



Łódź, dn. 2017-06-19

WYKONAWCY UCZESTNICZĄCY W POSTĘPOWANIU

dotyczy:

postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego: **Dostawa sprzętu jednorazowego użytku dla Centralnego Szpitala Klinicznego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi przy ul. Pomorskiej 251**, opublikowanego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu **2018-05-25** pod nr **2018/S 098-223180**

Nr sprawy: **ZP/37/ 2018**

Wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia nr 1

W związku ze zgłoszonymi na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164, j. t.) pytaniami dotyczącymi Specyfikacji istotnych warunków zamówienia, Zamawiający wyjaśnia co następuje:

1. Dotyczy: **Pakiet nr 14- Naczynia sanitarne i higieniczne- poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 14 w poz. nr 1 i 2 baseny pakowane po 120 szt.?

Odp. Nie. Zgodnie z SIWZ.

2. Dotyczy: **Pakiet nr 14- Naczynia sanitarne i higieniczne- poz. 4 i 5**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 14 w poz. nr 4 i 5 miski pakowane po 200 szt.?

Odp. Nie. Zgodnie z SIWZ.

3. Dotyczy: **Pakiet nr 14- Naczynia sanitarne i higieniczne- poz. 8:**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 14 w poz. nr 8 pokrywę do basenu nie będącą wyrobem medycznym?

Pokrywa do basenu nie jest wyrobem medycznym, może być traktowana jedynie jako wyposażenie wyrobu medycznego (basenu), w związku z tym wykonawca nie może wypełnić tak sformułowanego załącznika nr 5 do SIWZ, oraz musi zmienić w formularzu asortymentowo-cenowym stawkę podatku VAT na 23% dla tej pozycji.

Odp. Tak. Zamawiający dopuszcza pokrywę nie będącą wyrobem medycznym. Załącznik nr 5 do SIWZ- OŚWIADCZENIE o dopuszczeniu do obrotu na rynek polski oferowanych produktów ma w swojej treści wpisaną możliwość określenia zarówno przedmiotu oferowanego, jak i możliwość określenia przepisów na podstawie których Wykonawca posiada dopuszczenie od obrotu (można „niepotrzebne” skreślić bądź po prosu wpisać „nie dotyczy”).

Stawka Vat określona w Formularzu asortymentowo-cenowym jest wartością domyślną. Zamawiający wymaga, aby to Wykonawca „zaakceptował bądź zmienił stawkę podatku Vat” (Uwaga-tiret 3- Formularz asortymentowo-cenowy).

4. Dotyczy: **Pakiet nr 28 poz.9.**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt DualCap™ w kolorze niebieskim stosowany do bezigłowych zaworów, zawierający 70% alkoholu izopropylowego (IPA), w pełni aseptyczny, usuwający drobnoustroje (CRBSI) o działaniu w pierwszych 30 sekundach od zastosowania do użycia przez 7 dni? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odp. NIE - ZGODNIE Z SIWZ.

5. Dotyczy: **Pakiet nr 28 poz.9**

Czy Zamawiający dopuści produkt pakowano po 10 szt. na blistrze ?

Odp. NIE - ZGODNIE Z SIWZ.

6. Dotyczy: **Pakiet nr 28 poz.9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 9 z pakietu 28 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odp. NIE - ZGODNIE Z SIWZ.

7. Dotyczy: **Pakiet nr 28 poz.10**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępuów naczyniowych o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni do 750 aktywacji, objętość własna 0,09 ml, membrana w kolorze czerwony, bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, kompatybilny z końcówką Luer, Luer Lock o przepływie grawitacyjnym powyżej (550 ml/min) przy ciśnieniu 1 PSI o zakresie do (1300 ml/min) przy ciśnieniu 5 PSI, przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi, pakowany pojedynczo? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odp. NIE - ZGODNIE Z SIWZ.

8. Dotyczy: **Pakiet nr 28 poz.10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 10 z pakietu 28 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odp. NIE - ZGODNIE Z SIWZ.

9. Dotyczy: **Pakiet nr 14 poz.1-2, 4-5**

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 i 2 opakowania po 120 szt., a nie po 100 jak w specyfikacji oraz pozycji 4 i 5 opakowania po 200 szt., a nie po 100 jak w specyfikacji przetargowej.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

10. Dotyczy: **Pakiet nr 6 poz.1-4**

W związku z niejednoznacznym zapisem, prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający przez opis „pokrętło trójramienne w kolorze: czerwonym, niebieskim lub białym” oczekuje zaoferowania kranika trójdrożnego z jednym ze wskazanych kolorów pokrętła?

Odp. ZAMAWIAJĄCY OCZEKUJE ZAOFEROWANIA KRANIKA TRÓJDROŻNEGO Z JEDNYM ZE WSKAZANYCH KOLORÓW POKRĘTŁA do wyboru przez Zamawiającego.

11. Dotyczy: **Pakiet nr 54 poz.2**

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania pojemników 0,7 L o wysokości 11,5 cm oraz średnicy: dolnej 10,2 cm i górnej 13,5 cm.

W razie odmowy, żądamy wskazania przesłanek merytorycznych i użytkowych, przemawiających za preferowaniem wyłącznie pojemników o parametrach opisanych SIWZ. Pojemniki nie są wyrobami medycznymi, dlatego ich wymiary pozostają bez jakiegokolwiek wpływu na przeprowadzane procedury. Narzucanie skonkretyzowanych rozmiarów nosi znamiona ograniczania zasady uczciwej konkurencji.

Odp. NIE. ZGODNIE Z SIWZ – niezbędne do wymiarów osłon ołowianych!!!!

12. Dotyczy: **Pakiet nr 11 poz.5**

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 5 z Pakietu 11 i utworzenie z niej odrębnego pakietu. Wydzielenie poz. 5 zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie. Pakietowanie drobnych, zużywalnych wyrobów medycznych typu bezpieczne nakłuwacze jednorazowego użytku faworyzuje konkretnych dostawców, ograniczając znacznej większości dystrybutorów możliwość złożenia ofert co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art. 17. ust. 1 pkt. 1) i 5b) Ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).

Odp. NIE - ZGODNIE Z SIWZ.

13. Dotyczy: **Pakiet nr 14 poz.4**

Czy zamawiający dopuści produkt pakowany po 200 sztuk w kartonie, reszta parametrów zgodna z SIWZ?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

14. Dotyczy: **Pakiet nr 14 poz.5**

Czy zamawiający dopuści produkt pakowany po 200 sztuk w kartonie, reszta parametrów zgodna z SIWZ?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

15. Dotyczy: **Pakiet nr 14 poz.7**

Czy zamawiający dopuści produkt pakowany po 260 sztuk w kartonie, reszta parametrów zgodna z SIWZ?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

16. Dotyczy: **Pakiet nr 11 poz.33**

Czy Zamawiający z uwagi na niejednolity charakter produktów zawartych w Pakiecie nr 11 wskazującym jednego dostawcę, wydzieli pozycję 33 i utworzy z niej oddzielny pakiet, lub dołączy do pakietu nr 51 umożliwiając w ten sposób przystąpienie do przetargu bezpośrednim dystrybutorom i producentom co może znacząco wpłynąć na obniżenie ceny tego produktu oraz zrealizuje zapis ustawy PZP o uczciwej konkurencji? Asortyment Pakietu 51 jest spójny z pozycją 33 Pakietu 11.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

17. Dotyczy: **Pakiet nr 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie nr 1 w pozycji 1 równoważnej elektrody EKG do badań Holter/wysiętek/monitoring o rozmiarze 55mm x 41mm. Elektroda posiada nacięcie i otworek do zamocowania kabla w czasie badań. Elektroda pakowana jest po 50 sztuk w opakowanie jednostkowe.

Karton zbiorczy 2000 sztuk elektrod. Jednocześnie oświadczamy, że zgodnie ze swoimi wymaganiami Zamawiający będzie mógł zamawiać również w zależności od swoich potrzeb mniejsze ilości, np. po 500 sztuk elektrod.

Pozostałe parametry zgodnie z opisem Zamawiającego.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

18. Dotyczy: **Pakiet nr 1 pozycja 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie nr 1 w pozycji 1 równoważnej elektrody EKG do badań Holter/wysiętek/monitoring o rozmiarze 51mm x 36mm. Elektroda pakowana jest po 50 sztuk w opakowanie jednostkowe.

Karton zbiorczy 2000 sztuk elektrod. Jednocześnie oświadczamy, że zgodnie ze swoimi wymaganiami Zamawiający będzie mógł zamawiać również w zależności od potrzeb mniejsze ilości, np. po 500 sztuk elektrod.

Pozostałe parametry zgodnie z opisem Zamawiającego.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

19. Dotyczy: **Pakiet nr 1 pozycja 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie nr 1 w pozycji 2 równoważnej elektrody EKG o średnicy 43 mm z wypustką ułatwiającą aplikację. W miejscu wypustki średnica elektrody wynosi 45 mm. Elektroda pakowana jest standardowo po 50 sztuk w opakowanie jednostkowe.

Jednocześnie oświadczamy, że zgodnie ze swoimi wymaganiami Zamawiający będzie mógł zamawiać również w zależności od potrzeb wielokrotność opakowań jednostkowych, czyli np. po 300 sztuk elektrod.

Jeżeli Zamawiający nie dopuści elektrod pakowanych po 50 sztuk, jako producent dostarczymy elektrody w opakowaniach po 30 sztuk.

Pozostałe parametry zgodnie z opisem Zamawiającego.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

20. Dotyczy: **Pakiet nr 1 pozycja 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie nr 1 w pozycji 2 równoważnej elektrody EKG o rozmiarze 45 mm x 31 mm Elektroda pakowana jest standardowo po 50 sztuk w opakowanie jednostkowe.

Jednocześnie oświadczamy, że zgodnie ze swoimi wymaganiami Zamawiający będzie mógł zamawiać również w zależności od potrzeb wielokrotność opakowań jednostkowych, czyli np. po 300 sztuk elektrod.

Jeżeli Zamawiający nie dopuści elektrod pakowanych po 50 sztuk, jako producent dostarczymy elektrody w opakowaniach po 30 sztuk.

Pozostałe parametry zgodnie z opisem Zamawiającego.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

21. Dotyczy: **Pakiet nr 1 pozycja 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie nr 1 w pozycji 3 równoważnej elektrody EKG o rozmiarze 36 mm x 28 mm lub okrągłej o średnicy 31 mm z wypustką ułatwiającą naklekanie. W miejscu wypustki średnica elektrody wynosi 36mm.

Elektroda pakowana jest standardowo po 50 sztuk w opakowanie jednostkowe.

Jednocześnie oświadczamy, że zgodnie ze swoimi wymaganiami Zamawiający będzie mógł zamawiać również w zależności od potrzeb wielokrotność opakowań jednostkowych, czyli np. po 500 sztuk elektrod.

Pozostałe parametry zgodnie z opisem Zamawiającego.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

22. Dotyczy: **Pakiet nr 1 pozycja 4**

Ze względu na różne końcówki kabli prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w Pakiecie 1 w pozycji 4 oczekuje dwóch typów elektrod do defibrylatora ZOLL i do defibrylatora LIFEPACK?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ – ELEKTRODY DO DEFIBRYLACJI MAJĄ BYĆ KOMPATYBILNE Z DEFIBRYLATORAMI ZOLL I LIFEPACK

23. Dotyczy: **SIWZ**

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

Odp. Tak. Jednak jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.

24. Dotyczy: **Pakiet nr 23 pozycja 1,2,3**

Zgodnie z wytycznymi **Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym**, zaleca się stosowanie materiałów o właściwościach antybakteryjnych (Obwieszczenie z dnia 28. 10.2015r;) celem zapobiegania zakażeniom krzyżowym(wewnątrz szpitalnym)

Czy Zamawiający dopuści **system do odsysania o właściwościach antybakteryjnych**, charakteryzujący się następującymi cechami użytkowymi:

– wkłady jednorazowego użytku ze zintegrowaną pokrywą, uszczelniane automatycznie po włączeniu ssania, z filtrem hydrofobowo-antybakteryjnym zapobiegającym wypływowi wydzieliny do źródła ssania, posiadające w pokrywie dwa króćce: pacjenta i próżni, współpraca z dowolnym źródłem ssania; króciec pacjenta jest gładki, rozszerzający się, dostosowany do drenów o różnej średnicy; port pacjenta jest tak zaprojektowany, że zapewnia ochronę przeciw

bryzgową; wkłady wyposażone w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu, przy wymianie wkładu odłączamy dreny jedynie z pokrywy kanistra, bez odłączania źródła ssania; pojemność 1L(opakowanie 25szt.),2L(opakowanie 30szt)

– kanistry wielorazowego użytku, wyposażone tylko w uchwyt do mocowania, bez dodatkowych króćców przyłączeniowych(wszystkie w pokrywie wkładu), o pojemności 1L,2L

– Zgoda zamawiającego umożliwi zaferowanie najnowocześniejszego systemu na rynku, ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i kanistrów(co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi) który spełnia **zalecenia Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym**, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych. Oferowany system charakteryzuje się prostotą i bezpieczeństwem użytkowania. Deklarujemy **bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne kanistry (o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku i mocowniki** w przypadku wybrania naszej oferty.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

25. Dotyczy: **Oświadczenia odnośnie art. 24 ust.1 pkt 23 ustawy PZP- grupa kapitałowa- wymóg złożenia oświadczenia po 3 dniach od zamieszczenia przez Zamawiającego informacji o których mowa w art. 86 ust.5 uPzp.**

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 ?

Odp. Tak. Jednak jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.

26. Dotyczy: **Pakiet nr 1 poz.1,2,3**

Czy Zamawiający dopuści w ww. pozycjach wycenę za op. – 50 szt., z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości? Podanie cen za opakowania nie będzie przewyższało całkowitej wartości przygotowanej oferty przetargowej, co miałyby miejsce w przypadku przeliczenia ceny dla 1 sztuki i podania jej z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, co wiąże się z koniecznością jej zaokrąglenia.

Odp. Formularz asortymentowo-cenowy został tak opracowany, aby wyeliminować podawanie ceny jednostkowej za 1 sztukę. Wystarczy w kolumnę h) Wielkość op. w "j.m." wpisać ilość sztuk jakie zawiera opakowanie (w tym przypadku „50”) i podać w kolumnie j) cenę jednostkową za opakowanie netto. Nie należy niczego przeliczać i zaokrąglać.

27. Dotyczy: **Pakiet nr 1 poz.1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody równoważnej o wymiarach 55mm x 40 mm. Proponowany przez Państwa opis elektrody wprost opisuje konkretny wyrób konkretnego producenta. Ponadto sam Zamawiający wskazuje nazwę i REF elektrody tj. H92SG firmy Covidien.

Taki opis asortymentu nie tylko utrudnia uczciwą konkurencję, ale wręcz uniemożliwia Wykonawcy złożenie ważnej, konkurencyjnej, nie podlegającej odrzuceniu oferty. Zamawiający określił parametry elektrody w taki sposób, że ofertę w przedmiotowym postępowaniu może złożyć wyłącznie dostawca sprzętu Covidien.. Wprowadzony opis elektrody ogranicza konkurencję i równe traktowanie wykonawców, gdyż nie mając uzasadnienia merytorycznego jest charakterystyczny dla jednego dostawcy i tym samym pozbawia pozostałych wykonawców możliwości złożenia oferty spełniającej wymogi SIWZ. Na rynku są bowiem dostępne także inne elektrody o identycznych istotnych dla funkcji, jakie mają elektrody pełnić, parametrach.

Odmowa dopuszczenia proponowanych przez nas wyrobów stanowi jawne naruszenie art. 29 ust. 2 ustawy pzp zgodnie z którym przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję oraz art. 7 ust. 1 ustawy pzp, zgodnie z którym Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców.

Zatem wnioskujemy jak na wstępie o dopuszczenie elektrody równoważnej bądź też wydzielenie elektrody do innego pakietu.

Odp. ZAMAWIAJACY DOPUSZCZA ELEKTRODĘ RÓWNOWAŻNĄ. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI ZAPISÓW W SIWZ.

28. Dotyczy: **Pakiet nr 1 poz.2**

Prosimy o dopuszczenie ww. elektrody pediatrycznej o średnicy 30mm opakowanie po 50 szt., reszta parametrów bez zmian.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

29. Dotyczy: **Pakiet nr 1 poz.2**

Prosimy o dopuszczenie ww. elektrody pediatrycznej z języczkiem o wymiarach 42x36mm opakowanie po 50 szt., reszta parametrów bez zmian.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

30. Dotyczy: **Pakiet nr 1 poz.3**

Prosimy o dopuszczenie ww. elektrody pediatrycznej kwadratowej z zaokrąglonymi rogami o wymiarach 36x40mm, reszta parametrów bez zmian.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

31. Dotyczy: **Pakiet nr 1 poz.3**

Prosimy o dopuszczenie ww. elektrody pediatrycznej prostokątnej o wymiarach 22,5 x 46mm, reszta parametrów bez zmian.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

32. Dotyczy: **Pakiet nr 1 poz.3**

Prosimy o dopuszczenie ww elektrody pediatrycznej w postaci „kwiatka” o średnicy 25,7mm, reszta parametrów bez zmian.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

33. Dotyczy: **Pakiet nr 1 poz.4**

Prosimy o dopuszczenie elektrody do defibrylacji z odprowadzeniem o długości 100cm.

Odp. ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA WW. ELEKTRODĘ. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI ZAPISÓW W SIWZ.

34. Dotyczy: **Pakiet nr 1 poz.4**

Prosimy o dopuszczenie elektrody do defibrylacji pakowanej po 2 szt.

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI ZAPISÓW W SIWZ.

35. Dotyczy: **Pakiet nr 55 poz.4**

Zwracamy się do Zamawiającego o określenie dokładnego rozmiaru ww. papieru Moratara Eli tj. podanie szerokość x wysokość x długość wymaganego papieru.

Odp. M. RAGNONI ELI 250 215X280X200SH. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI ZAPISÓW W SIWZ.

