



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
**CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY**

**UNIwersYTETU MEDYCZNEGO W ŁÓDZI**

☒ 92-213 Łódź, ul. Pomorska 251

REGON:472147559 NIP:728-22-46-128 KRS:0000149790

✉ zam.publ@csk.umed.pl 🌐 www.csk.umed.pl

Łódź, dn. 2019-07-18

### WYKONAWCY UCZESTNICZĄCY W POSTĘPOWANIU

dotyczy:

postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego: Dostawa sprzętu jednorazowego użytku dla Centralnego Szpitala Klinicznego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi, opublikowanego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 2019-06-10 pod nr 2019/S 110-267974

Nr sprawy: **ZP/42/2019**

#### 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 2018 r., poz. 1986 t.j.) pytaniami dotyczącymi Specyfikacji istotnych warunków zamówienia, Zamawiający wyjaśnia co następuje:

1. Dotyczy **Pakiet nr 49 poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby na potwierdzenie braku akceleratorów chemicznych- tiuramów, tiomoczników, benzotiazoli, dostarczyć wykaz chemikaliów zawartych w rękawicy?

**Odp. TAK. Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie wykazu chemikaliów zawartych w rękawicy. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

2. Dotyczy **Pakiet nr 6 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz o kształcie jak na zdjęciu (budowa eliminująca wibracje w momencie uruchamiania) o następujących parametrach: 25G – 1,5 mm



**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

3. Dotyczy **Pakiet nr 6 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz o kształcie jak na zdjęciu (budowa eliminująca wibracje w momencie uruchamiania) o następujących parametrach: 21G – 1,8 mm

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

4. Dotyczy **Pakiet nr 6 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz pediatryczny o kształcie jak na zdjęciu (budowa eliminująca wibracje w momencie uruchamiania) o następujących parametrach: 0,8 – 2 mm  
Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

5. Dotyczy **Pakiet 1 poz.1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 55x40, pozostałe parametry bez zmian.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

6. Dotyczy **Pakiet 1 poz.2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 42x36, pozostałe parametry bez zmian.

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza elektrody o wymiarach 42x36 mm, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

7. Dotyczy **Pakiet 1 poz.3**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o o średnicy ok. 25mm w kształcie kwiatka, pozostałe parametry bez zmian.

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza elektrody o  $\varnothing$  ok. 25 mm w kształcie kwiatka pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

8. Dotyczy **Pakiet 1 poz.4**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody kwadratowej z zaokrąglonymi rogami o wymiarach 23x23mm na delikatnej włókninie perforowanej z hydrozelem.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

9. Dotyczy **Pakiet 1 poz.4**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody z przewodem długości 50cm.

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza elektrodę z przewodem 50 cm pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

10. Dotyczy **Pakiet 1 poz.4**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody pakowanej w opakowaniu jednostkowym po 3szt i opakowaniu zbiorczym po 150szt.

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza opakowanie zbiorcze po 150 szt. pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

11. Dotyczy **Projekt umowy- par.1 ust.2**

Prosimy o określenie minimalnego zakresu zamówienia, to znaczy takiego, do realizacji którego Zamawiający będzie zobowiązany, np. w procencie wartości pełnego zakresu zamówienia. Niedopuszczalnym jest opisywanie zamówienia bez wskazania tej jego części, której realizacja będzie pewna, a nie opcjonalna. Takie stanowisko znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. akt KIO/UZP 22/07, KIO/UZP 1447/10, KIO/UZP 2376/10) oraz jest zgodne ze stanowiskiem Urzędu Zamówień Publicznych (Opinia prawna: "Prawo opcji" w ustawie Prawo zamówień publicznych - Informator Urzędu zamówień publicznych Nr 4/2011, str. 16-19 - dostępny do pobrania w wersji elektronicznej na stronie UZP).

