest podać wielkość zaoferowanego opakowania oraz przeliczyć ilość opakowań w taki sposób, aby możliwa była realizacja wymaganej ilości zamówienia. Cenę należy podać za oferowane opakowanie.

Dotyczy Pakietu nr 36:

Pozycja 1:

1. Czy Zamawiający dopuści cewnik foley CH6 z balonem o pojemności 3 ml?

Odpowiedź: Dopuszczamy cewnik CH6 z balonem o pojemności 3 ml.

2. Czy Zamawiający dopuści cewniki foley CH 12 o poj. 30 ml, CH 14 – 24 o poj. 30 – 50ml i CH 26 o poj. 30 ml, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Foley z balonem 3 ml w rozmiarze Ch 6.

Odpowiedź: Dopuszczamy cewnik CH6 z balonem o pojemności 3 ml.

4. Prosimy o dopuszczenie cewników Foley w rozmiarach 12-26 z balonem 5-10ml lub 10-30ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pozycja 2:

1. Czy Zamawiający dopuści cewnik o poj. Balonu 3 ml, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Prosimy o wyjaśnienie czy cewnik Foley ma być w pełni przezroczysty?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 39:

Pozycja 1:

1. Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy sterylny, o dł. 210 +/- 2 %, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszczamy dren tlenowy sterylny, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

2. Czy zamawiający dopuści dren tlenowy o przekroju standardowym, o długości 200 cm., pakowany indywidualnie, sterylny, tzw. wąsy do podawania tlenu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 41:

1. Prosimy o dopuszczenie maski tlenowej z drenem o długości 200cm w dwóch rozmiarach do wyboru przez Zamawiającego: dla dorosłych i dla dzieci, pakowanej pojedynczo w folię, mikrobiologicznie czystej, z blaszką/zaciskiem umożliwiającym dopasowanie do nosa, z elastyczną taśmą do mocowania na głowie, o anatomicznym kształcie, wykonaną z materiałów nie zawierających lateksu oraz ftalanów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Poz. 1: Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z drenem, pakowaną w opakowanie papier – folia, sterylną, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszczamy maskę tlenową z drenem sterylną pakowaną w opakowanie papier - folia.

3. Poz. 1: Czy zamawiający dopuści maskę sterylną, przewód tlenowy o długości 200 cm?

Odpowiedź: Dopuszczamy maskę do tlenu o długości drenu 200 cm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek do tlenu noworodkowych, pediatrycznych i dla dorosłych (w 3 rozmiarach).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 42:

Pozycja 1:

1. Czy Zamawiający dopuści igły w następujących rozmiarach: 05x25,06x25,07x40, 08x40, 09x40, 1,1x40, 1,2x40, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł w rozmiarach: 0,5x25; 0,6x25; 0,7x30; 0,8x40; 0,9x40; 1,2x40.

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. rozmiary igieł.

3. Zwracam się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaproponowania w tej pozycji igieł bezpiecznych w standardowych, najczęściej używanych rozmiarach: 0,6x30, 0,7x40, 0,8x40 i 0,9x40 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 43:

Pozycja 1:

1. Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem?

Odpowiedź: Dopuszczamy wycenę za opakowanie po 100 szt. W takim wypadku Wykonawca zobowiązany jest zaoferować 3 600 opakowań i podać cenę za 1 opakowanie oraz wielkość oferowanego opakowania.

2. Prosimy Zamawiającego o odpuszczenie podania ceny jednostkowej netto za 100 sztuk koreczków, z jednoczesnym przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Dopuszczamy wycenę za opakowanie po 100 szt. W takim wypadku Wykonawca zobowiązany jest zaoferować 3 600 opakowań i podać cenę za 1 opakowanie oraz wielkość oferowanego opakowania.

3. Czy Zamawiający dopuści korek dezynfekcyjny zawierający 70% alkoholu izopropylowego (IPA) w kolorze niebieskim do stosowania z portami Luer Lock zapewniający skuteczną barierę przeciwbakteryjną (pakowany pojedynczo). Opakowanie zbiorcze zawiera 350 sztuk produktu, z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 44:

Pozycja 1:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie strzykawki zakończonej skośnie-schodkowo.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Zwracam się z prośbą o dopuszczenie strzykawki Janetta z dwiema wymiennymi końcówkami luźno umieszczonymi przy strzykawce w sterylnym opakowaniu blister-pack.