Dotyczy: **Pakiet nr 55 poz.4**

Papieru Mortara Eli 215x280x200 z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj.1050 szt.

Odp. M. RAGNONI ELI 250 215X280X200SH.

36. Dotyczy: **Pakiet nr 55 poz.5**

Prosimy o podanie czułości ww papieru np. S,HG,HD ?

Odp. M. RAGNONI ELI 250 215X280X200SH.

37. Dotyczy: **SIWZ dział V pkt 2**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podanie liczby dostaw w miesiącu – informacja ta ma kluczowe znaczenie dla skalkulowania ceny oferty i tym samym stanowi niezbędny element opisu przedmiotu zamówienia.

Odp. Zamawiający wymaga, aby dostawy zamówień cząstkowych były realizowane zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego, w okresie 12 miesięcy od dnia zawarcia umowy.

38. Dotyczy: **Projekt umowy – par. 7 ust. 1 ppkt. b)**

Prosimy o zmianę kary umownej na 0,2% wartości brutto opóźnionej dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki. Zapis zawarty w par. 7 ust. 1 ppkt. b) odnoszący się kary umownej jest sprzeczny z art. 5 KC oraz art. 139 ustawy PZP, przez co narusza cywilnoprawną równość stron umowy, gdyż umowa w przypadku nieterminowych płatności przewiduje karę dla Zamawiającego w wysokości odsetek ustawowych. Potwierdza to wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 24.06.2014 r. sygn. UZP/ZO/0-924/04, którzy orzeka, że wprowadzanie takich dysproporcji w umowie jest niedozwolone. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) "Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela".

Odp. Zgodnie z zapisami w SIWZ.

39. Dotyczy: **Projekt umowy – par. 7 ust. 1 ppkt.c)**

Prosimy o zmianę kary umownej na 0,5% wartości brutto opóźnionej reklamowanej dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki. Zapis zawarty w par. 7 ust. 1 ppkt. c) odnoszący się kary umownej jest sprzeczny z art. 5 KC oraz art. 139 ustawy PZP, przez co narusza cywilnoprawną równość stron umowy, gdyż umowa w przypadku nieterminowych płatności przewiduje karę dla Zamawiającego w wysokości odsetek ustawowych. Potwierdza to wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 24.06.2014 r. sygn. UZP/ZO/0-924/04, którzy orzeka, że wprowadzanie takich dysproporcji w umowie jest niedozwolone. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) "Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela".

Odp. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

40. Dotyczy: **Pakiet nr 29, pozycja nr 3**

Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze małym preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi skutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest

produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym poliestrem. Zastosowanie mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwi wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

41. Dotyczy: *Pakiet nr 29, pozycja nr 3*

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z Pakietu nr 29 i stworzy osobny pakiet?

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

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

42. Dotyczy: *Pakiet nr 28, pozycja 9 i 10*

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 9 oraz pozycji 10 z Pakietu nr 28 i stworzy osobny pakiet?

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

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

43. Dotyczy: *Pakiet nr 1, pozycja 1*

Czy Zamawiający dopuści elektrodę w rozmiarze 36x50?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

44. Dotyczy: *Pakiet nr 1, pozycja 2*

Czy Zamawiający dopuści elektrodę o średnicy 30 mm lub w rozmiarze 36x42 mm, pakowane po 50 sztuk?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

45. Dotyczy: *Pakiet nr 1, pozycja 3*

Czy Zamawiający dopuści elektrodę w rozmiarze 42x36?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

46. Dotyczy: *Pakiet nr 1, pozycja 4*

Czy Zamawiający odstąpi od parametru „ radioprzezierna”, i dopuści elektrody do defibrylacji spełniające pozostałe parametry?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

47. Dotyczy: *Pakiet nr 1, pozycja 5*

Czy Zamawiający ma na myśli elektrody do defibrylatora ZOLL AED PLUS?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

48. Dotyczy: *Pakiet nr 1, pozycja 4-5*

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 4 i 5 z pakietu 1 do osobnego zadania tak, by umożliwić składanie ofert wyłącznie na ten asortyment. Obecny układ nie pozwala nam na wzięcie udziału w ww. przetargu. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanego przez Państwa pakietu.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

49. Dotyczy: *Pakiet nr 11, pozycja 11*

Czy Zamawiający dopuści jednorazową szczotkę do mycia chirurgicznego rąk przed zabiegami chirurgicznymi, wykonane z polietylenu, oszczotkowanie o jednakowej długości, wymiary ok 80x45x37 cm, czyścik do paznokci o dł. 60 mm, sterylizowane tlenkiem etylenu, pakowane pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe z listkami ułatwiającymi otwieranie – 1,5cm, na opakowaniu napisy w języku polskim, opakowanie 30 sztuk?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

50. Dotyczy: *Pakiet nr 11, pozycja 12*

Czy Zamawiający dopuści jednorazową szczotkę do mycia chirurgicznego rąk przed zabiegami chirurgicznymi, nasączona 4% roztworem chlorheksydyny wykonane z polietylenu, oszczotkowanie o jednakowej długości, wymiary ok 80x45x37 cm, czyścik do paznokci o dł. 60 mm, sterylizowane tlenkiem etylenu, pakowane pojedynczo w opakowanie foliowe z listkami ułatwiającymi otwieranie – 1,5cm, na opakowaniu napisy w języku polskim, opakowanie 30 sztuk?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

51. Dotyczy: **Pakiet nr 11, pozycja 14**

Czy Zamawiający dopuści kaczkę jednorazowego użytku w formie worka o wymiarach 16x43 cm wyposażonego w wkład żelujący pochłaniający 600 ml płynów, z możliwością jego zamknięcia po użyciu, uniemożliwiając tym samym wylanie moczu. Worek z możliwością stosowania z kaczkami wielorazowego użytku lub samodzielnie, pakowany po 20 sztuk?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

52. Dotyczy: **Pakiet nr 11, pozycja 15**

Czy Zamawiający dopuści kaczkę męską plastikową o pojemności 1200 ml?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

53. Dotyczy: **Pakiet nr 11, pozycja 28**

Czy Zamawiający opaski dla zmarłych z etui o wymiarach 75x105 mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

54. Dotyczy: **Pakiet nr 11, pozycja 38-39**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz o pojemności 100 ml?

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI ZAPISÓW W SIWZ.

55. Dotyczy: **Pakiet nr 11, pozycja 43**

Czy Zamawiający dopuści sondę SENGSTAKENA w rozmiarach: 16ch, 18ch i 20 ch?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

56. Dotyczy: **Pakiet nr 11, pozycja 43**

Czy Zamawiający dopuści sondę SENGSTAKENA w rozmiarach: 16ch, 18ch i 21 ch?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

57. Dotyczy: **Pakiet nr 11, pozycja 50**

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny o pojemności 1500 ml?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

58. Dotyczy: **Pakiet nr 11, pozycja 54**

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy wykonany w 100% z silikonu, który eliminuje zapadanie się ścian cewnika oraz znacznie zmniejsza liczbę powikłań, nie zawiera lateksu, cztery otwory boczne naprzemianległe ograniczają traumatyzację błony śluzowej przewodu pokarmowego, końcówka cewnika zamknięta, zaoblona – w kolorze niebieskim (znacznik rtg) umożliwia szybkie założenie go przez nos lub drogi pokarmowe, przezroczysty konektor z zatyczką, występuje w rozmiarach :14, 16, 18, 20, długość zgłębnika: 120 cm, znacznik RTG na całej długości zgłębnika, pakowany pojedynczo, sterylony?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

59. Dotyczy: **Pakiet nr 11, pozycja 56**

Czy Zamawiający dopuści żel do EKG o pojemności 250 ml z przeliczeniem ilości?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

60. Dotyczy: **Pakiet nr 17, pozycja 1**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 1 z pakietu 17 do osobnego zadania tak, by umożliwić składanie ofert wyłącznie na ten asortyment. Obecny układ nie pozwala nam na wzięcie udziału w ww. przetargu. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanej przez Państwa pakietu.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

61. Dotyczy: **Pakiet nr 17, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści ustnik endoskopowy z strefą zgryzu wykonaną z tworzywa sztucznego?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

62. Dotyczy: **Pakiet nr 29, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści podkładkę do rurki tracheostomijnej o wymiarach 9x10 cm?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

63. Dotyczy: **Pakiet nr 29, pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści podkładkę do rurki tracheostomijnej o wymiarach 9x10 cm lub 6,5x6,5 cm?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

64. Dotyczy: **Pakiet nr 46, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na wycinki chirurgiczne o pojemności 20 ml wykonany z polipropylenu (PP)?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

65. Dotyczy: **Pakiet nr 46, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na wycinki chirurgiczne o pojemności 35 ml wykonany z polipropylenu (PP)?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

66. Dotyczy: **Pakiet nr 46, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na wycinki chirurgiczne o pojemności 250 ml wykonany z polipropylenu (PP)?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

67. Dotyczy: **Pakiet nr 46, pozycja 8**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na wycinki chirurgiczne o pojemności 120 ml wykonany z polipropylenu (PP)?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

68. Dotyczy: **Pakiet nr 46, pozycja 1-11**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji od 1 do 11 z pakietu 46 do osobnego zadania tak, by umożliwić składanie ofert wyłącznie na ten asortyment. Obecny układ nie pozwala nam na wzięcie udziału w ww. przetargu. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanego przez Państwa pakietu.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

69. Dotyczy: **Pakiet nr 15, pozycja nr 1**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 15 pozycję nr 1 i stworzy z niej oddzielny pakiet?

Odp. NIE. ZGODNIE Z SIWZ.

70. Dotyczy: **Pakiet nr 15, pozycja nr 1**

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści: bezpieczne kaniule z 3 paskami wtopionymi w materiał cewnika i dającymi dobry kontrast w prom. RTG?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

71. Dotyczy: **Pakiet nr 15, pozycja nr 1**

Czy Zamawiający w poz. 1 wymaga, aby port dostępu bocznego umieszczony był centralnie pomiędzy skrzydełkami kaniuli, zapewniając całkowitą stabilność podczas używania portu bocznego?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

72. Dotyczy: **Pakiet nr 34**

Czy Zamawiający oczekuje zaferowania urządzenia do treningu oddechu o szerokim zakresie przepływu, od 600 do 1200 ml/sek, trzy kolorowo kodowane kulki wykonane z nieklejonego polipropylenu, w trzech oddzielnych komorach, z zaznaczonym minimalnym przepływem na ścianie każdej z komór odpowiednio: 600, 900 i 1200 ml/sek., o zwartej budowie. Obudowa wykonana z polistyrenu odpornego na uszkodzenia, ustnik z polipropylenu połączony z miękką, elastyczną rurą długości nie mniejszej niż 27,5 cm wykonanej z materiału EVA oraz polietylenu o niskiej gęstości, z portem zabezpieczonym filtrem wykonanym z poliuretanu zabezpieczającym przed przedostaniem się ciał obcych do dróg oddechowych oraz nie zwiększającym oporów oddechowych, produkt bez zawartości lateksu? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

73. Dotyczy: **Pakiet nr 1, poz. 4 – Elektrody do EKG, Holtera, Defibrylacji.**

Prosimy Zamawiającego o jasne wyjaśnienie, czy w Pakiecie 1 w pozycji 4 chodzi o tylko jeden typ elektrod do defibrylacji pasujący równocześnie do defibrylatorów LIFEPACK i do defibrylatorów ZOLL?

Z naszej wiedzy wynika, że elektrody tych producentów mają różne rodzaje wtyczek i elektroda do aparatu LIFEPACK nie będzie pasować do aparatu ZOLL i odwrotnie.

Jeżeli chodzi o dwa różne typy elektrod to prosimy Zamawiającego o podanie ile elektrod ma być do aparatu LIFEPACK a ile do aparatu ZOLL.

Odp. ZAMAWIAJĄCEMU CHODZI O ELEKTRODY DO DEFIBRYLACJI DO DEFIBRYLATORÓW ZOLL ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI ZAPISÓW W SIWZ.

74. Dotyczy: **Pakiet nr 1, poz. 4 – Elektrody do EKG, Holtera, Defibrylacji.**

Prosimy Zamawiającego o podanie typu aparatu do defibrylacji ZOLL, do którego mają być zamawiane elektrody, lub podanie koloru wtyczki kabla elektrody do defibrylacji współpracującej z aparatami ZOLL. Końcówka ma być koloru białego, czy żółtego?

Jednocześnie prosimy o wyjaśnienie, czy elektrody do defibrylacji współpracujące z aparatem ZOLL mają być również radioprzeierne ponieważ zgodnie z naszą wiedzą ten typ nie występuje.

Odp. KOŃCÓWKA MA BYĆ KOLORU BIAŁEGO. ZGODNIE Z SIWZ-ELEKTRODY MAJĄ BYĆ RADIOPRZEZIERNE. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI ZAPISÓW W SIWZ.

75. Dotyczy: **Pakiet nr 1, poz. 5– Elektrody do EKG, Holtera , Defibrylacji.**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie , czy w pakiecie nr 1 , w pozycji 5 należy zaofiarować dwa typy elektrod do AED Plus : rozmiar dla dzieci i rozmiar dla dorosłych.

Odp. UNIWERSALNE.

76. Dotyczy: **§ 7 pkt.1c wzoru umowy**

Paragraf 5 ust. 2 wzoru umowy zawiera informacje, że Zamawiający może naliczyć dostawcy kary umowne za zwłokę w wykonaniu reklamacji w wysokości 1% wartości reklamowanego towaru. Dostarczane przez nas wyroby są z reguły zapakowane sterylnie. Jeżeli zdarzyłoby się dostarczyć Państwu towar, który zawierałby wady jakościowe, należy Dostawcę zobligować do natychmiastowej wymiany towaru na wolny od wad, a nie karać go karą „1%” za coś, czemu nie mógł zapobiec w chwili wysyłki.

Jest oczywiste, że zdarzyć się mogą przypadki, w których pomimo podjęcia wszelkich starań i środków należyte wykonanie umowy nie będzie możliwe. Dość wskazać w tym miejscu na możliwość awarii środka transportu, za pomocą którego towar jest przewożony, możliwość zablokowania dróg, itp. Z uwagi na powyższe wnioskujemy o zmianę zapisu i zmniejszenie wysokości kar umownych do wysokości 0,3%.

Odp. Zamawiający dokona modyfikacji treści SIWZ.

77. Dotyczy: **Pakiet nr 26**

Zwracamy się z wnioskiem o potwierdzenie, iż mając na uwadze zapisy PZP dotyczące równego traktowania oraz zachowania zasady uczciwej konkurencji Zamawiający wyraża zgodę na zaofiarowanie wyrobu równoważnego sterylizowanego radiacyjnie stosowanego w placówkach służby zdrowia na terenie całej Polski, również na oddziałach dziecięcych.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

78. Dotyczy: **zapisu par. 2 ust. 3 wzoru umowy**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wykreślenie zapisu: „...telefonicznych”. W świetle prawa, (Ustawa o dyscyplinie finansów publicznych, Kodeks Cywilny), czynność prawa, jaką jest składanie zamówień, może dokonywać jedynie Kierownik Jednostki. Zatem bez wskazania w umowie upoważnionej osoby, która będzie w jego imieniu składać zamówienie, zamówień telefonicznych może dokonać jedynie Kierownik Jednostki. W rozmowie telefonicznej trudno jest zweryfikować osobę dzwoniącą co do jej upoważnienia do składania zamówień w imieniu placówki. Pisemne złożenie zamówienia jest również dokumentem łatwiejszym do zweryfikowania w przypadku spraw spornych lub reklamacji.

Odp. Zamawiający dokona modyfikacji treści SIWZ.

79. Dotyczy: **zapisu par 5 ust. 1 wzoru umowy**

Prosimy o dostosowanie zapisów ust. 1 wzoru umowy poprzez dopisanie „(.....) jeżeli dotyczy” do zapisów rozdz. III pkt. 9.

Odp. Zamawiający dokona modyfikacji treści SIWZ par 3 ust. 1 wzoru umowy.

80. Dotyczy: **zapisu par 2 ust. 1 wzoru umowy**

Prosimy o dopisanie iż: „Transport (.....) na koszt i ryzyko Wykonawcy **przy jednorazowym zamówieniu powyżej 150,00 zł netto**”.

Prośbę swoją 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.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

81. Dotyczy: **Pakiet nr 3 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem nie wystającym poza krawędź korka? Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI TREŚCI W SIWZ.

82. Dotyczy: **Pakiet nr 18 poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga aby Testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem, wyposażonym w specjalny ogranicznik zabezpieczający przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem.

Odp. ZAMAWIAJĄCY WYMAGA ABY TESTY POSIADAŁY BARDZO ŁATWY I WYGODNY DOSTĘP DO STUDZIENKI TESTOWEJ ZAMYKANY RUCHOMYM OKIENKIEM, WYPOSAŻONYM W SPECJALNY OGRANICZNIK ZABEZPIECZAJĄCY PRZED SAMOCZYNNYM PRZESUNIĘCIEM I WYPADNIĘCIEM. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI TREŚCI W SIWZ.

83. Dotyczy: **Pakiet nr 26 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści :

Sterylny żel znieczulający (zawierający w 100 g : Lidocaine 2g, Chlorhexidine Digluconate (roztwór 20%) 0,05g oraz Hydroxyethyl Cellulose, Methyl Hydroxybenzoate 0,10 g, Propyl Hydroxybenzoate 0,05g, Purified Water, Mono Propylen Glycol), przeznaczony do cewnikowania pęcherza moczowego oraz wymiany wszelkiego rodzaju cewników; bezłateksowy; w ampułkostrzykawkach; Skład żelu oraz data ważności podane są na każdym bezpośrednim opakowaniu ampułkostrzykawki. Sterylizowany radiacyjnie; Pojemność 6 ml; opakowanie 25 szt.

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI TREŚCI W SIWZ.