**Odp. Zamawiający oszacował wielkość zamówienia z należytą starannością i przewiduje pełną jego realizację, jednakże z przyczyn wymienionych w ust.2 umowy nie może zobowiązać się do określenia % jej zakresu.**

12. Dotyczy **Projekt umowy – par. 1 ust. 3**

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy par. 1 ust. 3. Proponowany zapis umowy jest obejściem art. 144 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych zakazującego jakichkolwiek zmian umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy. Niedopuszczalne jest wymaganie od Wykonawcy, aby był przygotowany na zmianę ilości poszczególnych pozycji towaru, czyli przedmiotu zamówienia (a tym samym zmianę umowy), w sposób zależny jedynie od woli Zamawiającego. SIWZ zawiera bowiem, stosownie do art. 36 ust. 1 pkt 3 ustawy pzp opis przedmiotu zamówienia, stanowiącego integralną część umowy o zamówienie, i wykonawca składa ofertę, która jest związany, tylko w zakresie tak opisanego przedmiotu. Tylko w ten sposób wykonawca, znając przedmiot zamówienia, tj. poszczególne pozycje towaru i ich ilość, może prawidłowo przygotować i skalkulować ofertę. Zamawiający oczekując od wykonawcy pełnej gotowości na zmianę przedmiotu zamówienia, tj. ilości poszczególnych pozycji towaru, według własnego uznania, samowolnie ingeruje w treść umowy (zmienia jej przedmiot), co jest niedopuszczalne w świetle art. 144 pzp.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

13. Dotyczy **Projekt umowy – par. 5 ust. 2**

Prosimy o sprecyzowanie zmiany cen w przypadku wzrostu stawki podatku VAT. Czy w przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegną ceny brutto (przy stałości cen netto) czy też ceny netto (przy stałości cen brutto)?

**Odp. Zgodnie z § 8 ust.3 a) w przypadku zmiany stawki podatku VAT, zmianie ulega cena brutto, natomiast cena netto pozostaje bez zmian.**

14. Dotyczy **Pakiet 1 poz.5**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 42x45mm pakowane po 50szt, pozostałe parametry bez zmian.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

15. Dotyczy **Pakiet nr 54 poz. 3**

**Zawór wydechowy, jednorazowy, typu ustnik .kompatybilny z zaworem dozującym do podaży gazu - tlenu 50%+ tlenku azotu 50% ( do gazu entonox); opakowanie po max.100 szt.**

Ze względu na profil zastosowania w/w jednorazowego przedmiotu zamówienia (terapia mieszaniną gazów N2O i O2) zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyłącznie go z pakietu oraz utworzenie odrębnego zadania –

przykładowo 54A. Państwa zgodna umożliwi naszej firmie złożyć ważną oraz konkurencyjną ofertę, rozszerzy grupę potencjalnych wykonawców mogących przedłożyć ważną oraz konkurencyjną ofertę.

**Odp. Zamawiający wydzieli pozycję 3 do osobnego postępowania przetargowego. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

16. Dotyczy **Pakiet nr 24 poz. 8 i 9**

Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 24 poz. nr 8 i 9 drenu o długości 30 mb spełniającego wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza dren o długości 30 mb pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

17. Dotyczy **Pakiet nr 35 poz. nr 1**

Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 35 poz. nr 1 drenu łączącego do ssaka, jałowego z uniwersalnym łącznikiem do ssaków, o długości 200 cm.

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza dren o długości 200 cm pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

18. Dotyczy **Pakiet 42**

Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 42 igieł o długości 160 mm i 200 mm spełniających wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza igły dł. 160 mm i 200 mm pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

19. Dotyczy **Pakiet 44**

Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 44 igieł o długości 180mm spełniających wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza igły o dł. 180 mm pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

20. Dotyczy **Załącznik nr 3**

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z – postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

**Odp. Wymogi złożenia oświadczenia o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy Pzp tj. w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz.U. nr 2019, poz. 369 j.t), zostały szczegółowo opisane w części XIII.II. SIWZ. Wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 4 do SIWZ.**

21. Dotyczy **Projekt umowy- par. 7 ust. 1 lit a i d**

Prosimy o zmniejszenie kary umownej 5 % i odniesienie jej do wysokości części umowy pozostałej do realizacji. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi jak **par. 7 ust. 1 projektu umowy stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzeczeniem Sądu Najwyższego ( wyrok z dnia 29.12.1978 r., IV CR 440/798) „Kara umowna- jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracą charakter surogatu odszkodowania (art. 483 par. 1 k.c.) – prowadziłaby do nieuzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”**

**Odp. Tak - Zamawiający wyraża zgodę na zmniejszenie kary umownej do 5%. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

22. Dotyczy **Pakiet nr 63, pkt. 1**

Czy zamawiający dopuści worek samorozprężalny o poj. 1500 ml z zaworem 40 cm H2O oraz drugą maskę w rozmiarze 5 (fioletowy pierścień)?