Odpowiedź: Dopuszczamy strzykawki Janeta z dwiema wymiennymi końcówkami luźno umieszczonymi przy strzykawce w sterylnym opakowaniu blister-pack, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

3. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawki 100ml cewnikowej z dwiema wymiennymi końcówkami Luer , gdzie jedna z końcówek umocowana jest na tłoku a druga końcówka umieszczona jest luźno. Pozostałe parametry jak w SIWZ.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pozycja 2:

1. Czy Zamawiający wymaga w tej pozycji strzykawki z podwójną skalą pomiarową?

Odpowiedź: Dopuszczamy podwójną skalę pomiarową.

2. Czy Zamawiający wymaga w tej pozycji strzykawki z zatyczką na końcówce Luer i dodatkową, wymienną końcówką?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

Dotyczy Pakietu nr 45 (wszystkie pozycje):

1. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez strzykawkę rozszerzonej skali i nazwy producenta na korpusie strzykawki?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający oczekuje strzykawek trzyczęściowych?

Odpowiedź: Dopuszczamy strzykawki trzyczęściowe.

Dotyczy Pakietu nr 45:

Pozycja 1:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek bez rozszerzenia, z białym/mlecznym tłokiem, z logo producenta na cylindrze.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający wymaga strzykawek 2, czy 3 – częściowych?

Odpowiedź: Dopuszczamy strzykawki 2 i 3 - częściowe.

Dotyczy Pakietu nr 45

Pozycja 1a):

1. Czy Zamawiający dopuści strzykawki w opakowaniu a'70 szt. ?

Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie strzykawek w opakowaniach po 70 szt. W takiej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest podać wielkość zaoferowanego opakowania oraz przeliczyć ilość opakowań w taki sposób, aby możliwa była realizacja wymaganej ilości zamówienia. Cenę należy podać za oferowane opakowanie.

2. Pakiet nr 45 poz. 1d:

Proszę o dopuszczenie możliwości zaoferowania strzykawek 20 ml w opakowaniu a' 80 szt w przypadku 2-częściowych strzykawek lub a'50 szt. w przypadku 3-częściowych strzykawek, z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu.

Odpowiedź: Zamawiający uznał, że doszło do omyłki pisarskiej i pytanie nie dotyczy Pakietu nr 45 poz. 1d (opis dotyczy strzykawek o poj. 2ml) a Pakietu nr 45 poz. 1a (strzykawki 20ml). Dopuszczamy w Pakiecie nr 45 poz. 1a strzykawki 20 ml w opakowaniu po 80 szt. w przypadku 2-częściowych

strzykawek lub w opakowaniu po 50 szt. w przypadku 3-częściowych strzykawek. W takiej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest podać wielkość zaoferowanego opakowania oraz przeliczyć ilość opakowań w taki sposób, aby możliwa była realizacja wymaganej ilości zamówienia. Cenę należy podać za oferowane opakowanie.

Pozycja 1d):

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie strzykawek w opakowaniach po 80 szt. W takiej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest podać wielkość zaoferowanego opakowania oraz przeliczyć ilość opakowań w taki sposób, aby możliwa była realizacja wymaganej ilości zamówienia. Cenę należy podać za oferowane opakowanie.

Dotyczy Pakietu nr 46

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 120 szt. z podaniem ceny jednostkowej netto za 100 szt.

Odpowiedź: Dopuszczamy strzykawki pakowane po 120 szt. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest podać wielkość zaoferowanego opakowania oraz przeliczyć ilość opakowań w taki sposób, aby możliwa była realizacja wymaganej ilości zamówienia. Cenę należy podać za oferowane opakowanie (w tym przypadku za opakowanie zawierające 120 szt. strzykawek). Zamawiający nie dopuszcza podania ceny jednostkowej netto za opakowanie zawierające 100 szt. przy zaoferowanym opakowaniu po 120 szt.