84. Dotyczy: *Pakiet nr 26 poz. 2*

Czy Zamawiający dopuści :

Sterylny żel znieczulający (zawierający w 100 g : Lidocaine 2g, Chlorhexidine Digluconate (roztwór 20%) 0,05g oraz Hydroxyethyl Cellulose, Methyl Hydroxybenzoate 0,10 g, Propyl Hydroxybenzoate 0,05g, Purified Water, Mono Propylen Glycol), przeznaczony do cewnikowania pęcherza moczowego oraz wymiany wszelkiego rodzaju cewników; bezlateksowy; w ampułkostrzykawkach; Skład żelu oraz data ważności podane są na każdym bezpośrednim opakowaniu ampułkostrzykawki. Sterylizowany radiacyjnie; Pojemność 11 ml; opakowanie 25 szt.

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI TREŚCI W SIWZ.

85. Dotyczy: *Umowa*

Czy Zamawiający termin dostaw oraz reklamacji określa w dniach kalendarzowych, czy roboczych?

Odp. W dniach roboczych. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

86. Dotyczy: *Pakiet nr 27*

Czy Zamawiający w pakiecie 27 sterylna woda dopuści pojemniki z sterylną wodą o pojemności 650 ml posiadają wbudowany port do połączenia z drenem do tlenu, o konstrukcji ułatwiającej otwarcie portu. Na dnie pojemnika ukształtowany jest rozpylacz z mikrootworami, wytwarzający mniejsze pęcherzyki gazu i zwiększający powierzchnię wymiany. Proces nawilżania gazu jest bezgłośny. Nawilzacze wstępnie napełnione AQUAPAK Hudson zapewniają wysoką wydajność, bezpieczeństwo i skuteczność nawilżania. Kompletny zestaw z adapterem do insuflacji ułatwia obsługę. • nie zawiera lateksu • sterylizowany promieniowaniem gamma • jednorazowego użytku • opakowanie zbiorcze 10 szt.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

87. Dotyczy: *Pakiet nr 17, pozycja 1*

Czy Zamawiający w ramach poprawy konkurencyjności dopuści:

Ustnik endoskopowy o odpowiednio wyprofilowanym kształcie, wykonany z materiałów nie zawierających lateksu oraz substancji mogących wywołać reakcje alergiczne, z regulowaną gumką. 100 sztuk w op., każdy ustnik zapakowany oddzielnie.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

88. Dotyczy: *Pakiet nr 17, pozycja 2*

Czy Zamawiający w ramach poprawy konkurencyjności dopuści:

Szczoteczki j. u. do czyszczenia kanałów roboczych endoskopów dwustronne o średnicy szczoteczek 5/5mm lub 5-7/11mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

89. Dotyczy: *Pakiet nr 13 poz. 1-7*

Czy Zamawiający dopuści wyroby mikrobiologicznie czyste, w opakowaniu foliowym?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

90. Dotyczy: *Pakiet nr 13 poz. 3*

Czy Zamawiający dopuści nebulizator z łącznikiem o długości 16 cm?

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI TREŚCI W SIWZ.

91. Dotyczy: *Pakiet nr 13 poz. 3-4*

Czy Zamawiający dopuści zestaw z nebulizatorem o pojemności 10 ml, skalowany co 2 ml?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

92. Dotyczy: *Pakiet nr 13 poz. 5*

Czy Zamawiający dopuści zestaw z dyszami o stężeniu: 24%, 28%, 31%, 35%, 40%, 50%?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

93. Dotyczy: *Pakiet nr 13 poz. 6*

Czy Zamawiający dopuści wyroby wykonane w całości z medycznego PCV?

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI TREŚCI W SIWZ.

94. Dotyczy: *Pakiet nr 13 poz. 8*

Czy Zamawiający dopuści dren wykonany w całości z medycznego PCV, ze śladową ilością ftalanów?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

95. Dotyczy: *Umowa*

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian

ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.2 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

96. Dotyczy: **Umowa**

Do treści §4 ust.5 projektu umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką zawartą w art. 552 k.c. "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

97. Dotyczy: **Umowa**

Do §5 ust.6 projektu umowy. Prosimy o wyjaśnienie jak ma wyglądać wystawienie jednej faktury skoro Zamawiający przewidział trzy miejsca dostaw.

Odp. Zamawiający na daną lokalizację składa zamówienie o jednym numerze systemowym.

98. Dotyczy: **Umowa**

Do §5 ust.6 projektu umowy. Ze względu na specyfikę przechowywania i transportu oraz wymogi wynikające z Prawa farmaceutycznego prosimy o wyjaśnienie czy zamawiający wyrazi zgodę na wystawianie maksymalnie trzech faktur za towar dostarczony w danym dniu? Wyjaśniamy jednocześnie, że taka konieczność podyktowana jest faktem, iż dla bezpieczeństwa dostarczanych produktów odrębne faktury wystawiane są dla środków kontrolowanych (psychotropów), także dla leków przechowywanych i transportowanych w temperaturze kontrolowanej (zimny łańcuch) wystawiana jest odrębna faktura, natomiast dla pozostałych leków, wyrobów medycznych i środków spożywczych specjalnego przeznaczenia wystawia się łączną fakturę.

Odp. Z uwagi na zamawiany asortyment- zaistnienie takich okoliczności wydaje się nieprawdopodobne.

99. Dotyczy: **Umowa**

Czy w przypadku wstrzymania produkcji i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu farmaceutycznego w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §8 ust.2 ppkt d) projektu umowy)?

Odp. Nie.

100. Dotyczy: **Pakiet nr 39**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 39 dopuści igły do amniopunkcji w rozmiarze: średnica 20G (0,9mm) o długości: 100mm, 120mm lub 150mm do wyboru?

Proponowane igły o podanych parametrach są testowane i rekomendowane dla procedury amniopunkcji i kordocentezy. Dopuszczenie igieł pozwoli na zapewnienie bezpieczeństwa dla pacjentki oraz skuteczność diagnostyczną.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

101. Dotyczy: **Pakiet nr 15**

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu poz. 13 i 14, aby można było złożyć korzystną cenowo ofertę?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

102. Dotyczy: **Pakiet nr 64, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie podkładki żelowej pod głowę, pozycja na brzuchu, z wycięciem na rurkę intubacyjną, wykonanej z medycznego żelu silikonowego oraz lekkiej pianki o wymiarach: 280 x 240 x 140 mm

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI TREŚCI W SIWZ.

103. Dotyczy: **Pakiet nr 64, poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie podkładki żelowej pod głowę, typu „krążek”, wykonanej z medycznego żelu silikonowego oraz lekkiej pianki o wymiarach: Ø 200 x 50 mm

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

104. Dotyczy: **Pakiet nr 64, poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie uniwersalnej podkładki żelowej, wykonanej z medycznego żelu silikonowego o wymiarach: 290 x 100 x 60 mm

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

105. Dotyczy: **Pakiet nr 64, poz. 4,5**

Prosimy o dopuszczenie podkładki żelowej pod głowę, wykonanej z dwóch rodzajów medycznego żelu silikonowego o wymiarach: 260 x 250 x 50 mm

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

106. Dotyczy: **Pakiet nr 64, poz. 6**

Prosimy o dopuszczenie podkładki żelowej w kształcie półwałka, wykonanej z medycznego żelu silikonowego o wymiarach: 505 x 92 x 75 mm

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

107. Dotyczy: **Pakiet nr 64, poz. 7**

Prosimy o dopuszczenie podkładki żelowej w kształcie półwałka, wykonanej z medycznego żelu silikonowego oraz lekkiej pianki, o wymiarach: 505 x 140 x 110 mm

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI TREŚCI W SIWZ.

108. Dotyczy: **Pakiet nr 64, poz. 8**

Prosimy o dopuszczenie podkładki żelowej w kształcie półwałka, wykonanej z medycznego żelu silikonowego oraz lekkiej pianki, o wymiarach: 300 x 140 x 110 mm lub podkładki żelowej w kształcie półwałka, wykonanej z medycznego żelu silikonowego o wymiarach: 200 x 80 x 50 mm

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

109. Dotyczy: **Pakiet nr 64, poz. 9**

Prosimy o dopuszczenie pozycjonera pod piętę, wykonanego z elastomeru siloksanowego klasy medycznej, o wymiarach: 151 x 134 x 66 mm.

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiająco oczekuje 10 sztuk, czy 10 par pozycjonerów.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ. ZAMAWIAJĄCY OCZEKUJE 10 SZT. POZYCJONERÓW.

110. Dotyczy: **Pakiet nr 64, poz. 10**

Prosimy o dopuszczenie pozycjonera pod piętę, wykonanego z medycznego żelu silikonowego i lekkiej pianki, o wymiarach: 180 x 100 x 70 mm

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiająco oczekuje 10 sztuk, czy 10 par pozycjonerów.

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI TREŚCI W SIWZ. ZAMAWIAJĄCY OCZEKUJE 10 SZT. POZYCJONERÓW.

111. Dotyczy: **Pakiet nr 64, poz. 11**

Prosimy o dopuszczenie uniwersalnej podkładki żelowej, wykonanej z medycznego żelu silikonowego o wymiarach: 345 x 120 x 70 mm

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

112. Dotyczy: **Pakiet nr 64, poz. 12**

Prosimy o dopuszczenie pozycjonera żelowego, z możliwością zwijania, wykonanego z elastomeru siloksanowego klasy medycznej o wymiarach: 395 x 134 x 10 mm

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

113. Dotyczy: **Pakiet nr 64, poz. 13**

Prosimy o dopuszczenie zabezpieczającego i stabilizującego pasa żelowego, wykonanego z medycznego żelu silikonowego o wymiarach: 505 x 85 x 8 mm

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

114. Dotyczy: **Pakiet nr 56, pozycja 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie wysokiej jakości rękawic o poniższym opisie:
Rękawice diagnostyczne, niesterylne, nitrylowe bezpudrowe, o grubości na palcu – 0,12 mm, grubości na dłoni 0,08 mm. Rolowany mankiet. Rękawice obustronnie polimeryzowane, wewnętrznie chlorowane, tekstura biszkoptowa z dodatkową teksturą na końcach palców, długość min. 240mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony osobistej kategorii III. Przebadane zgodnie z normami : EN 374 (11 substancji chemicznych , w tym 70% izopropanol na 1 poziomie odporności).-potwierdzone raportem z badania wykonanego w niezależnym laboratorium, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTF1671, przebadane na przenikanie 15 cytostatyków zgodnie z ASTM 6978 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium) EN 455; EN 420; EN 388, AQL 1,0. Rękawice wolne od akceleratorów chemicznych (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium), rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością (potwierdzone deklaracją wytwórcy), posiadające badanie migracji globalnej (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium) . Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu. Opakowania a' 200 szt. (XS, S, M, L, XL). Rękawice wyjmowane pojedynczo za mankieta od spodu bez ryzyka kontaminacji opakowania oraz pozostałych rękawic. Wyjęcie jednej rękawicy powoduje **wysunięcie mankieta kolejnej rękawicy**. Mocowania potrójne i pojedyncze, plastikowe - powierzchnia gładka ułatwiająca dezynfekcję. Możliwość mocowania uchwytów na ścianie za pomocą taśmy lub na stałe za pomocą śrub

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

115. Dotyczy: **Pakiet nr 56, pozycja 2**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyłączenie pozycji 2 z pakietu nr 56 i utworzenie z niej oddzielnej części, co pozwoli wykonawcy na złożenie oferty zwiększając konkurencyjność postępowania.

Odp. NIE. ZGODNIE Z SIWZ.

116. Dotyczy: **Pakiet nr 56, pozycja 2**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie wysokiej jakości rękawic o poniższym opisie:
Rękawice diagnostyczne, niesterylne, nitrylowe bezpudrowe, o grubości na palcu – 0,11 mm, grubości na dłoni 0,08 mm. Rolowany mankiet. Rękawice obustronnie polimeryzowane, wewnętrznie chlorowane, tekstura biszkoptowa z dodatkową teksturą na końcach palców, długość min. 240mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek

ochrony osobistej kategorii III. Przebadane zgodnie z normami : EN 374 (11 substancji chemicznych , w tym 70% izopropanol na 1 poziomie odporności) -potwierdzone raportem z badania wykonanego w niezależnym laboratorium, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTF1671, przebadane na przenikanie 15 cytostatyków zgodnie z ASTM 6978 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium) EN 455; EN 420; EN 388, AQL 1,0. Rękawice wolne od akceleratorów chemicznych (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium), rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością (potwierdzone deklaracją wytwórcy oraz piktogramem na opakowaniu. Opakowania a' 50 szt. (XS, S, M, L, XL). Rękawice w standardowych opakowaniach. Mocowania potrójne i pojedyncze, plastikowe - powierzchnia gładka ułatwiająca dezynfekcję. Możliwość mocowania uchwytów na ścianie za pomocą taśmy lub na stałe za pomocą śrub

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

117. Dotyczy: **Pakiet nr 57, pozycja 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie wysokiej jakości rękawic o poniższym opisie: Rękawice diagnostyczne niejałowe, z elastycznego nitylowu, bezpydrowe, odporne na substancje chemiczne i cytostatyki; Rękawice obustronnie polimeryzowane, chlorowane od wewnątrz, oznakowane jako Wyrób Medyczny ŚOI Kat.III; zewnętrzna powierzchnia: tekstura biszkoptowa z dodatkową teksturą na końcach palców , zakończone rolowanym mankietem; rękawice o min. dł. 240 mm, rozciąganie przed procesem starzenia min 500%, po przyspieszonym starzeniu min. 400%, siła zrywania min. 9N przed starzeniem i min. 8N po procesie starzenia; grubość pojedynczej ścianki: palce – 0,12 mm, dłoń – 0,08 mm; rękawice hypoalergiczne; rękawice wszechstronnie przebadane wg EN PN 374-3 na co najmniej 15 substancji chemicznych (bez cytostatyków)w tym: min.2 kwasy - poziom odporności min 3, alkohole w tym 70% izopropanol - odporność na przenikanie min. 15 min; posiadające badania wg ASTM 6978 na 15 cytostatyków w tym Etoposide, Fluorouracil, Metotrexat, Mitomycin C; oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT/nr serii lub partii, nazwa producenta/adres wytwórcy, okres ważności rękawic min. 12 miesięcy od daty dostawy; rozmiary: XS, S, M, L, XL, opakowanie a' 100 szt. oraz kompatybilne uchwyty.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

118. Dotyczy: **Pakiet nr 57, pozycja 2**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic diagnostycznych nitylowych, bezpydrowych o grubości na palcu min 0,14 mm, w mankiecie min. 0,07 mm, w części dłoniowej min. 0,09 mm, Rolowany mankiet, mikroteksturowanych z dodatkową teksturą na opuszkach palców, długość min. 302 mm. , siła zrywania min 8.09 N (przed starzeniem), min. 9,54 N (o starzeniu). Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

119. Dotyczy: **Pakiet nr 57, pozycja 2**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic posiadających badania na przenikanie cytostatyków wykonane w niezależnym laboratorium zgodnie z bardziej rygorystyczną normą amerykańską - ASTM D 6978-05, dedykowaną do oceny odporności rękawic medycznych na przenikanie leków cytostatycznych oraz zaakceptuje raport z tych badań na potwierdzenie odporności na przenikanie cytostatyków.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

120. Dotyczy: **Pakiet nr 57, pozycja 3**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie, czy określając siłę zrywania w całym okresie przechowywania miał na myśli min. 6 N?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

121. Dotyczy: **Pakiet nr 57, pozycja 3**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawicy o powierzchni zewnętrznej teksturowanej znacznie poprawiającej chwytność, spełniającej pozostałe wymagania SIWZ.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

122. Dotyczy: **Pakiet nr 57, pozycja 4**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie wysokiej jakości rękawic o poniższym opisie: Rękawice diagnostyczne niejałowe, winylowe, bezpydrowe, z miękkiego elastycznego winylu, oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz Środek Ochrony Indywidualnej kat. III; zgodne z normą EN PN 455-1,2,3,4; AQL 1,5; siła zrywania min. 3,6 N; pozbawione ftalanów DOP oraz DEHP; materiał odporny na uszkodzenia - grubość pojedynczej ścianki palce 0,10 mm, dłoń 0,08 mm, mankiet 0,06 mm; dopuszczone do kontaktu z żywnością; przebadane na wirusy wg ASTM F 1671; przebadane na 2 substancje chemiczne – kwasy i zasady z załącznika A wg EN 374 - 3; oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT/nr partii lub serii, nazwa producenta/firmy i adres wytwórcy, wskazanie, że wyrób jest jednorazowego użytku, wszystkie napisy w języku polskim, oznaczenie za zgodność z normą EN 455 ; termin ważności rękawic 3 lata od daty produkcji; uniwersalny kształt - pasujący na lewą i prawą dłoń; rozmiar: S, M, L, XL oraz kompatybilne uchwyty.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

123. Dotyczy: **Pakiet nr 58, pozycja 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie wysokiej jakości rękawic o poniższym opisie: Rękawice diagnostyczne, niesterylne, nitylowe bezpydrowe, o grubości na palcu – 0,12 mm, grubości na dłoni 0,08 mm, na mankiecie 0,06 mm. Rolowany mankiet. Rękawice obustronnie polimeryzowane, wewnątrz chlorowane, tekstura biszkoptowa z dodatkową teksturą na końcach palców, długość min. 240mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony osobistej kategorii III. Przebadane zgodnie z normami : EN 374 (11 substancji chemicznych , w tym 70% izopropanol na 1 poziomie odporności) -potwierdzone raportem z badania wykonanego w

niezależnym laboratorium, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTF1671, przebadane na przenikanie 15 cytostatyków zgodnie z ASTM 6978 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium) EN 455; EN 420; EN 388, AQL 1,0. Rękawice wolne od akceleratorów chemicznych „odpowiednie do kontaktu z żywnością (potwierdzone piktogramem na opakowaniu). Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu. Opakowania a' 200 szt. (XS, S, M, L, XL).