Zdjęcie poglądowe:



**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

23. Dotyczy **Pakiet nr 63, pkt. 2**

Czy zamawiający dopuści worek samorozprężalny o pojemności 2000 ml?

Zdjęcie poglądowe:



**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

24. Dotyczy **Pakiet nr 63, pkt. 4**

Czy zamawiający dopuści jednorazowy rezerwuar tlenu do worków samorozprężalnych dla dorosłych o pojemności 2000 ml?

Zdjęcie poglądowe:



**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

25. Dotyczy **Pakiet 24 poz 1,2,3,4,12**

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania: system do odsysania pod warunkiem **bezpłatnego doposażenia szpitala**, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki).

- system nasz charakteryzuje się kanistrami bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych) wyposażonymi tylko w uchwyt do mocowania. Pojemniki wyskalowane w ml, możliwość montażu na ramie łóżka lub wózku, odporne na mycie do 95st.C oraz sterylizację w autoklawie

- wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; w pokrywie wkładu szeroki port do pobierania próbek; odporne na rozdarcie i perforację, nie przywierające do kanistra, wyposażone w zatyczkę na port pacjenta, data ważności i numer serii umieszczone na każdym wkładzie; wymiana wkładów poprzez odłączenie drenu ssącego z pokrywy wkładu, bez odłączania od źródła próżni. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną.

- kanistry i wkłady o pojemności 1L, 2L(op.30szt), 3L, okrągłe.

Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196) który jest zgodny z **zaleceniami Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym**, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

26. Dotyczy **Pakiet nr 24, poz 1,2,3,4,12**

*Czy zamawiający dopuści do postępowania system do odsysania (opisany jak wyżej, ale w wersji znacznie tańszej), czyli bez substancji żelującej, pod warunkiem wysoce szczelnych wkładów? Oferowany system do odsysania, został zaprojektowany specjalnie tak, by wyeliminować konieczność żelowania zgromadzonej wydzieliny i tym samym znacznie zmniejszyć kwoty wydatkowane na wkłady jednorazowe. Udało się to uzyskać m.in. dzięki: ograniczeniu portów dostępu (potencjalnego miejsca wycieku) - tylko jeden króciec w pokrywie wkładu wymaga zaślepienia oraz jakości zastosowanego materiału tj. wysoce zagęszczonego polietylenu, który jest trudny do uszkodzenia nawet w czasie transportu zużytych wkładów.*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

27. Dotyczy **Pakiet nr 24, poz. 5**

*Czy Zamawiający dopuści saszetki o gramaturze 20g, które wystarczą na żelowanie min. 1L płynów?*

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza saszetki o gramaturze 20 g pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

28. Dotyczy **Pakiet nr 24, poz. 6**

*Czy zamawiający dopuści dren 350cm x7 mm?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

29. Dotyczy **Pakiet nr 24, poz. 7**

*Czy zamawiający dopuści dren 210 cm x 7 mm?*

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza dren o długości 210 cm pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

30. Dotyczy **Pakiet nr 24, poz. 14**

*Czy zamawiający dopuści wieszak ścienny-metalowy (bardziej trwały i wytrzymały niż plastikowy) kompatybilny z kanistrem?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

31. Dotyczy **Pakiet nr 24, poz. 15**

*Czy zamawiający dopuści łącznik prosty, bo tylko taki występuje w oferowanym systemie?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

32. Dotyczy **Pakiet 56**

*Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga osłony w rozmiarze 30/11x1000mm spełniającej pozostałe wymagania SIWZ.*

**Odp. TAK. Zamawiający wymaga osłony w podanym rozmiarze 30/11x1000 mm. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

33. Dotyczy **Pakiet 66**

*Zwracamy się z wnioskiem o potwierdzenie, iż mając na uwadze zapisy PZP dotyczące równego traktowania oraz zachowania zasady uczciwej konkurencji Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wyrobu równoważnego **sterylizowanego radiacyjnie**, stosowanego w placówkach służby zdrowia na terenie całej Polski, również na oddziałach dziecięcych. Cechy proponowanego produktu równoważnego - LIDOCAINE H/CHL. + CHLORHEXIDINUM GLUCONICUM soln. 20% + HYDROXYBENZOESAN METYLU+HYDROXYBENZOESAN PROPYLU 2g + 0,25g + 0,06g+ 0,025g / 100g; produkt w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności **11ml (poz. 2) i 6ml (poz. 1 i 3)**.*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