Pozycja 1:

1. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z igłą o wym. 0,4x13, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 46 poz. 1 strzykawki z igłą nakładaną 0,4 x 13 mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

3. Proszę o dopuszczenie strzykawki do insuliny z działką elementarną – 1 I.U. = 0.025 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Proszę o dopuszczenie strzykawki do insuliny z igłą w rozmiarze 0,5x16 lub 0,33x13 mm.

Odpowiedź: Dopuszczamy rozmiar igieł 0,5x16 i 0,33x13 mm.

5. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawki do insuliny z igłą o rozmiarze 0,33x13mm. Pozostałe parametry tak jak w SIWZ. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przestaniek medycznych i użytkowych, przemawiających za preferowaniem wyłącznie rozmiaru igły 0,45x13mm.

Odpowiedź: Dopuszczamy rozmiar igieł 0,33x13 mm.

Dotyczy Pakietu nr 47:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł w rozmiarach: 30Gx8mm i 31Gx5mm.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pozycja 1b:

1. Proszę o dopuszczenie igieł do pena w rozmiarze 0,33x12 lub 0,25x6 mm.

Odpowiedź: Dopuszczamy igły w rozmiarze 0,33x12 i 0,25x6 mm.

Dotyczy Pakietu nr 53:

1. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 53 pozycję 2 do oddzielnego zadania, dopuszczając jednocześnie zestaw do jejunostomii zawierający: silikonowy cewnik, całkowicie kontrastujący w Rtg – 60 cm o średnicy 2,0 x 3,2 mm, wprowadzacz typu desilet, igła typu Alene 10 Fr, końcówka uciskowa, igła punkcyjną 17 G 98mm i dwa łączniki żeńsko –żeńskie?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wydzielenie z Pakietu nr 53 pozycji 2.

Dotyczy pakietu nr 54:

1. Prosimy o wyjaśnienie czy stawiając wymaganie, aby rękawice nitylowe były odporne na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374-1,2,3 potwierdzone przez niezależne badania przynajmniej 3 związków chemicznych z czasem przenikania min. 30 minut (w tym izopropanol 70%) Zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości rękawice diagnostyczne z nitylu, posiadające badania niezależne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 na ponad 25 substancji chemicznych (z czego min. 18 na poziomie min. 2 w tym izopropanol 70% z czasem przenikania min. 30 minut), według normy EN 374-1 określonych jako rękawice wodoodporne o niskiej odporności chemicznej, spełniające pozostałe wymagania?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. Poz. 1: Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitylowe pakowane po 200 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości opakowań?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

3. Poz. 1: Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitylowe o grubości na palcu 0,1mm ($\pm 0,01$ mm), teksturowane na końcach palców?

Odpowiedź: Dopuszczamy rękawice diagnostyczne nitylowe o grubości na palcu 0,1mm ($\pm 0,01$ mm), pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

4. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnie Rękawicy diagnostycznej nitylowej bezpudrowej, jednorazowego użytku, niejałowe, z wewnętrzną warstwą polimerową, z rolowanym mankietem, jednakowe na lewą i prawą dłoń, tekstura biszkoptowa z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość rękawic w palcach 0,12mm, na dłoni 0,08mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Rękawice spełniające normę ASTM F1671. Rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością, posiadające badanie migracji globalnej dołączone do oferty. AQL 1,0. Rękawice odporne na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374-1 (z wył. Pkt.5.3.2), EN 374-2, EN 374-3 potwierdzone przez niezależne badania przynajmniej 3 związków chemicznych z czasem przenikania min. 30 minut (izopropanol 70% - powyżej 10 minut tj. poziom 1). Pakowane w pudełku po 100 szt., rozmiar S, M, L, XL.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

5. Prosimy Zamawiającego o rozpatrzenie i dopuszczenie w pakiecie nr 54 rękawic nitylowych chroniących przed przenikaniem 70% izopropanolu przez powyżej 20 minut, co jest wystarczające biorąc pod uwagę długość pracy w rękawicy diagnostycznej. Wyżej zaproponowane rozwiązanie umożliwi złożenie oferty konkurencyjnej cenowo, przy zachowaniu wymagań barierowości niezbędnych do zaspokojenia potrzeb użytkowników rękawic diagnostycznych.