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

124. Dotyczy: **Pakiet nr 58, pozycja 4**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic diagnostycznych stosowanych do procedur o podwyższonym ryzyku oraz, jako rękawice sekcyjne o długości minimum 300 mm grubość na palcu min. 0.36 mm, na dłoni 0.30 mm oraz na mankicie 0.20 o sile zrywu przed starzeniem minimum 28 N oraz rozciągliwości przed starzeniem minimum 650%. , bezpudrowe, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna chlorowana, AQL 1.5 Rękawice zarejestrowane, jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III, zgodne z EN 455(1-4), EN 374-1, EN 374-2, EN 374-3, EN 420, EN 388, przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, cytostatyków zgodnie z ASTM 6978 , substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3:

96 % kwas siarkowy >30min/2 poziom

40 % wodorotlenek sodu >60min/3 poziom Dietyloamina >30min/2 poziom

Etanol > 60min/3 poziom

50% Aldehyd glutarowy>10min/1 poziom

50 % Kwas octowy >30min/2 poziom

37% Formaldehyd >10 min / 1 poziom

Eter dietylowy>10min/1 poziom

Chlorki bezalkinowe>240min/5 poziom

5% roztwór fenyleندیامiny (PPD) >30min/2 poziom

Chlorheksydyna >120min/4 poziom

40% Akrylamid >10min/1 poziom

Rękawice pakowane po 25 par, rozmiary S-XL

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

125. Dotyczy: **Pakiet nr 58, pozycja 4**

Zwracamy się do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zgodności rękawic z normą ASTM D3577, która jest normą amerykańską znajdującą odzwierciedlenie w europejskiej normie EN 455

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

126. Dotyczy: **Pakiet nr 58, pozycja 5**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie poz. 5 z pakietu 58. Pakiet 58 dotyczy rękawic diagnostycznych niejałowych, natomiast w pozycji 5 zostały zamieszczone specjalistyczne rękawice sterylne.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

127. Dotyczy: **Pakiet nr 59, pozycja 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic nieznacznie różniących się parametrami tj. o grubości na palcu 0,23-0,24 mm, na dłoni 0,20-0,21 mm, mankiet 0,18-0,19 mm. Siła zrywu przed starzeniem min 15 N.

Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne papier/papier wewnętrznie jednostronnie foliowane.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

128. Dotyczy: **Pakiet nr 59, pozycja 2**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w miejsce rękawic poliizoprenowych rękawic wykonanych z neoprenu, bezpudrowych , kolor zielony, kształt anatomiczny, dostępnych w rozmiarach 6.0 – 9.0, pakowanych podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne papier/papier wewnętrznie jednostronnie foliowane, sterylizowanych radiacyjnie, o powierzchni zewnętrznej teksturowanej, obustronnie polimeryzowane: długość rękawicy minimum 301 mm, grubość na palcu 0.20-0.21 mm, na dłoni 0.18-0.19 mm oraz na mankicie 0.15-0.16 mm, bez protein lateksu, posiadające AQL 0,65 Rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 420, EN 388, posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978, wolne od akceleratorów chemicznych: tiuramów i MBT. Termin ważności – 3 lata

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

129. Dotyczy: **Pakiet nr 59, pozycja 3**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie wysokiej jakości rękawic o poniższym opisie: Rękawice chirurgiczne, dedykowane do zakładania podwójnego, pakowane dwie pary w kopertę, 1xpara rękawic wewnętrznych i 1xpara rękawic zewnętrznych, jałowe, lateksowe, bezpudrowe, kształt anatomiczny, rękawica zewnętrzna - kolor kremowy, rękawica wewnętrzna – intensywny kolor ciemnozielony, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0

Rękawica zewnętrzna - powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, obustronnie polimeryzowane, rękawica wewnętrzna – powierzchnia wewnętrzna gładka.

Rękawica zewnętrzna: długość minimum 285 mm, grubość: na palcu 0.21 - 0.22 na dłoni 0.20 - 0.21 mm oraz na mankicie 0.15-0.16 mm,

Rękawica wewnętrzna: długość minimum 286 mm, grubość: na palcu 0.20 - 0.21 mm, na dłoni 0.19 - 0.20 mm, na mankiecie 0.15 - 0.16 mm

siła zrywu dla każdej z rękawic minimum przed starzeniem min. 15 N oraz minimum po starzeniu min. 13 N, poziom protein lateksu dla każdej z rękawic poniżej 30 µg/g, AQL 0,65. Rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie IIa oraz Dyrektywa o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii I do minimalnego ryzyka, rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 420.

Opakowanie umożliwiające aseptyczne rozpakowanie i podanie rękawic, koperta zewnętrzna papier/papier - wewnątrz jednostronnie foliowane, koperta wewnętrzna papierowa. Sterylizacja ETO

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

130. Dotyczy: **Pakiet nr 59, pozycja 4**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie wysokiej jakości rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne, ortopedyczne, jałowe, lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor brązowy (eliminujący refleks świetlny w polu operacyjnym), mankiety rolowane, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna teksturowana oraz chlorowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy minimum 294 mm, grubość na palcu 0.33 – 0.34 mm, na dłoni 0.30 – 0.31 mm oraz na mankiecie 0.23 – 0.24 mm, siła zrywu minimum przed starzeniem 25.05 N oraz minimum po starzeniu 20.25 N, wydłużenie minimum przed starzeniem 1080% i minimum po starzeniu 970%, poziom protein lateksu poniżej 20 µg/g, posiadające AQL 0.65.

Rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie I oraz Dyrektywa o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii I, rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 420, zgodność z normą EN 455 (1-3) potwierdzona przez Jednostkę Notyfikowaną (potwierdzone oświadczeniem Jednostki Notyfikowanej, rękawice wolne od akceleratorów chemicznych: tiuramów i MBTB.

Rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE - rękawice chirurgiczne i ochronne, oznakowane fabrycznie zgodność z normami: EN 455, EN 420, ASTM F 1671, Oznakowane datą sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna papier/papier - wewnątrz jednostronnie foliowane, koperta wewnętrzna papierowa

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

131. Dotyczy: **Pakiet nr 14, poz. 5**

Czy zamawiający dopuści miskę wykonaną z pulpy celulozowej o pojemności 2 l?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

132. Dotyczy: **Pakiet nr 3, poz.1-2**

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

Odp. ZAMAWIAJĄCY WYMAGA WPISANIA W KOLUMNĘ H) Wielkość op. w "j.m." ILOŚCI SZT. JAKIE WYKONAWCA OFERUJE W OPAKOWANIU ZBIORCZYM (W POZ. 1 MAX. 100 SZT., W POZ. 2 MAX. 250 SZT.) I WPISANIA W KOLUMNĘ J) CENĘ JEDNOSTKOWĄ NETTO ZA OFEROWANE OPAKOWANIE. NIE NALEŻY NICZEGO PRZELICZAĆ.

133. Dotyczy: **Pakiet nr 4, poz.1**

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową wykonaną ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta jednoczęściowa, średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, wielkość komory ok.. 5,5 z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

134. Dotyczy: **Pakiet nr 4, poz.1**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

135. Dotyczy: **Pakiet nr 5, poz.11**

Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikowa 50(60)ml – skala mała co 1 ml, duża co 10 ml – uchwyt cylindrowy 8 mm +/- 2, ze stożkową końcówką ściętą usytuowaną centralnie, z jedną końcówką luer do opcjonalnego użycia, czytelną, jednostronną, czarną skalą nominalną i gumową blokadą tłoka, nietoksyczna, niepirogenna, jałowa, sterylizowana tlenkiem etylenu, cylinder i tłok wykonane z polipropylenu?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

136. Dotyczy: **Pakiet nr 5, poz.11-12**

Prosimy o wydzielenie poz.11-12 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

137. Dotyczy: **Pakiet nr 8, poz.1**

Czy zamawiający dopuści jednorazowy worek do dobowej zbiórki moczu z bezzwrotnym zaworem T i łącznikiem schodkowym, długość drenu 90 cm, sterylizowany tlenkiem etylenu, wykonany z medycznego PCV, opakowanie

indywidualne – foliowe, zbiorczo pakowany po 10 szt., tylna ścianka worka mleczna ułatwiająca odczytanie pomiaru, skala co 100 ml, możliwość użytkowania przez okres 7 dni – oświadczenie producenta, opakowania foliowe- dobra wizualizacja wyrobu?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

138. Dotyczy: **Pakiet nr 8, poz.2**

Czy zamawiający dopuści jednorazowy worek do dobowej zbiórki moczu z bezwrotnym zaworem T i łącznikiem schodkowym, długość drenu 90 cm, sterylizowany tlenkiem etylenu, wykonany z medycznego PCV, opakowanie indywidualne – foliowe, zbiorczo pakowany po 10 szt., tylna ścianka worka mleczna ułatwiająca odczytanie pomiaru, skala co 100 ml, możliwość użytkowania przez okres 7 dni – oświadczenie producenta, opakowania foliowe- dobra wizualizacja wyrobu?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

139. Dotyczy: **Pakiet nr 8, poz.1-2**

Czy zamawiający odstąpi od wymogu nadrukowanej instrukcji bezpośrednio na opakowaniu jednostkowym i dopuści dostarczenie instrukcji obsługi wraz z pierwszą dostawą?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

140. Dotyczy: **Pakiet nr 11, poz.17,19,27-31,41,45-48,50-51,53**

Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów zawartych w pakiecie 11 wydzieli pozycje: 17,19,27-31,41,45-48,50-51,53 i utwori z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

141. Dotyczy: **Pakiet nr 11, poz.53**

Czy zamawiający dopuści zestaw do lewatywy o pojemności 1000 ml wykonany ze wzmocnionej folii, z podziałką, uchwytem do zawieszenia, dren posiada zacisk rolkowy, obłe z dwoma otworami bocznymi, w zestawie rękawiczki PE, opatrunek włókninowy, saszetka środka myjącego?

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI TREŚCI W SIWZ.

142. Dotyczy: **Pakiet nr 11.poz.50**

Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, ustnik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

143. Dotyczy: **Pakiet nr 11.poz.51,47-48**

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

Odp. ZAMAWIAJĄCY WYMAGA WPISANIA W KOLUMNĘ H) Wielkość op. w "j.m." ILOŚCI SZT. JAKIE WYKONAWCA OFERUJE W OPAKOWANIU ZBIORCZYM (W POZ. 51 - 100 SZT., W POZ. 47-48 MAX. 100 SZT. I WPISANIA W KOLUMNĘ J) CENĘ JEDNOSTKOWĄ NETTO ZA OFEROWANE OPAKOWANIE. NIE NALEŻY NICZEGO PRZELICZAĆ.

144. Dotyczy: **Pakiet nr 11, poz.45**

Czy zamawiający ma na myśli 1 szt. = 1 pasek (odcinek) stazy bezlateksowej o długości ok. 47 cm?

Odp. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI TREŚCI W SIWZ.

145. Dotyczy: **Pakiet nr 11, poz.45**

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie (rolkę) 25 szt. z przeliczeniem ilości?

Odp. ZAMAWIAJĄCY WYMAGA WPISANIA W KOLUMNĘ H) Wielkość op. w "j.m." ILOŚCI SZT. JAKIE WYKONAWCA OFERUJE W OPAKOWANIU ZBIORCZYM (W POZ. 45 – MAX. 100 SZT.), I WPISANIA W KOLUMNĘ J) CENĘ JEDNOSTKOWĄ NETTO ZA OFEROWANE OPAKOWANIE. NIE NALEŻY NICZEGO PRZELICZAĆ.

146. Dotyczy: **Pakiet nr 11, poz.30-31**

Czy zamawiający dopuści produkt równoważny, ponieważ w wymaganiach SIWZ w załączniku asortymentowo-cenowym została podana nazwa handlowa – Swan Morton? Przygotowując postępowanie przetargowe zamawiający nie może zawrzeć w formularzu asortymentowo – cenowym konkretnych producentów (nazw), gdyż zabrania tego przepis art. 29 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych. Wnioskujemy o dopuszczenie produktów równoważnych, zamawiający nie może wskazać nazwy konkretnego producenta, a jeżeli konieczność taka wynika ze specyfiki przedmiotu zamówienia musi on dopuścić możliwość zaoferowania materiałów równoważnych co wiąże się z obowiązkiem wskazania jakie cechy lub parametry będą traktowane jako równoważne.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

147. Dotyczy: **Pakiet nr 11, poz.30-31**

Czy Zamawiający dopuści sterylne ostrza chirurgiczne ze stali węglowej jednorazowego użytku z wygrawerowanym rozmiarem bezpośrednio na ostrzu, pakowane pojedynczo w folię aluminiową z identyfikacją rozmiarową oraz numerem LOT, datą ważności i produkcji oraz metodą sterylizacji, blister aluminiowy posiada kołnierz ułatwiający otwarcie oraz odcisk kształtu ostrza, na opakowaniu zbiorczym nazwa producenta oraz importera a także pozostałe dane o rozmiarze ostrza, jego kształcie i ponownie nr LOT z datą produkcji i ważności i metodą sterylizacji, pakowane po 100 szt., ostrza pasują do standardowych trzonek nr. 3 i nr.4?

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI ZAPISÓW W SIWZ.

148. Dotyczy: **Pakiet nr 11, poz.28**

Czy zamawiający dopuszcza/wymaga opaski z identyfikatorem dla zmarłych, polietilenowa, biała, z jednorazowym zatrzaskiem uniemożliwiającym rozpięcie, o wymiarach: szer. 13mm, obwód regulowany 9 - 25cm, etui z folii PCV o wymiarach 78 x 96 mm na wkładkę kartonową z nadrukowanym zakresem danych do uzupełnienia: nazwisko, imię, pesel, zgon: data i godzina?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

149. Dotyczy: **Pakiet nr 11, poz.27,28,19**

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

Odp. ZAMAWIAJĄCY WYMAGA WPISANIA W KOLUMNĘ H) Wielkość op. w "j.m." ILOŚCI SZT. JAKIE WYKONAWCA OFERUJE W OPAKOWANIU ZBIORCZYM (W POZ. 27 – MAX. 100 SZT., W POZ. 28- MAX. 100 SZT., W POZ. 19-MAX. 100 SZT.), I WPISANIA W KOLUMNĘ J) CENĘ JEDNOSTKOWĄ NETTO ZA OFEROWANE OPAKOWANIE. NIE NALEŻY NICZEGO PRZELICZAĆ. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI ZAPISÓW W SIWZ.

150. Dotyczy: **Pakiet nr 11, poz.17**

Prosimy Zamawiającego o opuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp. ZAMAWIAJĄCY WYMAGA WPISANIA W KOLUMNĘ H) Wielkość op. w "j.m." ILOŚCI SZT. JAKIE WYKONAWCA OFERUJE W OPAKOWANIU ZBIORCZYM (W POZ. 17 – MAX. 75 SZT.) I WPISANIA W KOLUMNĘ J) CENĘ JEDNOSTKOWĄ NETTO ZA OFEROWANE OPAKOWANIE. NIE NALEŻY NICZEGO PRZELICZAĆ.

151. Dotyczy: **Pakiet nr 13, poz.1**

Czy zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos typu wąsy, sterylny, o długości 200 cm, rozmiar uniwersalny?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

152. Dotyczy: **Pakiet nr 13, poz.2**

Czy zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos typu wąsy, sterylny, o długości 200 cm, rozmiar uniwersalny, dren o przekroju standardowym, wykonany z medycznego PVC, pozostałe wymagania bez zmian?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

153. Dotyczy: **Pakiet nr 13, poz.3-4**

Czy zamawiający dopuści maskę z drenem o długości 200 cm- o przekroju standardowym i nebulizatorem o pojemności 6 ml, typ prosty, wykonaną z nietoksycznego materiału PVC, indywidualnie pakowana, opakowanie PE (z instrukcją użytkowania), sterylne, rozmiary S-XL, rozmiar XS dla niemowląt, rozmiar S-M dla dzieci oraz rozmiar L-XL dla dorosłych. ?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

154. Dotyczy: **Pakiet nr 30, poz.1-3**

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

Odp. ZAMAWIAJĄCY WYMAGA WPISANIA W KOLUMNĘ H) Wielkość op. w "j.m." ILOŚCI SZT. JAKIE WYKONAWCA OFERUJE W OPAKOWANIU ZBIORCZYM (W POZ. 1-3– MAX. 100 SZT.) I WPISANIA W KOLUMNĘ J) CENĘ JEDNOSTKOWĄ NETTO ZA OFEROWANE OPAKOWANIE. NIE NALEŻY NICZEGO PRZELICZAĆ.

155. Dotyczy: **Pakiet nr 30, poz. 1-2**

Czy zamawiający dopuści zestawy laryngologiczne składające się z wziernika do nosa oraz wziernika do ucha, szpatułki – zestaw sterylny, dostępny w rozmiarze Medium oraz Large? Czy w przypadku dopuszczania zestawów zamawiający określi ilość jaką należy wycenić?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

156. Dotyczy: **Pakiet nr 31**

Czy zamawiający dopuści lusterka stomatologiczne, lusterko służące do diagnostyki jamy ustnej pacjenta, posiada gładkie brzegi, które nie powodują uszkodzeń wewnętrznej części jamy ustnej, rączka lusterka posiada 4 mm chropowatą powierzchnię, która ułatwia trzymanie narzędzia i nie pozwala na wyslizgnięcie z dłoni lekarza, lusterko występujące jedynie w rozmiarze uniwersalnym, o średnicy 22 mm? W tabeli poniżej specyfikacja rozmiarowa:

| średnica lusterka | średnica lustrzanej | powierzchni | długość rączki | opakowanie jednostkowe | kolor | materiał |
|-------------------|---------------------|-------------|----------------|------------------------------------|-------|------------------------------|
| 22 mm* | 19 mm* | | 165 mm* | 1 szt. opakowanie: papier-folia | biały | ABS nie zawiera latexu |

*tolerancja +/- 3%

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

157. Dotyczy: **Umowy**

Celem usprawienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany towar dla Zamawiającego.

Odp. Nie.