34. Dotyczy **Pakiet 6 poz. 1**

*Prosimy o dopuszczenie nakłuwaczy igłowych w rozmiarze 28G i głębokości penetracji 1,6 mm.*

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza nakłuwacz w rozmiarze 28G i głębokości penetracji 1,6 mm pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

35. Dotyczy **Pakiet 6 poz. 2**

*Prosimy o dopuszczenie nakłuwaczy igłowych w rozmiarze 21G i głębokości penetracji 1,8 mm.*

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza nakłuwacz w rozmiarze 21G i głębokości penetracji 1,8 mm pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

36. Dotyczy **Pakiet 6 poz. 3**

*Prosimy o dopuszczenie nakłuwaczy nożykowych o szerokości ostrza 1,5 mm i głębokości 1,6 mm.*

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza nakłuwacze nożykowe o szerokości ostrza 1,5 mm i głębokości penetracji 1,8 mm. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

37. Dotyczy **wzoru umowy §2 pkt. 1**

Prosimy o modyfikację zapisu we wzorze umowy i dopisanie: „Transport (...) na koszt i ryzyko Wykonawcy **przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150,00 zł netto.** Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

38. Dotyczy **wzoru umowy §7 ust. 1**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację zapisów § 7.1 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

**Odp. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ..**

39. Dotyczy **Pakiet 71**

Czy Zamawiający w pakiecie 71 dopuści opakowania zbiorcze po 15 sztuk?

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza opakowania zbiorcze po 15 sztuk pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

40. Dotyczy **Pakiet 20 - Testy na Helicobacter [endoskopia]**

Czy Zamawiający wymaga, aby Testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem zabezpieczonym przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem specjalnym ogranicznikiem.

**Odp. TAK. Zamawiający wymaga, aby Testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem zabezpieczonym przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem specjalnym ogranicznikiem.**

41. Dotyczy **Pakiet 66, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści żel do jądowego cewnikowania o pojemności 6 ml w postaci ampłkostrzykawki z atraumatyczną końcówką o składzie:

Lidocaine 2g  
Chlorhexidine Digluconate (roztwór 20%) 0,05g  
Hydroxyethyl Cellulose  
Methyl Hydroxybenzoate 0,10 g  
Propyl Hydroxybenzoate 0,05g  
Purified Water, Mono Propylen Glycol  
Żel sterylizowany radiacyjnie.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

42. Dotyczy **Pakiet 66, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści żel do jądowego cewnikowania o pojemności 12 ml w postaci ampłkostrzykawki z atraumatyczną końcówką o składzie:

Lidocaine 2g  
Chlorhexidine Digluconate (roztwór 20%) 0,05g  
Hydroxyethyl Cellulose  
Methyl Hydroxybenzoate 0,10 g  
Propyl Hydroxybenzoate 0,05g  
Purified Water, Mono Propylen Glycol  
Żel sterylizowany radiacyjnie.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

43. Dotyczy **Pakiet 66, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści Sterylny żel poślizgowy /lubrykant/ wyprodukowany na bazie wody przeznaczony m.in. do cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany wszelkiego rodzaju cewników, rurek intubacyjnych i tracheotomijnych, a także zabiegów endoskopowych odtłuszczony bezzapachowy i bezbarwny nie powoduje podrażnień sterylizowany radiacyjnie W saszetkach o pojemności 5g?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

44. Dotyczy **Pakiet 66, pozycja 1 - 3**

Zwracamy się z prośbą o weryfikację i potwierdzenie ilości w pakiecie nr 66. Stosunek ilości do wysokości wadium i czasu trwania umowy wydaje się być mocno zawyżony.