Odpowiedź: Dopuszczamy rękawice diagnostyczne nitylowe chroniące przed przenikaniem 70% izopropanolu przez powyżej 20 minut, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

6. Prosimy o dopuszczenie rękawic nitylowych o grubości na dłoni min. 0,07 mm +/- 0,01 mm.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

7. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych S,M,L 100 szt., XL 90 szt.

Odpowiedź: Dopuszczamy rękawice pakowane po 100 szt. - rozm. S,M,L. oraz po 90 szt. - rozm. XL. W takiej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest podać wielkość zaoferowanego opakowania oraz przeliczyć ilość opakowań w taki sposób, aby możliwa była realizacja wymaganej ilości zamówienia. Cenę należy podać za oferowane opakowanie. Zamawiający modyfikuje zapis w Załączniku nr 1 do SIWZ - Formularza Szczegółowego Oferty w zakresie Pakietu nr 54 (zmieniony Załącznik nr 1 w zakresie ww. Pakietu w załączeniu do niniejszego pisma).

8. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic odpornych na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374 - 1,2,3 (z wyłączeniem pkt. 5.3.2).

Odpowiedź: Dopuszczamy.

9. Czy Zamawiający dopuści rękawice nitylowe, wewnętrznie chlorowane, z teksturą na końcach palców, poziomem AQL 1,5 pozostałe warunki bez zmian?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

10. Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane po 150 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszczamy zaoferowanie rękawic w opakowaniach po 150 szt. W takiej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest podać wielkość zaoferowanego opakowania oraz przeliczyć ilość opakowań w taki sposób, aby możliwa była realizacja wymaganej ilości zamówienia. Cenę należy podać za oferowane opakowanie.

11. Prosimy o dopuszczenie rękawic: rękawice diagnostyczne nitylowe bezpydrowe, jednorazowego użytku, niejałowe, chlorowane, z rolowanym mankietem, jednakowe na lewą i prawą dłoń, z teksturą na końcach palców. Grubość rękawic w palcach min 0.10mm, na dłoni min. 0.05mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Rękawice spełniające normę ASTM F 1671. Posiadające certyfikat do żywności dołączony do oferty. AQL 1,5. Rękawice odporne na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374-1 (z wył. 5.3.2), 2, 3 potwierdzone przez niezależne badania. Pakowane w pudełku po 100 szt., rozmiar S, M, L, XL.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Dotyczy pakietu nr 55:

1. Czy Zamawiający stawiając wymaganie w zakresie długość rękawicy 260-280mm. ma na myśli minimalną długość rękawicy? Pragniemy nadmienić, iż rękawice sterylne są również dłuższe np. min. 295mm, co chroni rękawice przed zsunieniem się z mankieta. Prosimy o dopuszczenie rękawicy o długości min. 295 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Prosimy o dopuszczenie potwierdzenia poziomu protein badaniem producenta do serii zaoferowanej próbki, nie starszej niż z 2016r. Pragniemy podkreślić, iż tylko badanie producenta ma zastosowanie do wszystkich wyprodukowanych rozmiarów (badanie niezależne tylko do jednego, najczęściej 7,5), a także jest badaniem aktualnym.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

3. Prosimy o doprecyzowanie czy wymagając potwierdzenia odporności rękawic na mikroorganizmy i związki chemiczne Zamawiający oczekuje pełnego raportu z przeprowadzonych badań, wydanego przez jednostkę niezależną?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie Rękawicy chirurgicznej, jałowej, bezpydrowej, lateksowej o długość rękawicy min.285mm dla wszystkich rozmiarów, pozostałe parametry zgodne?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie grubości na palcu 0,21 mm +/- 0,015 mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

6. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje warstwy wewnętrznej o strukturze sieci, która ułatwia zakładanie oraz poprzez swoją strukturę rozciąga się (nie pęka jak polimer), a tym samym znacząco spowalnia przenikanie protein na skórę?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

7. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rękawice mają być pakowane w opakowania zewnętrzne foliowe umożliwiające sprawne otwieranie w każdych warunkach tj. z dodatkowym wycięciem jednego z listków?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

8. Czy Zamawiający ma na myśli normy ISO 13485, ISO 14001, ISO 9001?

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. normy.