158. Dotyczy: **Umowy**

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. 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”.

Odp. Zamawiający z należytą starannością, na podstawie dotychczasowych i przewidywanych do realizacji dostaw, oszacował ilości towaru, jakie zamierza zamówić. Mając jednak na względzie okoliczności, wymienione w projekcie umowy nie może podjąć zobowiązania do określenia maksymalnej ilości zmniejszenia.

159. Dotyczy: **Umowy**

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniające wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Odp. W sprawach nieuregulowanych umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego i Ustawy Prawo zamówień publicznych z dn. 29.01.2004 r. (Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 j.t.) (§11 ust.1 umowy).

160. Dotyczy: **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 zgodnie i niewykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 3531 k.c. granice swobody umów:

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

Odp. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

161. Dotyczy: **Umowy**

Prosimy o wprowadzenie poniższego zapisu do umowy:

W przypadku opóźnienia terminu płatności Wykonawca ma prawo do naliczenia odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych, o których mowa w art. 4 pkt 3) ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz. U. z 2016, poz.684 t. j.).

Odp. Wynika to z obowiązujących przepisów.

162. Dotyczy: **Umowy**

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu do treści umowy:

„W sytuacji, kiedy Zamawiający nie ureguluje należności w terminie, Wykonawca, po 2-krotnym wezwaniu Zamawiającego (w odstępie 14 dni) do zapłaty, ma prawo wstrzymać dostawy do Zamawiającego do czasu uregulowania należności”

Odp. Zgodnie z SIWZ.

163. Dotyczy: **Pakiet nr 46- poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie w poz. 1 pojemnika 15 ml z PP, pojemniki przezroczyste, zamknięcie zakręcane.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

164. Dotyczy: **Pakiet nr 46- poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie w poz. 2 pojemnika 30 ml z PP, pojemniki przezroczyste, zamknięcie zakręcane.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

165. Dotyczy: **Pakiet nr 46- poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie w poz. 3 pojemnika 200 ml z PP, pojemniki przezroczyste, zamknięcie zakręcane.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

166. Dotyczy: **Pakiet nr 46- poz. 4**

Prosimy o dopuszczenie w poz. 4 pojemnika 190 ml z PP, z zamknięciem dociskowym.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

167. Dotyczy: **Pakiet nr 46- poz. 4**

Prosimy o dopuszczenie w poz. 4 pojemnika 366 ml z PP, z zamknięciem dociskowym.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

168. Dotyczy: **Pakiet nr 46- poz. 5**

Prosimy o dopuszczenie w poz. 5 pojemnika 520 ml z PP, z zamknięciem dociskowym.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

169. Dotyczy: **Pakiet nr 46- poz. 6**

Prosimy o dopuszczenie w poz. 6 pojemnika 3400 ml z PP, z zamknięciem dociskowym.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

170. Dotyczy: **Pakiet nr 46- poz. 7**

Prosimy o dopuszczenie w poz. 7 pojemnika 5600 ml z PP, z zamknięciem dociskowym.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

171. Dotyczy: **Pakiet nr 46- poz. 8**

Prosimy o dopuszczenie w poz. 8 pojemnika 100 ml z PP, pojemniki przezroczyste, zamknięcie zakręcane.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

172. Dotyczy: **Pakiet nr 46- poz. 9**

Prosimy o dopuszczenie w poz. 9 pojemnika 1200 ml z PP, z zamknięciem dociskowym.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

173. Dotyczy: **Pakiet nr 46- poz. 11**

Prosimy o dopuszczenie w poz. 11 pojemnika 10600 ml z PP, z zamknięciem dociskowym.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

174. Dotyczy: **Pakiet nr 46- poz. 12**

Prosimy o dopuszczenie w poz. 12 pojemnika napełnionego 10% roztworem formaliny, o poj. 40 ml.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

175. Dotyczy: **Pakiet nr 46**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwane etykieta) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML. Zgodnie z najnowszym rozporządzeniem Ministerstwa Zdrowia **"W sprawie standardów organizacyjnych opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii"** wymaga się aby **"materiał pobrany do badania umieszczony został w pojemniku oznaczonym w sposób umożliwiający identyfikację pacjenta albo zwłok, od których został pobrany"**. Jednocześnie Rozporządzenie wskazuje iż: **"Pozostały po wykonaniu bloczków parafinowych materiał tkankowy przechowuje się przez okres co najmniej 28 dni od dnia ustalenia rozpoznania patomorfologicznego, w tym w wyniku badania pośmiertnego. Po upływie tego okresu materiał tkankowy jest poddawany utylizacji zgodnie z przepisami dotyczącymi postępowania z odpadami medycznymi."** Oznacza to, iż pojemnik, w którym materiał jest przechowywany powinien być wysokiej jakości, a oznakowanie materiału musi pozwalać na jednoznaczne zweryfikowanie pacjenta, od którego pochodzi. Etykieta lub oznakowanie w postaci nadruku lub techniki IML uniemożliwia przypadkowe zamazanie napisu poprzez kontakt z tuszem jak dzieje się w przypadku zwykłej etykiety papierowej z drukarki (takie pojemniki również są dostępne na rynku). Pragniemy również zwrócić uwagę, iż zgodnie z tym samym rozporządzeniem: **wymagane są "procedury dotyczące: transportu materiału do zakładu**

patomorfologii, zakładu albo pracowni cytometrii przepływowej i postępowania w przypadku uszkodzenia pojemników lub opakowań zbiorczych podczas transportu, zgodnie z normą PN-EN ISO/IEC 17020" w związku z czym pojemniki powinny również spełniać wszystkie kryteria mogące podlegać ocenie podczas inspekcji w tym oznakowanie w czasie transportu, na co pośrednio wskazuje powyższa norma określająca wymagania dotyczące działania różnych rodzajów jednostek przeprowadzających inspekcję. Zatem Zwracamy się do zamawiającego o potwierdzenie iż oferowane pojemniki muszą bezwzględnie posiadać na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety lub nadruku lub oznakowania w postaci techniki IML wraz z informacjami dotyczącymi transportu materiału w formalinie. W przypadku braku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wskazanie powodu, oraz określenie czym kieruje się Zamawiający w stosowaniu produktów, które nie są dostosowane do specjalistycznego zastosowania jakim jest diagnostyka materiału onkologicznego.

Odp. ZAMAWIAJĄCY NIE WYMAGA POJEMNIKÓW WYPOSAŻONYCH W PRZYTWIERDZONĄ NA STAŁE ETYKIETĘ.

176. Dotyczy: **Pakiet nr 46**

Ze względu na charakter chemiczny standardowo stosowanych utrwalaczy (formalina) prosimy Zamawiającego o potwierdzenie wymogu posiadania piktogramów i oznaczeń na wszystkich pojemnikach do transportu materiału histopatologicznego.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

177. Dotyczy: **Pakiet nr 2 poz. 3**

Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 3 wyrazi zgodę na wycenę igły iniekcyjnej w rozmiarze 1,8x40mm oraz 2,1x40mm krótko ściętych?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

178. Dotyczy: **Pakiet nr 4- poz. 1**

Czy Zamawiający w Pakiecie 4 poz. 1 wyrazi zgodę na wycenę opakowań x 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

179. Dotyczy: **Pakiet nr 5- poz. 1,2,3,4**

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 1,2,3,4 wyrazi zgodę na wycenę strzykawek z tłokiem w kolorze mlecznym z wyraźną, czarną kontrastującą skalą?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

180. Dotyczy: **Pakiet nr 5- poz. 2**

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 2 wyrazi zgodę na wycenę strzykawki skalowanej co 0,2 ml?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

181. Dotyczy: **Pakiet nr 5- poz. 3**

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 3 wyrazi zgodę na wycenę strzykawki skalowanej co 0,5 ml?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

182. Dotyczy: **Pakiet nr 5- poz. 4**

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 4 wyrazi zgodę na wycenę strzykawki skalowanej co 1 ml?

Odp. ZAMAWIAJĄCY NIE WYRAŻA ZGODY.

183. Dotyczy: **Pakiet nr 5- poz. 13 i 14**

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 13,14 wyrazi zgodę na wycenę powszechnie stosowanych strzykawek trzyczęściowych 50 ml MARGOMED?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

184. Dotyczy: **Pakiet nr 5- poz. 13 i 14**

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 13,14 wyrazi zgodę na wycenę opakowań x 85 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

185. Dotyczy: **Pakiet nr 56, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy rękawice diagnostyczne nitylowe bezpydrowe mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, o średniej grubości na palcu min. 0,1 ± 0,02mm, na dłoni min. 0,07 ± 0,01mm, na mankietcie min. 0,06 ± 0,01 mm. Posiadające badania na min. 8 związków chemicznych wg EN 374-3 lub alternatywnej, w tym 70% izopropanol na min. 1 poziomie ochrony, tj. do 30 min. oraz min. 15 cytostatyków. Spełniające normy EN 455, EN 420, EN 388, ATSM F 1671, EN 374 – 1 (z wył. pkt. 5.3.2), 2, 3, ASTM D 6978. Rozmiar XS - XL oznaczony minimum na 5-ciu ściankach dyspensera po max 200 szt. w opakowaniu pasującym do uchwytów naściennych z możliwością pojedynczego wyjmowania rękawic od frontu. Uchwytów naścienne mocowane pojedynczo lub w sekwencji po 3 lub więcej pasujące do wszystkich typów rękawic diagnostycznych stosowanych przez Zamawiającego, wykonane z drutu stalowego pokrytego białą farbą antybakteryjną lub

plastikowe o powierzchni gładkiej, umożliwiającej dezynfekcję. Możliwość mocowania uchwytów za pomocą śrub lub na wytrzymałą taśmę, bez konieczności uszkodzenia ścian, a także do wózków mobilnych.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

186. Dotyczy: **Pakiet nr 56, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozwiązania alternatywnego w zakresie dozowania i zabezpieczenia produktu w opakowaniu tj. ułożonych w odpowiedni sposób ułatwiający pojedyncze wyjmowanie. Opakowanie pasujące do dozowników ściennych z możliwością wyjmowania rękawic od frontu z otworem dozującym ograniczonym folią zapobiegającą kontaminacji rękawic w opakowaniu ze środowiska i ułatwiającą ich wyjmowanie. Spełniające wymagania EN 455, EN 420, EN 455, ATSM F 1671, EN 388, EN 374 – 1 (z wył. pktu 5.3.2), 2, 3. Grubość na palcu min. $0,1 \pm 0,02$ mm, na dłoni min. $0,07 \pm 0,01$ mm, na mankiecie min. $0,06 \pm 0,01$ mm. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3: min. 12 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy, informacja o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanolu - na opakowaniu i w Certyfikacie CE. Odporne przez co najmniej 30 minut na działanie min. 12 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Mitomycyny C i Metotrexatu. Opakowanie 150 sztuk (135 sztuk dla XL) o wymiarach ok. 24 cm x 6,5 cm x 12,2 cm.

Zaproponowane rozwiązanie ponad łatwość dozowania i zabezpieczenie przed kontaminacją daje użytkownikowi większe zabezpieczenie ze względu na przedłużony mankiet min. 260 mm bez dodatkowych kosztów.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

187. Dotyczy: **Pakiet nr 57, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy rękawice diagnostyczne nitylowe mikroteksturowane na całej powierzchni dodatkowo teksturowane na końcach palców, chorowane i/lub polimeryzowane, o średniej grubości na palcu min. $0,1 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,07 \pm 0,01$ mm, przebadanych na min. 10 związków chemicznych wg EN 374-3 lub alternatywniej, w tym 1,5% metanol na poziomie 6, 10% amoniak na poziomie 6, 10% etanol na poziomie 6, 70% izopropanol na min. 1 poziomie ochrony, tj. do 30 min. 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 lub równoważną, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Mitomycyny C i Metotrexatu (raport załączony do oferty). Co najmniej 2 alkohole z poziomami ochrony fabrycznie naniesione na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po maks. 100 szt.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie parametru rozciągania przed procesem starzenia min. 500% i po przyspieszonym starzeniu min. 400%.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

188. Dotyczy: **Pakiet nr 57, poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy rękawic do wysokiego ryzyka z przedłużonym mankiem mikroteksturowanych z dodatkową teksturą na palcach o grubości na palcu min. $0,15 \pm 0,01$ mm, na dłoni min. 0,10 mm, na mankiecie min. 0,07 mm, długość minimalna 300 mm, AQL < 1,5, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Produkt zgodny z wymaganiami EN 455 -1,2,3,4, EN 374-1(z wył. pkt. 5.3.2),2,3, EN 420, EN 388, ASTM D 6978. Siła zrywania min. 8,7 N potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 min. 16 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy. Odporne na działanie min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 lub równoważną, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Thi-Tepa, Mitoxantronu i Metotrexatu (raporty z wynikami), Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary S-XL, pakowane maks. 100 sztuk.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

189. Dotyczy: **Pakiet nr 57, poz. 3**

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających powierzchnię mikroteksturowaną na całej powierzchni.
- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

190. Dotyczy: **Pakiet nr 57, poz. 4**

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poziomu AQL $\leq 1,5$.
- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic minimalnie różniących się parametrami w stosunku do opisanych w SIWZ, tzn. grubości pojedynczej ścianki na palcach min. 0,10mm +/- 0,02 mm, przebadane na min. 3 substancje chemiczne zgodnie z EN 374-3.
- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).
- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic winylowych posiadających certyfikat badania typu CE potwierdzający zgodność z normą EN 374 - 3 : 2003 wraz z zamieszczoną informacją o przenikalności dla NaOH 40% (poziom 6, tj. powyżej 480 min).

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

191. Dotyczy: **Pakiet nr 58, poz. 1,2**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1 i 2 z pakietu 58 do odrębnego zadania, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców i tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność oferty. Pragniemy również podkreślić, iż opisane rękawice z powyższej pozycji są wykorzystywane do zupełnie innych procedur.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

192. Dotyczy: **Pakiet nr 58, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywy znajdującej uzasadnienie w procedurach szpitalnych w zakresie barierowości na alkohole wskazane w SIWZ, tj. etanolu i izopropanolu do 30 minut kontaktu.

Pragniemy nadmienić, że alkohol etylowy o stężeniu 100% to jest tzw. „etanol absolutny” i aby zachował dane stężenie musi być przechowywany w szczelnych pojemnikach, gdyż inaczej natychmiastowo pochłania wodę z powietrza i spada jego stężenie. W warunkach temperatury pokojowej nie jest możliwy kontakt z taką substancją, ale i w warunkach szpitalnych nie ma bezpośredniego kontaktu rękawic z wysokostężonym etanolem. Jedyne środki zawierające wysokie stężenia etanolu to środki do dezynfekcji dłoni (gdzie wręcz nie wskazane jest korzystanie z rękawic) oraz do dezynfekcji skóry pacjenta przed zabiegiem (w kontakt wchodzi narzędzie stosowane do dezynfekcji pola operacyjnego), gdzie nie ma bezpośredniego kontaktu z rękawiczką.

Dodatkowo, należy zwrócić uwagę na fakt, że wskazany czas min. 60 minut i min. 30 minut odpowiednio dla etanolu i izopropanolu, oznaczałby permanentny kontakt poprzez zanurzenie we wskazanych substancjach chemicznych przez wskazany czas. Procedury szpitalne z użyciem rękawic diagnostyczno-ochronnych trwają natomiast maksymalnie do 30 minut, zatem poziom 1 ochrony zgodnie z EN 374-3 jest wystarczający.

Powyższe uzasadnienie zostało uwzględnione w toku postępowania KIO sygn.. akt: 2419/16 z dn. 13 stycznia 2017, gdzie w wyroku nakazano usunięcie wskazanych zapisów z wymagań SIWZ jako bezzasadnych.

W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie jako alternatywy rękawic koloru niebiesko-fioletowego, przebadanych zgodnie z EN 374-3 na etanol 10% i izopropanol 70% na co najmniej 1 poziomie ochrony o poziomie AQL 1.0 potwierdzone raportem z wynikami badań (informacja fabrycznie naniesiona na opakowaniu <1,5).

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

193. Dotyczy: **Pakiet nr 58, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

194. Dotyczy: **Pakiet nr 22 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzygarki chirurgicznej z nieruchomą głowicą, z ładowarką, bezprzewodowej, akumulatorowej z wymiennymi ostrzami. Strzygarka chirurgiczna stosowana do usuwania owłosienia ze skóry pacjentów przed zabiegami operacyjnymi i innymi zabiegami inwazyjnymi. Strzygarka chirurgiczna może być stosowana do usuwania zarówno grubych jak i delikatnych, krótkich jak i długich, mokrych jak i suchych włosów. Może być bezpiecznie stosowana nawet do delikatnych okolic ciała. Ostrza jednokrotnego użycia o szerokości 4,8 cm. Zapewnia min. 90 min. pracy po pełnym naładowaniu baterii; opakowanie max 1 kpl. Posiada klasę szczelności IPX7, która umożliwi pełną i dokładną dezynfekcję strzygarki.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

195. Dotyczy: **Pakiet nr 22 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy do strzygarki z nieruchomą głowicą. Ostrza skonstruowane w sposób wykluczający uszkodzenie skóry. Możliwość usuwania owłosienia z każdej części ciała. Możliwość usuwania krótkich, długich oraz mokrych i suchych włosów. Szerokość ostrza 4,8 cm. Pakowane pojedynczo w opakowaniu zbiorczym max 50 szt

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

196. Dotyczy: **Pakiet nr 4 - poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do infuzji ze standardową jednoczęściową komorą kroplową, który podczas pracy zgodnej z pkt. 6.6 Karty Charakterystyki Produktu Leczniczego powszechnie używanych leków („Roztwór należy podawać z zastosowaniem jałowego zestawu do infuzji, stosując się do zasad aseptyki”), nie dopuszcza do przedostania się powietrza do pacjenta, co wynika z różnicy ciśnień w układzie żylnym, a ciśnieniem hydrostatycznym płynu infuzyjnego.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

197. Dotyczy: **Pakiet nr 4 - poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu funkcjonalnie odpowiadającemu opisanemu z odpowietrznikiem zgodnym z normą ISO 8536-4:2013- Zestawy jednorazowego użytku do infuzji, do podawania grawitacyjnego.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

198. Dotyczy: **Pakiet nr 4 - poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu z jednoczęściową komorą kroplową.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

199. Dotyczy: **Pakiet nr 4 - poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetoczeń z jednoczęściową komorą kroplową, zgodną z normą ISO 8536-4:2013- Zestawy jednorazowego użytku do infuzji, do podawania grawitacyjnego. Pragniemy nadmienić, że wymóg dwudzielnej komory kroplowej nie ma uzasadnienia przy podaży grawitacyjnej. Komora dwudzielna ma zastosowanie tylko przy podaży przez pompę infuzyjną, w momencie gdy podłączony jest czujnik kropel.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

200. Dotyczy: *Pakiet nr 4*

Prosimy o dopuszczenie zestawów pakowanych max 100 szt.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

201. Dotyczy: *Pakiet nr 5 poz. 1 – 4*

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek dwuczęściowych firmy Becton Dickinson, sterylnych z białym tłokiem i przezroczystym cylindrem, ze skalą na cylindrze odpowiadającej skali nominalnej strzykawki (tak jak w pozycji 5,6,7). Pragniemy podkreślić, iż zapisy Polskiej Normy PN-EN ISO 7886-1 dotyczącej jałowych strzykawek iniekcyjnych do jednorazowego użytku dopuszczają stosowanie skali zarówno nominalnej jak i rozszerzonej.