**Odp.** Zamawiający przeschacował ilości żeli w pakiecie 66. Powinno być: poz. 1 – 20 150 szt. (806 opakowań), poz. 2. – 2500 szt. (100 opakowań), poz. 3 – 5000 szt. – 200 opakowań). **Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

45. Dotyczy **wzoru umowy**

*W celu przyspieszenia kontaktu, prosimy o dopisanie do umowy adresów mailowych przedstawicieli/osób odpowiedzialnych za realizację umowy po stronie Zamawiającego.*

**Odp. TAK. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

46. Dotyczy **Pakiet 40 – Pojemniki na materiał histopatologiczny napełnione 10% roztworem formaliny:**

*Czy Zamawiający dopuści do przeliczenia wskazanych ilości sztuk na opakowania? Pojemniki chirurgiczne z formaliną konfekcjonowane są przez Producenta w tzw. klastrach/opakowaniach liczących określoną ilość sztuk i jako takie opakowania są w sprzedaży. Pojemniki na wycinki chirurgiczne napełnione 10% roztworem formaliny, poj. 35 ml + 9 ml formaliny są pakowane w klastry po 54 sztuki. Wnioskujemy zatem do dopuszczenia 30 opakowań po 54 sztuki.*

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza opakowania max 54 sztuki pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

47. Dotyczy **Pakiet 1 poz.2**

*Czy Zamawiający w Pakiecie 1 w pozycji 2 dopuści elektrody o wymiarach 43 mm x 35 mm spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?*

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza elektrody o wymiarach 43 mm x 35 mm pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

48. Dotyczy **Pakiet 1 poz.3**

*Czy Zamawiający w Pakiecie 1 w pozycji 3 dopuści elektrody o wymiarach 30 mm x 24 mm spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?*

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza elektrody o wymiarach 30 mm x 24 mm pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

49. Dotyczy **Pakiet 18**

*Czy Zamawiający dopuści zaferowanie ustników sterylnych, ze strefą zgryzu z zabezpieczeniem przed wysunięciem ustnika w formie rantu, wykonanej z jednorodnego materiału ustnika, otwór wejściowy o standardowej giętkości.*

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza sterylne ustniki, ze strefą zgryzu z zabezpieczeniem przed wysunięciem ustnika w formie rantu, wykonanej z jednorodnego materiału ustnika, otwór wejściowy o standardowej giętkości. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

50. Dotyczy **Pakiet 18**

*Czy Zamawiający dopuści zaferowanie ustników ze strefą zgryzu z zabezpieczeniem przed wysunięciem ustnika w postaci rozszerzonych brzegów części ustnej otworu, wykonanej z jednorodnego materiału ustnika, otwór wejściowy o standardowej giętkości, regulowana opaska silikonowa z podcięciami w części górnej ustnika umożliwiającymi zamocowanie drenu po podawania tlenu do nosa.*

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza ustniki ze strefą zgryzu z zabezpieczeniem przed wysunięciem ustnika w postaci rozszerzonych brzegów części ustnej otworu, wykonanej z jednorodnego materiału ustnika, otwór wejściowy o standardowej giętkości, regulowana opaska silikonowa z podcięciami w części górnej ustnika umożliwiającymi zamocowanie drenu po podawania tlenu do nosa. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

51. Dotyczy **SIWZ, rozdział IV ust. 8 oraz załącznika nr 6 wzór umowy §5 ust.6.**

*Prosimy Zamawiającego o usunięcie zapisu z rozdziału IV ust. 8 oraz załącznika nr 6 wzór umowy §5 ust.6.*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

52. Dotyczy **załącznika nr 6 wzór umowy §4 ust. 3,4.**

*Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, iż zapisy w §4 ust.3,4 dotyczą produktów leczniczych*

**Odp. Zgodnie z §3 ust. 4 wzoru umowy.**

53. Dotyczy **załącznika nr 6 wzór umowy §7 ust. 1 lit. a), d).**

*Prosimy Zamawiającego o zmianę stawki % potencjalnych kar umownych na 5% za dostawy.*

**Odp. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

54. Dotyczy **załącznika nr 6 wzór umowy §7 ust. 1 lit. c).**

*Prosimy Zamawiającego o zmianę stawki % potencjalnych kar umownych na 0,5% wartości reklamowanego towaru, za każdy dzień zwłoki w wykonaniu reklamacji.*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

55. Dotyczy **Pakiet nr 3, pozycja 14**

*Prosimy o dopuszczenie strzykawki do insuliny 1 ml – U40 w opakowaniach 120 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.*