9. Poz. 1: Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe o grubości na palcu 0,22mm ($\pm 0,02$), o długości minimum 280mm?

**Odpowiedź: Dopuszczamy rękawice chirurgiczne lateksowe o grubości na palcu 0,22mm ($\pm 0,02$).
Długość rękawic zgodnie z SIWZ.**

Dotyczy Pakietu nr 56:

1. Czy Zamawiający oczekuje rękawic z mankietem rolowanym z obszarem adhezyjnym zapobiegającym zsuwaniu się?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od barierowości dla izopropanlu 70% przez 30 minut na rzecz barierowości dla min. 26 cytostatyków, potwierdz. raportem. Pragniemy nadmienić, że w procedurach chirurgicznych nie ma kontaktu 30 min. z izopropanolem 70%, natomiast ważna jest barierowość dla zagrażających personelowi cytostatyków.

Odpowiedź: Dopuszczamy rękawice chroniące przed przenikaniem 70% izopropanolu przez powyżej 20 minut, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

3. Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne Neoprenowe, bezpydrowe, obustronnie polimeryzowane w technologii wielowarstwowej o anatomicznym kształcie, mankiet rolowany, mikroteksturowane, sterylizowane, o wartości finalowego uwalniania AQL 0,65, o grubości rękawicy na palcu min. 0,21 mm, długości całkowitej min. 295 mm, siła zrywania min. 12N, zgodne z normą EN 455-1.2.3.4, posiadające badania jednostki akredytowanej na przenikanie wirusów oraz odporne na przenikanie związków chemicznych oraz leków cytostatycznych wg PN EN 374 w tym 3 związków chemicznych na poziomie min 30minut, spełniające również normę ASTM F1671, odporne na rozerwanie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, powierzchnia mikroporowata. Pakowane w opakowania folia-folia, sterylizowane radiacyjnie, dostępne w rozmiarach: 9; 8,5; 8; 7,5; 7; 6,5; 6.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic zgodnych z normą na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374 - 1,2,3 (z wyłączeniem pkt. 5.3.2).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. Poz. 1: Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne syntetyczne neoprenowe o grubości na palcu 0,2mm ($\pm 0,02$)?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Dotyczy Pakietu nr 64, poz. 1:

1. Czy zamawiający dopuści maskę dla noworodka do podawania tlenu z drenem o długości 200 cm?

Odpowiedź: Dopuszczamy maskę tlenową dla noworodka z drenem o długości 200 cm, pozostałe wymagania zgodnie z SIW.

Dotyczy Pakietu nr 66:

Pozycja 1:

1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu, aby oferowany pojemnik do dobowej zbiórki moczu mógł być sterylizowany w temperaturze do 120°C do 30 min.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę na odstąpienie od wymogu sterylizacji wyrobu w temperaturze do 120 °C do 30 min. Zamawiający w Załączniku nr 1 do SIWZ - Formularza Szczegółowego Oferty, Pakiet nr 66 poz. 1 w kolumnie: „Opis wyrobu” usuwa następujący zapis: „oraz sterylizację w temperaturze do 120 °C do 30 min”.

2. Czy zamawiający dopuści pojemnik do dobowej zbiórki moczu z pokrywką - 2,5 litra (podziałką co 100 ml), wykonany z tworzywa, które można myć powszechnie dostępnymi środkami czyszczącymi nie zawierającymi substancji ściernych oraz sterylizację w autoklawie w temperaturze do 130°C do 30 minut?

Odpowiedź: Dopuszczamy pojemnik do dobowej zbiórki moczu o pojemności 2,5 litra, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ oraz dokonaną zmianą według udzielonej powyżej odpowiedzi w pkt. 1.

Dotyczy Pakietu nr 68:

1. Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający w pakiecie nr 68 miał na myśli jednorazową automatyczną igłę do biopsji gruboigłowej z możliwością użycia jej również jako igły półautomatycznej?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający miał na myśli jednorazową automatyczną igłę do biopsji gruboigłowej z możliwością użycia jej również jako igły półautomatycznej.