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI ZAPISÓW W SIWZ.

202. Dotyczy: *Pakiet nr 5 poz. 5-8 i 13-14*

Prosimy o doprecyzowanie czy tłok i cylinder zaferowanych strzykawek ma być wykonany z polipropylenu?

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI ZAPISÓW W SIWZ.

203. Dotyczy: *Pakiet nr 5 poz. 13-14*

Prosimy o wyjaśnienie czy strzykawka ma być skalowana co 1 ml na całej długości skali, tj. od 1 ml do 60 ml?

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI ZAPISÓW W SIWZ.

204. Dotyczy: *Pakiet nr 5 poz. 13-14*

Prosimy Zamawiającego o podanie typu pomp BBrauna będących na wyposażeniu Zamawiającego.

Odp. WSZYSTKIE TYPY POMP FIRMY B.RRAUN.

205. Dotyczy: *Pakiet nr 6*

Prosimy o dopuszczenie kraników firmy Becton Dickinson, dotychczas stosowanych sterylizowanych radiacyjnie ze standardową końcówką luer-lock?

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI ZAPISÓW W SIWZ.

206. Dotyczy: *Pakiet nr 6*

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy kraniki mają być wyposażone w mechanizm, który umożliwia pewne ustawienie pozycji /otwarty zamknięty we wszystkich drogach przepływu bez zakłóceń poziomu dedykowanego przepływu

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI ZAPISÓW W SIWZ.

207. Dotyczy: *Pakiet nr 6*

Prosimy o wyjaśnienie czy zaferowane kraniki mają posiadać podwójny – optyczny i wyczuwalny wskaźnik położenia otwarty/zamknięty?

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI ZAPISÓW W SIWZ.

208. Dotyczy: *Pakiet nr 6*

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 1 kraników pakowanych po 100 szt., w pozycji 2 po 50 szt. w poz. 3-4 po 20 szt.

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI ZAPISÓW W SIWZ.

209. Dotyczy: *Pakiet nr 6*

Prosimy o wyjaśnienie, czy kranik w pozycji 1 ma być wykonany z poliwęglanu tak jak w pozycji 2-4?

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI ZAPISÓW W SIWZ.

210. Dotyczy: *Pakiet nr 15 poz. 2*

Prosimy o dopuszczenie igieł bezpiecznych wyposażonych w plastikowy zatrzask wewnątrz nasadki, pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI ZAPISÓW W SIWZ.

211. Dotyczy: *Pakiet nr 15 poz. 8*

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 2 igieł do pena w rozmiarach 30-31 G?

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI ZAPISÓW W SIWZ.

212. Dotyczy: *Pakiet nr 15 poz. 10,11*

Prosimy o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka w opisie pod pakietem i wskazanie poz. 15,16 dotyczy poz. 10 i 11?

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI ZAPISÓW W SIWZ.

213. Dotyczy: *Pakiet nr 15*

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 10-12 kaniul wykonanych z PTFE widoczne w USG bez pasków RTG?

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI ZAPISÓW W SIWZ.

214. Dotyczy: *Pakiet nr 25 poz. 1*

Prosimy o dopuszczenie gotowych strzykawek napełnionych fabrycznie roztworem NaCl 0,9% , posiadających średnicę cylindra odpowiadającą strzykawce o pojemności 5 ml, długi korek zamykający o dł. min 12mm, gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki Luer Lock, zapobiegające przypadkowej kontaminacji wejścia do

strzykawki, ze specjalna budową tłoka eliminującą zwrotny napływ krwi do cewnika (zerowy refluks). Z ogranicznikiem tłoka strzykawki uniemożliwiającym wysunięcie tłoka poza przestrzeń sterylną strzykawki i przypadkową kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawki do przepłukiwania oraz aspiracji sprawdzającej drożność cewnika(z tłokiem, który po użyciu całkowicie wciskany jest do wnętrza strzykawki), z gazikiem dezynfekcyjnym?

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI ZAPISÓW W SIWZ.

215. Dotyczy: **Pakiet nr 25 poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie gotowych strzykawek napełnionych fabrycznie roztworem NaCl 0,9% , posiadających średnicę cylindra odpowiadającej strzykawce o pojemności 10ml, długi korek zamykający o dł. min 12mm, gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki Luer Lock, zapobiegające przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki, ze specjalna budową tłoka eliminującą zwrotny napływ krwi do cewnika (zerowy refluks). Z ogranicznikiem tłoka strzykawki uniemożliwiającym wysunięcie tłoka poza przestrzeń sterylną strzykawki i przypadkową kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawki do przepłukiwania oraz aspiracji sprawdzającej drożność cewnika(z tłokiem, który po użyciu całkowicie wciskany jest do wnętrza strzykawki), z gazikiem dezynfekcyjnym?

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI ZAPISÓW W SIWZ.

216. Dotyczy: **Pakiet nr 25 poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie gotowych strzykawek napełnionych fabrycznie roztworem NaCl 0,9% , posiadających średnicę cylindra odpowiadającej strzykawce o pojemności 3 ml, długi korek zamykający o dł. min 12mm, gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki Luer Lock, zapobiegające przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki, ze specjalna budową tłoka eliminującą zwrotny napływ krwi do cewnika (zerowy refluks). Z ogranicznikiem tłoka strzykawki uniemożliwiającym wysunięcie tłoka poza przestrzeń sterylną strzykawki i przypadkową kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawki do przepłukiwania oraz aspiracji sprawdzającej drożność cewnika(z tłokiem, który po użyciu całkowicie wciskany jest do wnętrza strzykawki), z gazikiem dezynfekcyjnym?

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI ZAPISÓW W SIWZ.

217. Dotyczy: **Pakiet nr 8- poz. 1 i 2**

Ze względu na szeroką dostępność i znajomość masowego produktu jakim jest worek na mocz, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu opisowej instrukcji w języku polskim wraz z wizualizacją wyrobu na opakowaniu.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

218. Dotyczy: **Pakiet nr 8- poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie sterylnego 2 l worka w systemie zamkniętym na 7 dni, z miękkim drenem antyżaluzamiowym 120cm, zastawką antyzwrotną, ze zintegrowanym wieszakiem, szczegółową skalą co 25ml do 100ml, filtrem antybakteryjnym (z wieszakiem), białą tylną ścianą worka do łatwej wizualizacji moczu, poprzecznym kranik spustowym , nadrukowaną instrukcją opróżniania worka, wentylowaną zakładką na kranik spustowy, z podwójnymi, wzmocnionymi zgrzewami, płaskim, łatwym do dezynfekcji portem bezłowym do pobierania próbek o powierzchni 50 mm² .

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

219. Dotyczy: **Pakiet nr 8- poz. 2**

Czy zamawiający oczekuje by system zamknięty do godzinowej zbiórki moczu posiadał przezroczyste okienko podglądu w łączniku do cewnika foley – do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

220. Dotyczy: **Pakiet nr 10 - poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie: cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych, cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych. Wykonany z miękkiego i elastycznego PCV. Zakończony prosto (atraumatyczny, zaokrąglony otwór końcowy). Dwa otwory boczne naprzeciwległe o łącznej powierzchni nie przekraczającej 50% powierzchni otworu końcowego. Łącznik kodowany kolorystycznie i numerycznie zależnie od rozmiaru . Pakowany prosto w opakowanie typu folia-papier z listkami ułatwiającymi otwieranie (min. 1cm). Na opakowaniu fabrycznie umieszczone: nr katalogowy, rozmiar, data produkcji, numer serii, data ważności, sposób sterylizacji oraz napisy w języku polskim. Rozmiary CH 6 - CH 10, długość 40cm, oraz CH 12 - CH 24, długość 50 oraz 60cm (do wyboru przez Zamawiającego).opakowanie max 100 szt.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

221. Dotyczy: **Pakiet nr 10- poz. 1**

Prosimy o doprecyzowanie czy wewnętrzna część konektora ma być karbowana?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

222. Dotyczy: **Pakiet nr 10- poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego bezpiecznego zestawu do pobierania śluzu z drzewa oskrzelowego o pojemności 25ml, składającego się z rurki wykonanej z medycznego PVC do podłączenia ssaka i zdejmowanego konektora do podłączenia cewnika, z zamknięciem i etykietą, pakowany po 10 szt.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

223. Dotyczy: **Pakiet nr 10- poz. 2**

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby zestaw do pobierania próbek wydzieliny z oskrzeli posiadał filtr anti-HIV?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

224. Dotyczy: **Pakiet nr 26**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 8,5g, z datą ważności na indywidualnym opakowaniu papier-foolia, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów?

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI ZAPISÓW W SIWZ.

225. Dotyczy: **Pakiet nr 26**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 12,5g, z datą ważności na indywidualnym opakowaniu papier-foolia, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów.

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI ZAPISÓW W SIWZ.

226. Dotyczy: **Pakiet nr 26**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny, które są substancjami wnikałymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutagenny ?

Odp. TAK.

227. Dotyczy: **Pakiet nr 12**

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji 10, 11, 12, 13 do oddzielnego pakietu co pozwoli na złożenie ważnej konkurencyjnej oferty większej liczbie wykonawców?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

228. Dotyczy: **Pakiet nr 12**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 11 zestawu do odsysania pola operacyjnego bez kontroli odsysania. Ergonomiczna końcówka z 4 otworami bocznymi CH 21. Dren CH 30dł. 300 cm, zakończenie lejek lejek, z łącznikami z możliwością dopasowania do każdego rodzaju ssaka bez konieczności docinania. opakowanie max 50 szt.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

229. Dotyczy: **Pakiet nr 40**

Prosimy o odpuszczenie w pozycji pierwszej drenu o dł. 210 cm?

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI ZAPISÓW W SIWZ.

230. Dotyczy: **Pakiet nr 59, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic chirurgicznych lateksowych bezpydrowych polimeryzowanych, zewnątrz delikatnie teksturowanych o sile zrywania przed starzeniem (mediana) min. 16,4N. Spełniające normy EN 455, EN 420, EN 388, ATSM F 1671, EN 374 – 1 (z wył. pkt. 5.3.2), 2, 3, ASTM D 6978. Oporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671, przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3. Odporne na przenikanie min. 13 cytostatyków zgodnie z normą ASTM D 6978 równoważną, m.in. Carmustine, Mitomycin C, Cyklofosfamide (Cytosan), Fluorouracil, Vincristine, Cisplatin,. Obniżony poziom AQL po zapakowaniu 0,65 oraz obniżony poziom protein wynoszący $\leq 10 \mu\text{g/g}$. Rozmiar rękawicy od 5,5 – 9,0. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne składane foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

231. Dotyczy: **Pakiet nr 59, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości całkowitej zgodnej z wytycznymi ustawodawcy określonymi w normie EN 455-2, zgodnymi z wymogami ASTM D3577 i ISO 10282 wynoszącej min. 260 -285 mm dopasowanej do rozmiaru, która w pełni zakrywa mankiet fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego. Zgodne z EN 455, EN 420, EN 388, ATSM F 1671, EN 374 – 1 (z wył. pkt. 5.3.2), 2, 3, ASTM D 6978. Grubość na dłoni min. $0,185 \pm 0,02 \text{ mm}$, na mankiecie min. $0,145 \text{ mm}$. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, wewnątrz polimerowa o strukturze sieci. Przebadane na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 lub równoważną. AQL $\leq 1,0$. Poziom protein $< 10 \mu\text{g/g}$ potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

232. Dotyczy: **Pakiet nr 59, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje rękawic oznakowanych jako medyczne i ochronne kategorii III, przebadanych według metodologii opisanych w normach wymienionych w SIWZ i spełniających wymagania norm EN 374-1,2,3 w zakresie będącym podstawą do uzyskania certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikowaną dla Środka ochrony osobistej kategorii III?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

233. Dotyczy: **Pakiet nr 59, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o sile zrywania 16 N, w opakowaniach foliowych podciśnieniowych, składanych na pół z dodatkowym tłoczeniem, jak dotychczas stosowane.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

234. Dotyczy: **Pakiet nr 59, poz. 1**

Prosimy o wyłączenie pozycji z pakietu w celu zwiększenia konkurencyjności ofert.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

235. Dotyczy: **Pakiet nr 59, poz. 1**

Prosimy o wyjaśnienie, czy nie zaszła omyłka i Zamawiający opisał rękawice obustronnie polimeryzowane zamiast rękawic trójwarstwowych nitril/nitril-lateks/lateks?

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

236. Dotyczy: **Pakiet nr 59- poz. 2**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy wysokiej klasy rękawicy wykonanych w 100% z poliizoprenu o wewnętrznej warstwie polimerowej o strukturze sieci oraz powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej. Kształt w pełni anatomiczny z poszerzoną częścią grzbietową dłoni i mankietem ze wzmocnieniem w postaci rolowania. Grubość na palcu 0,27 mm, na dłoni 0,215 mm, na mankiecie 0,17 mm, wpływająca korzystnie na barierowość rękawicy. Długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru. Zgodne z EN 455, EN 420, EN 388, ATSM F 1671, EN 374 – 1 (z wył. pkt. 5.3.2), 2, 3, ASTM D 6978. Badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), badania na przenikalność min. 25 cytostatyków (raporty z wynikami badań), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Obniżony poziom AQL wynoszący 0,65 po zapakowaniu. Okres ważności 3 lata. Pakowane po 40 par.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

237. Dotyczy: **Pakiet nr 59, poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic sterylnych, lateksowych, bezpudrowych w systemie podwójnego zakładania o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej na całej powierzchni zapewniającej dobrą chwytność oraz wewnętrznej warstwie polimerowej o strukturze sieci ułatwiającej zakładanie. Kształt w pełni anatomiczny z poszerzoną częścią grzbietową dłoni. . Zgodne z EN 455, EN 420, EN 388, ATSM F 1671, EN 374 – 1 (z wył. pkt. 5.3.2), 2, 3, ASTM D 6978. Grubość palca zewnętrznej rękawicy na palcu 0,27 mm, na dłoni 0,21 oraz rękawica wewnętrzna o grubości na dłoni min. 0,17 mm, na mankiecie min. 0,145 mm. Długość rękawic min. 270 -285 dopasowana do rozmiaru. Poziom protein < 15 µg/g. AQL 0,65. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

238. Dotyczy: **Pakiet nr 59, poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic do systemu podwójnego zakładania posiadających powierzchnię mikroteksturowaną na całej powierzchni, AQL ≤ 1,5, niski poziom protein < 50 µg/dm² rękawicy, co zgodnie z dostępną literaturą fachową jest poziomem zapewniającym minimalne ryzyko wystąpienia objawów alergii na lateks. Grubość na palcu 0,18 mm, na dłoni 0,15 mm, na mankiecie 0,13 mm.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

239. Dotyczy: **Pakiet nr 59, poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w komplecie dwóch par pakowanych osobno.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

240. Dotyczy: **Pakiet nr 59- poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawicy lateksowej bezpudrowej koloru brązowego (antyrefleksyjna) do zabiegów ortopedycznych o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej, wewnętrzna warstwa CPC - o działaniu bakteriobójczym i przeciwgrzybicznym, silikonowane. Wzmocnione o dużej elastyczności, szczególnej wytrzymałości i zwiększonej grubości wynoszącej w obszarze palca min. 0,32 mm, na dłoni i mankiecie ≥ 0,21mm. Długość min. 295 mm. Zawartość protein < 30 µg/g rękawicy. Siła zrywania przed/po starzeniu min. 33N/26N. Badania na przenikalność min. 10 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 lub równoważną oraz na przenikalność min. 12 cytostatyków. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami. Obniżony poziom AQL wynoszącym po zapakowaniu 0,65. Opakowanie podwójne, zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

241. Dotyczy: **Pakiet nr 22 poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej strzygarki chirurgicznej z nieruchomą głowicą, z ładowarką, bezprzewodowej, akumulatorowej z wymiennymi ostrzami o klasie szczelności IPX7. Strzygarka chirurgiczna stosowana do usuwania owłosienia ze skóry pacjentów przed zabiegami operacyjnymi i innymi zabiegami inwazyjnymi. Strzygarka chirurgiczna może być stosowana do usuwania zarówno grubych jak i delikatnych, krótkich jak i długich, mokrych jak i

suchych włosów. Może być bezpiecznie stosowana nawet do delikatnych okolic ciała. Ostrza jednokrotnego użycia o szerokości 4,8 cm. Zapewnia 120 min. pracy po pełnym naładowaniu baterii; opakowanie max 1 kpl.