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza strzykawki do insuliny 1 ml – U40 w opakowaniach 120 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

**56. Dotyczy *Pakiet nr 5, pozycja 5***

*Czy nie zaszła omyłka w opisie przedmiotu zamówienia i Zamawiający oczekuje kaniuli bez portu górnego, z oznaczeniem kolorystycznym rozmiaru na skrzydełkach – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?*

**Odp. TAK. Zamawiający oczekuje kaniuli bez portu górnego, z oznaczeniem kolorystycznym rozmiaru na skrzydełkach pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

**57. Dotyczy *Pakiet nr 5, pozycja 6***

*Czy oferowany zamknięty system dostępu naczyniowego, powinien posiadać element umożliwiający aseptyczne wyjęcie z opakowania jednostkowego, bez przypadkowej kontaminacji (długi chwytak)?*

**Odp. TAK. Zamawiający oczekuje, iż oferowany zamknięty system dostępu naczyniowego, będzie posiadał element umożliwiający aseptyczne wyjęcie z opakowania jednostkowego, bez przypadkowej kontaminacji. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

**58. Dotyczy *Pakiet nr 5, pozycja 7***

*Prosimy o dopuszczenie kaniul noworodkowych w opakowaniach po 30 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości.*

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza kaniule noworodkowe w opakowaniach po 30 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

**59. Dotyczy *Pakiet nr 17, pozycje 1-7***

*Prosimy o dopuszczanie strzykawek doustnych z precyzyjną skalą w mililitrach ze specjalnym oznakowaniem na cylindrze: „For oral use only”, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.*

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza strzykawki doustne z precyzyjną skalą w mililitrach z oznakowaniem na cylindrze: „For oral use only” pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

**60. Dotyczy *Pakiet nr 17, pozycja 8***

*Prosimy o dopuszczenie strzykawki o poj. 3 ml, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.*

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza strzykawki o poj. 3 ml pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

**61. Dotyczy *Pakiet nr 17, pozycja 8***

*Prosimy o dopuszczenie strzykawki insulinowej o poj. 1 ml U100, z igłą 29Gx 13mm, z mechanizmem zabezpieczającym igłę aktywowanym jedną ręką.*

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza strzykawki insulinowe o poj. 1 ml U100, z igłą 29Gx 13mm, z mechanizmem zabezpieczającym igłę aktywowanym jedną ręką pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

**62. Dotyczy *Pakiet nr 65, poz. 1,2,3***

*Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki napełnione jałowym roztworem soli fizjologicznej były zgodne z zasadą 13 dyrektywy Rady (Wspólnoty Europejskiej) 93/42/EWG z dn. 14.06.1993 r dotyczącej wyrobów medycznych, która mówi:” Wszystkie wyroby zawierające jako integralną część substancję, która, użyta oddzielnie, może być uznana za produkt leczniczy w rozumieniu art. 1 dyrektywy 65/65/EWG i która to substancja zdolna jest do oddziaływania na organizm ludzki działając w sposób pomocniczy względem takich wyrobów medycznych, znajdują się w klasie III”?*

**Odp. TAK. Zamawiający wymaga, aby strzykawki napełnione jałowym roztworem soli fizjologicznej były zgodne z zasadą 13 dyrektywy Rady (Wspólnoty Europejskiej) 93/42/EWG z dn. 14.06.1993 r dotyczącej wyrobów medycznych, która mówi:” Wszystkie wyroby zawierające jako integralną część substancję, która, użyta oddzielnie, może być uznana za produkt leczniczy w rozumieniu art. 1 dyrektywy 65/65/EWG i która to substancja zdolna jest do oddziaływania na organizm ludzki działając w sposób pomocniczy względem takich wyrobów medycznych, znajdują się w klasie III”. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

**63. Dotyczy *SIWZ***

*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 oszacował wielkość zamówienia z należytą starannością i przewiduje pełną jego realizację, jednakże z przyczyn wymienionych w par.1 ust.2 umowy nie może zobowiązać się do określenia minimalnego % zakresu jej realizacji.**

64. Dotyczy **wzoru umowy**

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

**Odp. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

65. Dotyczy **wzoru umowy**

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów do projektu umowy w §7, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą 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 netto pozostałego do zapłaty w zakresie części, której, odstąpienie dotyczy..”