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 zapisami SIWZ.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytania dotyczące wzoru umów:

1. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 11 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektów umów w powyższym zakresie.

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1:
 1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w wysokości:
 - 1) 0,5 % wartości brutto Towarów objętych Zamówieniem, co do którego nastąpiło uchybienie terminowi dostawy określonego w § 3 ust. 2, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy;
 - 2) 0,5 % wartości brutto Towarów objętych Zamówieniem, co do którego nastąpiło uchybienie terminowi uzupełnienia braków ilościowych, o którym mowa w § 3 ust. 11 pkt 1, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto brakującej części dostawy;
 - 3) 0,5 % wartości brutto Towarów objętych Zamówieniem, co do którego nastąpiło uchybienie terminowi rozpatrzenia reklamacji lub dostarczenia Towaru wolnego od wad, o którym mowa w § 3 ust. 11 pkt 2, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej części dostawy;
 - 4) wysokości 0,1 % niezrealizowanej części wartości brutto, o której mowa w § 7 ust. 1 w przypadku uchybienia terminowi dostarczenia, rozpakowania, zainstalowania i uruchomienia Sprzętu, o którym mowa w § 4 ust. 3, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie dostarczonego, nierozpakowanego, niezainstalowanego i nieuruchomionego Sprzętu;
 - 5) wysokości 0,1 % niezrealizowanej części wartości brutto, o której mowa w § 7 ust. 1 w przypadku uchybienia terminowi przeszkolenia personelu Zamawiającego, o którym mowa w § 4 ust. 6, za

każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy;

- 6) wysokości 0,1 % niezrealizowanej części wartości brutto, o której mowa w § 7 ust. 1 w przypadku uchybienia terminowi usunięcia awarii Sprzętu, o którym mowa w § 6 ust. 3, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, o ile jednocześnie Wykonawca uchybił obowiązkowi określonemu w § 6 ust. 4, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto Sprzętu objętego awarią;
- 7) wysokości 0,1 % niezrealizowanej części wartości brutto, o której mowa w § 7 ust. 1 w przypadku uchybienie przez Wykonawcę obowiązkowi, o którym mowa w § 3 ust. 14, za każdy stwierdzony przypadek uchybienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy;
- 8) za odstąpienie od Umowy lub jej wypowiedzenie bez zachowania okresu wypowiedzenia, przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10 % niezrealizowanej części wartości brutto, o której mowa w § 7 ust. 1.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektów umów w powyższym zakresie.

3. **Dotyczy § 3 ust. 10.1 wzoru umowy**

W § 3 ust. 10.1 wzoru umowy jest zapis: „1. *Uzupetnić braki ilościowe.....w otrzymanym towarze w terminie do 48 godzin w dni robocze,*

Należy nadmienić, iż wskazany w w/w postanowieniu umownym termin 48 godzin na uzupełnienie braków ilościowych jest z obiektywnych przyczyn (logistyka i transport) terminem zbyt krótkim, co w praktyce może prowadzić do niemożliwości wywiązania się przez Wykonawcę z nałożonego obowiązku.

Wykonawca zwraca się z prośbą o wydłużenie przedmiotowego terminu do 4 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektów umów w powyższym zakresie.

4. **Dotyczy § 3 ust. 11 wzoru umowy**

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę brzmienia § 3 ust. 11 wzoru umowy poprzez dodanie do niego zapisu [..... "z zastrzeżeniem ceny rażąco wysokiej, niekorespondującej z aktualnymi cenami rynkowymi."

Zaproponowane przez Zamawiającego warunki powodują znaczącą dysproporcję w ewentualnych roszczeniach stron a pozostawienie niezmienionego zapisu sprawia, że strony umowy nie będą równoprawne, gdyż Zamawiający za nieterminowość w płatnościach zapłaty Wykonawcy odsetki jedynie w wysokości ustawowej. W związku z powyższym wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisów w Załączniku nr 5B do siwz. Zapis w § 3 ust. 11 projektu umowy - Załącznika nr 5B do SIWZ otrzymuje brzmienie:

„W przypadku opóźnienia Wykonawcy w dochowaniu terminów, o których mowa w ust. 2 lub w ust. 10 pkt 1 - 2 Zamawiającemu przysługuje prawo dokonania zakupu interwencyjnego, tj. nabycia Towarów objętych Zamówieniem u osoby trzeciej oraz obciążenia Wykonawcy różnicą kosztów wynikającą z ceny określonej w ofercie Wykonawcy i ceny zakupu interwencyjnego oraz innymi kosztami towarzyszącymi, w szczególności transportu, zabezpieczenia i wyładunku, **z zastrzeżeniem ceny rażąco wysokiej, niekorespondującej z aktualnymi cenami rynkowymi**”.