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

242. Dotyczy: **Pakiet nr 22 poz.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy do strzygarki z nieruchomą głowicą. Ostrza skonstruowane w sposób wykluczający uszkodzenie skóry. Możliwość usuwania owłosienia z każdej części ciała. Możliwość usuwania krótkich, długich oraz mokrych i suchych włosów. Szerokość ostrza 4,8 cm. Pakowane pojedynczo w opakowaniu zbiorczym max 50 szt

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

243. Dotyczy: **Pakiet nr 13- poz. 1 - 7**

Prosimy Zamawiającego o odpuszczenie produktów mikrobiologicznie czystych.

Odp. NIE. ZGODNIE Z SIWZ.

244. Dotyczy: **Pakiet nr 13- poz. 3 i 4**

Prosimy o dopuszczenie nebulizatora o pojemności 10 ml

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI ZAPISÓW W SIWZ.

245. Dotyczy: **Pakiet nr 13- poz. 3 i 4**

Prosimy o dopuszczenie drenu o przekroju gwiazdkowym z minimum 5 wzdłużnymi paskami wzmacniającymi, zapobiegającymi zamknięciu światła drenu, z uniwersalnymi łącznikami?

Odp. TAK. ZAMAWIAJĄCY DOKONA MODYFIKACJI ZAPISÓW W SIWZ.

246. Dotyczy: **Pakiet nr 13- poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozmiarów: dorosłego i dziecięcego

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

247. Dotyczy: **Pakiet nr 13- poz. 5**

Prosimy o dopuszczenie maski do podawanie tlenu typu Venturi, otwarta, wydłużonej pod brodą, wykonanej z miękkiego PVC, z aluminiowym zaciskiem na nos, gumką do mocowania z możliwością regulacji długości, 7 dysz do niskiej i średniej koncentracji tlenu, kodowane kolorystycznie (24%, 28%, 31%, 35%, 40%, 50%, 60%), w zestawie adapter do podłączenia nawilżacza o wysokiej wydajności, z pierścieniem zapewniającym ciągłość przepływu, przestrzeń martwa o dł. 15 cm, drenem o dł. 2,1m i przekroju gwiazdkowym zakończonym łącznikiem uniwersalnym nie zawierającą lateksu, ftalanów, DEHP, bisfenolu, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo. Na opakowaniu jednostkowym: nazwa, grafika produktu z opisem, nr katalogowy, producent, data ważności, nr serii, symbol „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2), symbol CE

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

248. Dotyczy: **Pakiet nr 13- poz. 6**

Prosimy o dopuszczenie Maski tlenowej do wysokiej koncentracji tlenu z dwoma zaworami bocznymi, z niskooporowym zaworem zwrotnym zapobiegającym wydychaniu do worka. Maska zapewnia usuwanie wydychanych gazów, wydłużona pod brodę, z rezerwuarem tlenu, pojemność worka 1 L, anatomiczny kształt maski, wykonanej z miękkiego PVC, z aluminiowym zaciskiem na nos, gumką do mocowania z możliwością regulacji długości, obrotowy łącznik dostosowuje maskę do pozycji pacjenta, atraumatyczny mankiet maski, dren tlenowy dł. 2.1m, przekrój gwiazdkowy, łącznik uniwersalny do podłączenia aparatury jednorazowego użytku, czysta mikrobiologicznie, nie zawiera lateksu, ftalanów, DEHP, bisfenolu, pakowane pojedynczo, Na opakowaniu jednostkowym: nazwa, grafika produktu z opisem, nr katalogowy, producent, data ważności, nr serii, symbol „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2), symbol CE

Odp. ZGODNIE Z SIWZ.

249. Dotyczy: **Pakiet nr 13- poz. 1-7**

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy będzie oczekiwał aby produkty do tlenoterapii były wolne od ftalanów, DEHP i bisfenolu?

Odp. TAK. PRODUKTY DO TLENOTERAPII MAJĄ BYĆ WOLNE OD FTALANÓW, DEHP I BISFENOLU.

MODYFIKACJA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA NR 1

1. Na podstawie art. 38 ust. 4 i 4a ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164, j. t.) w specyfikacji istotnych warunków zamówienia wprowadza się następujące zmiany:
 - 1.1. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ, poprzez wprowadzenie Części nr II SIWZ o nowej treści, dotyczącej obowiązku informacyjnego wynikającego z art. 13 RODO w przypadku zbierania danych osobowych bezpośrednio od osoby fizycznej, której dane dotyczą, w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego.
Konsekwencją dokonanej zmiany są zmiany numerów kolejnych części SIWZ a także odnośników do tych części.

- 1.2. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ, poprzez wprowadzenie nowego Załącznika nr 7 do SIWZ, stanowiącego oświadczenie wykonawcy w zakresie wypełnienia obowiązków informacyjnych przewidzianych w art. 13 lub art. 14 RODO.
Konsekwencją dokonanej zmiany są zmiany dotyczące wymaganych dokumentów załączanych do oferty oraz zmiany modyfikujące wykaz załączników do SIWZ.
- 1.3. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Wzór umowy § 7 ust. 1 pkt. c), który uzyskuje brzmienie:
„ c) za zwłokę w wykonaniu reklamacji Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości **0,5% wartości reklamowanego towaru**, za każdy dzień zwłoki w wykonaniu reklamacji.”
- 1.4. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Wzór umowy § 3 ust. 1, poprzez dopisanie słów „jeżeli dotyczy* ”
- 1.5. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Wzór umowy § 4 ust. 2, który uzyskuje brzmienie:
„2. W przypadku stwierdzenia wad jakościowych lub braków ilościowych, Zamawiającemu zostanie dostarczony towar wolny od wad lub uzupełniony brak w terminie **dni (min. 5 dni – max 10 dni roboczych pn-pt)**, licząc od dnia złożenia reklamacji.”
oraz analogiczny zapis w Formularzu oferty.
- 1.6. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Wzór umowy § 7 ust. 1, poprzez dopisanie punktu d) o treści:
„d) z tytułu odstąpienia od umowy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy Zamawiający zapłaci karę w wysokości 10% za dostawy, od których odstąpił (ilości szacunkowe stają się podstawą do określenia wartości i ilości przedmiotu zamówienia)- nie dotyczy okoliczności, o których mowa w § 11 ust.2 niniejszej umowy.”
- 1.7. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Wzór umowy § 2 ust. 3, który uzyskuje brzmienie:
„3. Wielkość i termin dostarczenia każdej partii towaru wynikać będzie z jednostronnych przesyłanych mailem lub faxem zamówień.”
- 1.8. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2 Pakiet nr 1 poz. 1, który uzyskuje brzmienie:

| | |
|----|---|
| 1. | Elektroda H92SG; REF 31.1925.21 holter/wysiłkowa/monitoring, podłoże piankowe, hydrożel stały; styk Ag/AgCl; złącze zatrzaskowe; wymiary 57 mm x 34 mm. Pakowane po 50 szt opakowanie max 500 szt. Zamawiający dopuszcza elektrodę równoważną o wymiarach 55mm x 40 mm. |
|----|---|

- 1.9. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2 Pakiet nr 1 poz. 4, który uzyskuje brzmienie:

| | |
|----|--|
| 4. | Elektrody do defibrylacji, kardiowersji, monitorowania, stymulacji przezskórnej typu COMBO, kompatybilne z defibrylatorami ZOLL i LIFEPACK , podłoże piankowe, warstwa przewodząca styku wykonana na bazie Ag/AgCl, zintegrowane odprowadzenia długości 120 cm ± 10%, radioprzezierne; końcówka koloru białego ; pakowane po 10 par. opakowanie max 10 par. Zamawiający dopuszcza elektrodę z odprowadzeniem o długości 100 cm, pakowaną po 2 szt. |
|----|--|

- 1.10. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2 Pakiet nr 55 poz. 4, który uzyskuje brzmienie:

| | |
|----|---|
| 4. | Papier do EKG Mortara Eli M. RAGNONI ELI 250 215X280X200SH |
|----|---|

- 1.11. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2 Pakiet nr 11 poz. 38 i 39, które uzyskują brzmienie:

| | |
|-----|--|
| 38. | Pojemnik na mocz do analizy z wieczkiem; jałowy pojemność: 100 lub 120 ml ; opakowanie max 100 szt. |
| 39. | Pojemnik na mocz do analizy z wieczkiem; niejałowy pojemność: 100 lub 120 ml ; opakowanie max 90 szt. |

- 1.12. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2 Pakiet nr 3 poz. 2, który uzyskuje brzmienie:

| | |
|----|--|
| 2. | Koreczki do kaniul standardowe Luer -Lock, sterylne; pakowane pojedynczo; trzcień wystający bądź nie wystający poza krawędź korka ; opakowanie max. 250 szt |
|----|--|

- 1.13. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2 Pakiet nr 18 poz. 1, który uzyskuje brzmienie:

| | |
|---|--|
| 1 | Szybki, mokry test ureazowy do wykrywania <i>Helicobacter pylori</i> . Wynik do odczytu w czasie maksymalnie 5 - 30 minut i nie dłuższym niż 60 min.; opakowanie max 100 szt. ZAMAWIAJĄCY WYMAGA ABY TESTY POSIADAŁY BARDZO ŁATWY I WYGODNY DOSTĘP DO STUDZIENKI TESTOWEJ ZAMYKANY RUCHOMYM OKIENKIEM, WYPOSAŻONYM W SPECJALNY OGRANICZNIK ZABEZPIECZAJĄCY PRZED SAMOCZYNNYM PRZESUNIĘCIEM I WYPADNIĘCIEM. |
|---|--|

- 1.14. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2 Pakiet nr 26 poz. 1 i 2, które uzyskują brzmienie:

| Lp. | Przedmiot zamówienia |
|-----|--|
| a | b |
| 1. | <p>Sterylny żel znieczulający przeznaczony m.in. do cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany wszelkiego rodzaju cewników oraz do intubacji; bezłateksowy; w ampułkostrzykawkach; Na każdej pojedynczej strzykawce oznaczenie pełnego składu chemicznego żelu oraz data ważności produktu. Sterylizowany parą wodną, biokompatybilny; op. / 25 szt. Pojemność 5 ml-6 ml; opakowanie max 25 szt.</p> <p>Zamawiający dopuszcza:</p> <p>1. Sterylny żel znieczulający (zawierający w 100 g : Lidocaine 2g, Chlorhexidine Digluconate (roztwór 20%) 0,05g oraz Hydroxyethyl Cellulose, Methyl Hydroxybenzoate 0,10 g, Propyl Hydroxybenzoate 0,05g, Purified Water, Mono Propylen Glycol), przeznaczony do cewnikowania pęcherza moczowego oraz wymiany wszelkiego rodzaju cewników; bezłateksowy; w ampułkostrzykawkach; Skład żelu oraz data ważności podane są na każdym bezpośrednim opakowaniu ampułkostrzykawki. Sterylizowany radiacyjnie; Pojemność 6 ml; opakowanie 25 szt.</p> <p>2. Jałowy, rozpuszczalny w wodzie, bezbarwny i przezroczysty żel, przeznaczony do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 8,5g, z datą ważności na indywidualnym opakowaniu papier-folia, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów.</p> |
| 2. | <p>Sterylny żel znieczulający przeznaczony m.in. do cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany wszelkiego rodzaju cewników oraz do intubacji. Wygodny do aplikacji, bezłateksowy, w ampułkostrzykawkach. Na każdej pojedynczej strzykawce oznaczenie pełnego składu chemicznego żelu oraz data ważności produktu. Sterylizowany parą wodną, biokompatybilny; op. / 25 szt. Pojemność 10 ml-11 ml; opakowanie max 25 szt.</p> <p>Zamawiający dopuszcza:</p> <p>1. Sterylny żel znieczulający (zawierający w 100 g : Lidocaine 2g, Chlorhexidine Digluconate (roztwór 20%) 0,05g oraz Hydroxyethyl Cellulose, Methyl Hydroxybenzoate 0,10 g, Propyl Hydroxybenzoate 0,05g, Purified Water, Mono Propylen Glycol), przeznaczony do cewnikowania pęcherza moczowego oraz wymiany wszelkiego rodzaju cewników; bezłateksowy; w ampułkostrzykawkach; Skład żelu oraz data ważności podane są na każdym bezpośrednim opakowaniu ampułkostrzykawki. Sterylizowany radiacyjnie; Pojemność 11 ml; opakowanie 25 szt.</p> <p>2. Jałowy, rozpuszczalny w wodzie, bezbarwny i przezroczysty żel, przeznaczony do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 12,5g, z datą ważności na indywidualnym opakowaniu papier-folia, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów.</p> |

1.15. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2 Pakiet nr 13 poz. 3 i 4, które uzyskują brzmienie:

| | |
|----|---|
| 3. | <p>Nebulizator z łącznikiem karbowanym 15cm/16 cm, ustnikiem i drenem 2,1m. Wykonany z PCV, bez zawartości lateksu. Pojemność 6ml ze skalą cyfrową na 2, 4, 6ml. Rozłączany dren o przekroju gwiazdkowym z pięcioma wzdłużnymi paskami wzmacniającymi, zapobiegającymi zamknięciu światła drenu z uniwersalnymi łącznikami. Wyrób sterylny, opakowanie foliowe z napisami w j. polskim oraz instrukcją użycia. opakowanie max. 25 szt.</p> <p>Zamawiający dopuszcza nebulizator o pojemności 10 ml. Zamawiający dopuszcza dren o przekroju gwiazdkowym z minimum 5 wzdłużnymi paskami wzmacniającymi, zapobiegającymi zamknięciu światła drenu, z uniwersalnymi łącznikami.</p> |
| 4. | <p>Maska tlenowa z nebulizatorem i drenem, bez ustnika, i drenem 2,1m. Wykonana z medycznego PCV, bez zawartości lateksu. Wyposażona w regulowaną blaszkę na nos, gumkę mocującą, duże otwory boczne, obrotowy łącznik do nebulizatora. Nebulizator o pojemności 6ml - 8ml (skalowany co 1ml, cyfrowo co 2ml). Rozłączany dren o przekroju gwiazdkowym z ośmioma wzdłużnymi paskami wzmacniającymi, zapobiegającymi zamknięciu światła drenu z uniwersalnymi łącznikami. Wyrób sterylny, opakowanie foliowe z napisami w j. polskim oraz instrukcją użycia. Rozmiary: S, M, L, XL ; opakowanie max 100 szt.</p> <p>Zamawiający dopuszcza nebulizator o pojemności 10 ml. Zamawiający dopuszcza dren o przekroju gwiazdkowym z minimum 5 wzdłużnymi paskami wzmacniającymi, zapobiegającymi zamknięciu światła drenu, z uniwersalnymi łącznikami.</p> |

1.16. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2 Pakiet nr 13 poz. 6, który uzyskuje brzmienie:

| | |
|----|---|
| 6. | <p>Maska tlenowa z drenem i workiem, sterylna, przeznaczona do wysokiej koncentracji tlenu. Maska tlenowa z rezerwuarem tlenowym i drenem 2,1m. Wykonana z medycznego PCV, bez zawartości lateksu. Wyposażona w regulowaną blaszkę na nos, gumkę mocującą, otwory boczne z silikonowymi zastawkami, obrotowy łącznik do worka z silikonową zastawką. Worek o pojemności 1000ml. Rozłączany dren o przekroju gwiazdkowym z ośmioma wzdłużnymi paskami wzmacniającymi, zapobiegającymi zamknięciu światła drenu z uniwersalnymi łącznikami. Wyrób sterylny, opakowanie foliowe z napisami w j. polskim oraz instrukcją użycia; opakowanie max 100 szt.</p> <p>Zamawiający dopuszcza wyrób w całości wykonany z medycznego PCV.</p> |
|----|---|

1.17. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2 Pakiet nr 64 poz. 1, który uzyskuje brzmienie:

| | |
|----|---|
| 1. | <p>Podkładka żelowa pod głowę, pozycja na brzuchu; 25 x 20 x 10 cm; 1 szt</p> <p>Zamawiający dopuszcza: podkładki żelowe pod głowę, pozycja na brzuchu, z wycięciem na rurkę intubacyjną, wykonane z medycznego żelu silikonowego oraz lekkiej pianki o wymiarach: 280 x 240 x 140 mm</p> |
|----|---|

1.18. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2 Pakiet nr 64 poz. 7, który uzyskuje brzmienie:

| | |
|----|--|
| 7. | <p>Uniwersalny żelowy pozycjoner w kształcie kopuły pod kolana i kostki 50 x 15 x 7cm; 1 szt.</p> <p>Zamawiający dopuszcza: podkładk żelowe w kształcie półwałka, wykonane z medycznego żelu silikonowego oraz lekkiej pianki, o wymiarach: 505 x 140 x 110 mm</p> |
|----|--|

1.19. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2 Pakiet nr 64 poz. 10, który uzyskuje brzmienie:

| | |
|-----|---|
| 10. | <p>Pozycjoner żelowy pod piętę 18 x 10 x 7cm; 1 szt</p> <p>Zamawiający dopuszcza: pozycjoner pod piętę, wykonany z medycznego żelu silikonowego i lekkiej pianki, o wymiarach: 180 x 100 x 70 mm</p> |
|-----|---|

1.20. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2 Pakiet nr 11 poz. 53, który uzyskuje brzmienie:

| | |
|-----|--|
| 53. | <p>Zestaw do lewatywy j.u. złożony z: worka o pojemności 1750 ml, skalowany w ml, cewnik zakończony miękką wyoblonym zakończeniem i 2-dużymi otworami bocznymi lub kanką, rękawice j.u., serweta, mydło w płynie; opakowanie max 75 szt.</p> <p>Zamawiający dopuszcza: zestaw do lewatywy o pojemności 1000 ml wykonany ze wzmocnionej folii, z podziałką, uchwytem do zawieszenia, dren posiada zacisk rolkowy, obłe z dwoma otworami bocznymi, w zestawie rękawiczki PE, opatrunek włókninowy, saszetka środka myjącego.</p> |
|-----|--|

1.21. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2
Pakiet nr 59 poz. 1 i 2, poprzez korektę ilości zamawianego asortymentu:

Pakiet nr 59 - Rękawice chirurgiczne1

| Lp. | Przedmiot zamówienia | Jm. | CSK | CKD | SPORNA | Szacunkowa ilość "j.m." na 12 m-cy |
|-----|--|------|-----|-------|--------|------------------------------------|
| a | b | c | d | e | f | g |
| 1. | Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie, warstwa antypoślizgowa na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671; Zgodne z normą EN 374-1,2,3, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3, zgodne z normą EN 420. Obniżona zawartość białek lateksowych max 10 µg/g. AQL 0,65. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony osobistej kategorii III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,21mm(+/-0,02), dłoni 0,18mm(+/-0,01), mankiecie 0,17mm(+/-0,01), długość min. 280mm, siła zrywu przed starzeniem(mediana) min 18N.Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,0-8,5. | para | 0 | 88000 | 0 | 88 000 |
| 2. | Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z poliizoprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor biały, kształt anatomiczny, prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany brzeg mankieta, obustronnie polimerowane, powierzchnia zewnętrzna z warstwą antypoślizgową. Długość rękawicy min 270mm, średnia grubość rękawicy na palcu: 0,23mm, dłoni 0,21mm, mankiecie 0,16mm, siła zrywu przed starzeniem: min 14N i AQL 0,65. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671. Zgodne z EN 420 (zręczność 5), odporne na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z EN 374-2, odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-1, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,0-8,5 | para | 0 | 10000 | 0 | 10 000 |

Konsekwencją dokonanej korekty jest zmiana wysokości wadium, określona w SIWZ część XI- Wymagania dotyczące wadium.

1.22. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2
Pakiet nr 60 poz. 3 i 4, poprzez korektę ilości zamawianego asortymentu:

Pakiet nr 60 - Rękawice chirurgiczne2

| Lp. | Przedmiot zamówienia | Jm. | CSK | CKD | SPORNA | Szacunkowa ilość "j.m." na 12 m-cy |
|-----|---|------|------|-------|--------------|------------------------------------|
| a | b | c | d | e | f | g |
| 3. | Rękawice chirurgiczne, Półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, grubość max. 0,21 mm. AQL po zapakowaniu < 1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankieta rolowany z widocznymi widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. | para | 2600 | 0 | 80000 | 82 600 |
| 4. | Rękawice chirurgiczne, poliizoprenowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, grubość na palcu 0,27 mm AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, mankieta rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3, badania na przenikalność min. 28 cytostatyków. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 | para | 0 | 18800 | 5000 | 23 800 |

Konsekwencją dokonanej korekty jest zmiana wysokości wadium, określona w SIWZ część XI- Wymagania dotyczące wadium.

1.23. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2
Pakiet nr 11 poz. 28, poprzez korektę wielkości opakowania maksymalnego:

| | |
|-----|--|
| 28. | Opaski dla zmarłych wykonane z polietylenu w kolorze białym, posiadają jednorazowy zatrzask uniemożliwiający przypadkowe rozpięcie opaski. Wymiary: szerokość 13 mm, obwód regulowany w zakresie 9 cm - 25 cm. Etui z przezroczystej wodoodpornej folii PCV o wym. 68 x 96 mm na wkładkę kartonową z wycięciem do przełożenia opaski. Wkładka kartonowa z nadrukowanym zakresem danych do uzupełnienia tj. nazwisko, imię, PESEL, zgon: data i godzina oraz linijka do wpisania innych przydatnych informacji. Opakowanie: gotowych do użycia opasek max 100 szt. |
|-----|--|

1.24. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2
Pakiet nr 11 poz. 30 i 31, poprzez dopisanie do opisu słów:

„Zamawiający dopuszcza sterylne ostrza chirurgiczne ze stali węglowej jednorazowego użytku z wygrawerowanym rozmiarem bezpośrednio na ostrzu, pakowane pojedynczo w folię aluminiową z identyfikacją rozmiarową oraz numerem LOT, datą ważności i produkcji oraz metodą sterylizacji, blister aluminiowy posiada

kołnierz ułatwiający otwarcie oraz odcisk kształtu ostrza, na opakowaniu zbiorczym nazwa producenta oraz importera a także pozostałe dane o rozmiarze ostrza, jego kształcie i ponownie nr LOT z datą produkcji i ważności i metodą sterylizacji, pakowane po 100 szt., ostrza pasują do standardowych trzonek nr. 3 i nr.4"

- 1.25. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2 Pakiet nr 11 poz. 45, który uzyskuje brzmienie:

| Lp. | Przedmiot zamówienia | Jm. | CK | CKD | SPORNA | Szacunkowa ilość "j.m." na 12 m-cy |
|-----|--|--------------|------------|-----|--------|------------------------------------|
| a | b | c | d | e | f | g |
| 45. | Staza gumowa bezlateksowa jednorazowego użytku w rolce - rolka/25 szt; opakowanie max 100 rolek po 25 szt. | rolka | 100 | 580 | 0 | 680 |

Konsekwencją dokonanej korekty jest zmiana wysokości wadium, określona w SIWZ część XI-Wymagania dotyczące wadium.

- 1.26. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2 Pakiet nr 5 poz. 1-4, poprzez dopisanie uwagi o treści:

„Zamawiający dopuszcza w poz. 1-4 strzykawki dwuczęściowe firmy Becton Dickinson, sterylne z białym tłokiem i przezroczystym cylindrem, ze skalą na cylindrze odpowiadającej skali nominalnej strzykawki (tak jak w pozycji 5,6,7).”

- 1.27. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2 Pakiet nr 5 poz. 5-8 i 13-14, , poprzez dopisanie uwagi o treści:

„W pozycjach 5-8 i 13-14 Zamawiający wymaga, aby tłok i cylinder zaferowanych strzykawek był wykonany z polipropylenu.”

- 1.28. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2 Pakiet nr 5 poz. 13 i 14, które uzyskują brzmienie:

| Lp. | Przedmiot zamówienia |
|-----|---|
| a | b |
| 13. | Strzykawka 50 ml do pomp infuzyjnych z końcówką Luer Lock; sterylna, niepirogenna; gumowy tłok z podwójnym uszczelnieniem, kryzą ograniczającą wysuwanie się tłoka; skala przedłużona w stosunku do pojemności nominalnej [50/60 ml], czytelna i trwała; podziałka skali wycechowana w mililitrach (precyzyjna)- co 1 ml na całą długość skali , wkalibrowana w pompy infuzyjne firmy B.Braun; Pod pojęciem „wkalibrowane” zamawiający rozumie strzykawki wymienione w oryginalnej instrukcji użycia pomp infuzyjnych firmy B.Braun; opakowanie jednostkowe typu blister-pack.; opakowanie max 100 szt. |
| 14 | Strzykawka 50 ml do pomp infuzyjnych z końcówką Luer Lock; do leków światłoczułych; sterylna, niepirogenna; gumowy tłok z podwójnym uszczelnieniem, kryzą ograniczającą wysuwanie się tłoka; skala przedłużona w stosunku do pojemności nominalnej [50/60 ml], czytelna i trwała; podziałka skali wycechowana w mililitrach (precyzyjna)- co 1 ml na całą długość skali , wkalibrowana w pompy infuzyjne firmy B.Braun; Pod pojęciem „wkalibrowane” zamawiający rozumie strzykawki wymienione w oryginalnej instrukcji użycia pomp infuzyjnych firmy B.Braun; opakowanie jednostkowe typu blister-pack.; opakowanie max 100 szt. |

- 1.29. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2 Pakiet nr 6 poz. 1-4, które uzyskują brzmienie:

| Lp. | Przedmiot zamówienia |
|-----|--|
| a | b |
| 1. | Kranik trójdrożny standardowy z obrotową końcówką Luer Lock; wyraźny optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty - zamknięty (oznaczone kierunki przepływu); pokrętko trójramienne w kolorze: czerwony, niebieski lub biały; wykonany z poliwęglanu; wszystkie wejścia zabezpieczone koreczkami; bez zawartości lateksu i ftalanów; jednorazowego użytku niepirogenny, nietoksyczny. Sterylizowany tlenkiem etylenu lub radiacyjnie . Pakowane: 1 sztuka/blister-pack; opakowanie max 100 szt. |
| 2. | Kranik trójdrożny z drenem przedłużającym o długości 10 cm, obrotowa końcówka Luer Lock; wyraźny optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty - zamknięty (oznaczone kierunki przepływu); pokrętko trójramienne w kolorze: czerwony, niebieski lub biały; wykonany z poliwęglanu; dren wykonany z PVC; wszystkie wejścia zabezpieczone koreczkami bez zawartości lateksu i ftalanów; jednorazowego użytku; niepirogenny, nietoksyczny; dopuszcza się kranik z dodatkowym portem do iniekcji w drenie. Sterylizowany tlenkiem etylenu lub radiacyjnie . Pakowanie: 1 sztuka/blister-pack; opakowanie max 50 szt. |
| 3. | Kranik trójdrożny z drenem przedłużającym o długości 25 cm; obrotowa końcówka Luer Lock; wyraźny optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty - zamknięty (oznaczone kierunki przepływu); pokrętko trójramienne w kolorze: czerwony, niebieski lub biały; wykonany z poliwęglanu; dren wykonany z PVC; wszystkie wejścia zabezpieczone koreczkami bez zawartości lateksu i ftalanów; jednorazowego użytku; niepirogenny, nietoksyczny Sterylizowany tlenkiem etylenu lub radiacyjnie . Pakowanie: 1 sztuka/blister-pack; opakowanie max 50 szt. |
| 4. | Kranik trójdrożny z drenem przedłużającym o długości 100 cm, obrotowa końcówka Luer Lock; wyraźny optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty - zamknięty (oznaczone kierunki przepływu); pokrętko trójramienne w kolorze: czerwony, niebieski lub biały; wykonany z poliwęglanu; dren wykonany z PVC; wszystkie wejścia zabezpieczone koreczkami bez zawartości lateksu i ftalanów; jednorazowego użytku; niepirogenny, nietoksyczny; Sterylizowany tlenkiem etylenu lub radiacyjnie . Pakowanie: 1 szt./blister-pack; opakowanie max 50 szt. |

- 1.30. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2 Pakiet nr 6, poprzez dopisanie uwagi o treści:

„Kraniki mają być wyposażone w mechanizm, który umożliwi pewne ustawienie pozycji /otwarty zamknięty we wszystkich drogach przepływu bez zakłóceń poziomu dedykowanego przepływu.”

- 1.31. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2 Pakiet nr 15 poz. 2, który uzyskuje brzmienie:

| Lp. | Przedmiot zamówienia |
|-----|--|
| a | b |
| 2. | <p>Bezpieczna igła iniekcyjna z ostrzem zorientowanym w kierunku osłony zabezpieczającej, która umożliwi iniekcję pod małym kątem. Igła i osłona igły integralnie ze sobą połączone (bez możliwości odłączenia igły od osłony zabezpieczającej). Słyszalne kliknięcie potwierdzające bezpieczne zamontowanie igły i słyszalne potwierdzenie aktywacji mechanizmu zabezpieczającego jednym palcem, bez potrzeby użycia twardej powierzchni. Kompatybilne ze strzykawkami Luer Lock i Luer. Wykonane w technologii umożliwiającej pewne i bezpieczne mocowanie na króćcówce Luer (metalowy zatrzask wewnątrz nasadki igły). Ch: 0,5 x 25 mm; 0,6 x 30 mm; 0,7 x 30mm; 0,8 x 40 mm; 0,9 x 40 mm; opakowanie max 100 szt.</p> <p>Zamawiający dopuszcza igły bezpieczne wyposażone w plastikowy zatrzask wewnątrz nasadki.</p> |

- 1.32. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2 Pakiet nr 15 poz. 8, który uzyskuje brzmienie:

| Lp. | Przedmiot zamówienia |
|-----|---|
| a | b |
| 8. | <p>Igła do Pena rozmiar: 28 G - 32 G lub 30-31 G. Sterylizowane tlenkiem etylenu lub sterylizowane radiacyjnie, dopuszcza barwne kodowanie na opakowaniu jednostkowym. Opakowanie max 100 szt.</p> |

- 1.33. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2 Pakiet nr 15 Uwaga tiret 1, który uzyskuje brzmienie:

„ Kaniula wykonana z PTFE. (podwójnie oczyszczony teflon.)Minimum cztery paski wtopione kontrastujące w RTG lub USG. Gładka powierzchnia kaniuli i ostra igła . Łatwe wprowadzanie i zakładanie kaniuli. Cienkościenna konstrukcja kaniuli dla osiągnięcia większych przepływów. Opakowanie bezpieczne –nierozrywalne ,zapobiegające mikrorozszczelnieniu i utracie jałowości.

Poz. 10 - 11 : kaniula typu neoflon ze zdejmowanym uchwytem ułatwiającym wprowadzenie kaniuli; kaniule o przepływie max. 13ml/min; kaniule bez dodatkowego portu górnego; z dodatkowym zdejmowanym uchwytem ułatwiającym wprowadzanie do naczynia.

Poz. 12: Samozamykający się górny lub boczny port.

Poz. 10-12 : Zamawiający dopuszcza kaniule wykonane z PTFE widoczne w USG bez pasków RTG.”

- 1.34. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2 Pakiet nr 25 poz. 1-3, które uzyskują brzmienie:

| Lp. | Przedmiot zamówienia |
|-----|--|
| a | b |
| 1. | <p>Strzykawka trzyczęściowa poj. 5ml napełniona fabrycznie roztworem NaCl 0,9%. Koreczek całkowicie zasłania połączenie LL. Korek dezynfekcyjny zintegrowany ze strzykawką, kod matrycowy na każdej strzykawce, strzykawka przezroczysta. opakowanie max 30 szt.</p> <p>Zamawiający dopuszcza gotowe strzykawki napełnione fabrycznie roztworem NaCl 0,9% posiadające średnicę cylindra odpowiadającą strzykawce o pojemności 5 ml, długi korek zamykający o dł. min 12mm, gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki Luer Lock, zapobiegające przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki, ze specjalną budową tłoka eliminującą zwrotny napływ krwi do cewnika (zerowy refluks). Z ogranicznikiem tłoka strzykawki uniemożliwiającym wysunięcie tłoka poza przestrzeń sterylną strzykawki i przypadkową kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawki do przepłukiwania oraz aspiracji sprawdzającej drożność cewnika(z tłokiem, który po użyciu całkowicie wciskany jest do wnętrza strzykawki), z gazikiem dezynfekcyjnym.</p> |
| 2. | <p>Strzykawka trzyczęściowa poj. 10ml napełniona fabrycznie roztworem NaCl 0,9%. Koreczek całkowicie zasłania połączenie LL. Korek dezynfekcyjny zintegrowany ze strzykawką, kod matrycowy na każdej strzykawce, strzykawka przezroczysta. opakowanie max 30 szt.</p> <p>Zamawiający dopuszcza gotowe strzykawki napełnione fabrycznie roztworem NaCl 0,9% posiadające średnicę cylindra odpowiadającą strzykawce o pojemności 10ml, długi korek zamykający o dł. min 12mm, gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki Luer Lock, zapobiegające przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki, ze specjalną budową tłoka eliminującą zwrotny napływ krwi do cewnika (zerowy refluks). Z ogranicznikiem tłoka strzykawki uniemożliwiającym wysunięcie tłoka poza przestrzeń sterylną strzykawki i przypadkową kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawki do przepłukiwania oraz aspiracji sprawdzającej drożność cewnika(z tłokiem, który po użyciu całkowicie wciskany jest do wnętrza strzykawki), z gazikiem dezynfekcyjnym.</p> |
| 3. | <p>Strzykawka trzyczęściowa poj.3ml napełniona fabrycznie roztworem NaCl 0,9%. Koreczek całkowicie zasłania połączenie LL. Korek dezynfekcyjny zintegrowany ze strzykawką, kod matrycowy na każdej strzykawce, strzykawka przezroczysta. opakowanie max 30 szt.</p> <p>Zamawiający dopuszcza gotowe strzykawki napełnione fabrycznie roztworem NaCl 0,9% posiadające średnicę cylindra odpowiadającą strzykawce o pojemności 3 ml, długi korek zamykający o dł. min 12mm, gwintowane przedłużenie zamykające wejście do strzykawki Luer Lock, zapobiegające przypadkowej kontaminacji wejścia do strzykawki, ze specjalną budową tłoka eliminującą zwrotny napływ krwi do cewnika (zerowy refluks). Z ogranicznikiem tłoka strzykawki uniemożliwiającym wysunięcie tłoka poza przestrzeń sterylną strzykawki i przypadkową kontaminację roztworu podczas przygotowania strzykawki do przepłukiwania oraz aspiracji sprawdzającej drożność cewnika(z tłokiem, który po użyciu całkowicie wciskany jest do wnętrza strzykawki), z gazikiem dezynfekcyjnym.</p> |

- 1.35. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2 Pakiet nr 13, poprzez dopisanie Uwaga, tiret 1, który o brzmieniu:

„PRODUKTY DO TLENOTERAPII MAJĄ BYĆ WOLNE OD FTALANÓW, DEHP I BISFENOLU.”

2. Na podstawie art. 12a Prawa zamówień publicznych przedłuża się termin składania ofert w celu umożliwienia wykonawcom uwzględnienia w przygotowanych ofertach otrzymanych uzupełnień dotyczących specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Nowym terminem składania ofert jest **2018-07-05**, godzina **10⁰⁰**, nowym terminem otwarcia ofert jest ten sam dzień co dzień składania ofert, godzina **12⁰⁰** natomiast miejsce składania nie ulega zmianie.

Nowym terminem związania ofertą jest **2018-09-02**.

Modyfikacja zostaje dołączona do specyfikacji istotnych warunków zamówienia i stanowi jej integralną część.

Z poważaniem
Przewodniczący Komisji Przetargowej