5. Dotyczy § 6 ust. 4/ 1) 2) 3) 4) wzoru umowy:

Zwracamy się z wnioskiem o rozszerzenie zapisu o treść: [...] po wcześniejszym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania zobowiązania

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisów w Załączniku nr 5B do siwz. Zapis w § 6 ust. 4 projektu umowy - ww. załącznika otrzymuje brzmienie:

„Zamawiający może wypowiedzieć Umowę ze skutkiem natychmiastowym w przypadku:

- 1) przekroczenia przez Wykonawcę jakiegokolwiek terminu określonego w Umowie o więcej niż 3 dni robocze;
- 2) uchybienia terminowi realizacji 3 kolejnych Zamówień;
- 3) dwukrotnej realizacji dostawy niezgodnej z Zamówieniem pod względem asortymentu lub ilości, w okresie nie przekraczającym 3 miesięcy;
- 4) dwukrotnego uchybienia w jakości dostarczanego Towaru, w tym w zakresie terminu ważności;

po wcześniejszym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do usunięcia naruszenia i jego skutków w terminie oznaczonym przez Zamawiającego oraz należytego wykonania umowy - dotyczy ust. 4 pkt 1 - 4”.

- 5) innego istotnego naruszenia Umowy, jeżeli Wykonawca wezwany do usunięcia naruszenia i jego skutków, nie zadośćuczynił wezwaniu w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie;
- 6) wystąpienia okoliczności uniemożliwiającej należyte wykonanie Umowy, a w szczególności zajęcie znacznej części majątku Wykonawcy w postępowaniu egzekucyjnym, utraty możliwości dysponowania nim w celu wykonania Umowy z innych przyczyn, jak też wszczęcia likwidacji Wykonawcy lub postępowań określonych w ustawie z dnia 28 lutego 2003 r. Prawo upadłościowe oraz ustawie z dnia 15 maja 2015 r. Prawo restrukturyzacyjne - w zakresie niezakazanym przez te ustawy”.

6. Dotyczy § 7 ust. 1 /1) 4) wzoru umowy:

Wnosimy o zmianę zapisu umowy na:

- 1) 0,1 % wartości netto **niezrealizowanej** części dostawy , o której mowa w § 4 ust. 1 za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia [...]
- 4) 10 % wartości netto **niezrealizowanej części umowy**, o której mowa w § 4 ust. 1 w przypadku odstąpienia od Umowy lub jej wypowiedzenia przez Wykonawcę z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy;

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektów umów w powyższym zakresie.

7. Dotyczy zapisów umowy § 3 ust. 6:

Prosimy o modyfikację § 3 ust. 3 i dopisanie: „Dostawa (.....) na koszt i ryzyko Wykonawcy przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150,00 zł netto (...)”.

Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł koszty transportu na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektów umów w powyższym zakresie.

8. Ad § 7 ust. 1 pkt. 3) projektu umowy - Załącznik 5b do SIWZ:

Prosimy o zmianę wysokości kary umownej z 1 na 0,5% wartości brutto Towarów objętych zamówieniem, w stosunku, do którego doszło uchybieniu Umowie, za każdy przypadek niezrealizowania dostawy Towarów w terminie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy - Załącznika 5B do SIWZ w powyższym zakresie.

Załącznik do pisma:

Załącznik nr 1 do SIWZ - Formularz Szczegółowy Oferty po zmianach w zakresie Pakietu nr 54

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

Z up. Dyrektora
Główny Specjalista ds. Analiz

mgr Joanna Zaręba-Słoma