**Odp. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

66. Dotyczy **wzoru umowy**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż

**„Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”?**

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

**Odp. NIE.**

67. Dotyczy **SIWZ**

W związku z obecnie (od 18.04.2019r) obowiązującymi przepisami pozwalającymi na stosowanie faktur elektronicznych (art. 2 pkt 32 oraz art. 106n ust. 1 Ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług) oraz planowanym w sierpniu br. upowszechnieniem stosowania elektronicznego fakturowania w zamówieniach publicznych dzięki obowiązkowi przyjmowania e-faktur przez Zamawiających (Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady 2014/55/UE z 16 kwietnia 2014 r. w sprawie fakturowania elektronicznego w zamówieniach publicznych), zwracamy się z prośbą o wskazanie w umowie adresu e-mail, na który Wykonawca może przysyłać fakturę w formie elektronicznej.

**Odp. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

68. Dotyczy **Pakiet 39**

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

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza pojemniki 15 ml z PP, przezroczyste, zamknięcie zakręcane. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

69. Dotyczy **Pakiet 39**

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

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza pojemniki 30 ml z PP, przezroczyste, zamknięcie zakręcane. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

70. Dotyczy **Pakiet 39**

Prosimy o dopuszczenie w poz. 3 pojemnika 100 ml z PP, pojemniki przezroczyste, zamknięcie zakręcane.

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza pojemniki 100 ml z PP, przezroczyste, zamknięcie zakręcane. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

71. Dotyczy **Pakiet 39**

Prosimy o dopuszczenie w poz. 4 pojemnika 200 ml z PP, pojemniki przezroczyste, zamknięcie zakręcane.

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza pojemniki 200 ml z PP, przezroczyste, zamknięcie zakręcane. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

72. Dotyczy **Pakiet 39**

Prosimy o dopuszczenie w poz. 5 pojemnika 190 ml z PP, z zamknięciem dociskowym.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

73. Dotyczy **Pakiet 39**

Prosimy o dopuszczenie w poz. 5 pojemnika 366 ml z PP, z zamknięciem dociskowym.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

74. Dotyczy **Pakiet 39**

Prosimy o dopuszczenie w poz. 6 pojemnika 520 ml z PP, z zamknięciem dociskowym.

**Odp. NIE. Zgodnie z SIWZ.**

75. Dotyczy **Pakiet 39**

Prosimy o dopuszczenie w poz. 7 pojemnika 1200 ml z PP, z zamknięciem dociskowym.

**Odp. NIE. Zgodnie z SIWZ.**

76. Dotyczy **Pakiet 39**

Prosimy o dopuszczenie w poz. 9 pojemnika 3400 ml z PP, z zamknięciem dociskowym.

**Odp. NIE. Zgodnie z SIWZ.**

77. Dotyczy **Pakiet 39**

Prosimy o dopuszczenie w poz. 10 pojemnika 5600 ml z PP, z zamknięciem dociskowym.

**Odp. NIE. Zgodnie z SIWZ.**

78. Dotyczy **Pakiet 39**

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

**Odp. NIE. Zgodnie z SIWZ.**

79. Dotyczy **pojemników do badań histopatologicznych**

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 etykietą) 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.**

80. Dotyczy **pojemników do badań histopatologicznych**

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. Zamawiający wymaga, aby wszystkie pojemniki do transportu, zawierające formalinę posiadały piktogramy i oznaczenia. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

81. Dotyczy **Pakiet 40**

Prosimy o dopuszczenie w poz. 1 pojemnika napełnionego 10% roztworem formaliny, o poj. 40 ml.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pojemnik napełniony 10% roztworem formaliny, o poj. 40 ml. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

82. Dotyczy **wzoru umowy**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o zmianę zapisu w § 4 ust. 2 projektu umowy poprzez wprowadzenie 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

83. Dotyczy **wzoru umowy**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. Strony ustalają odszkodowanie w postaci kar umownych naliczonych w stosunku do ceny przedstawionej w ofercie, z następujących tytułów:

a) z tytułu odstąpienia od umowy z przyczyn niezależnych od Zamawiającego Wykonawca zapłaci karę w wysokości 10 % za **niezrealizowaną część dostawy**, od wykonania których odstąpił (ilości szacunkowe stają się podstawą do określenia wartości i ilości przedmiotu zamówienia);

b) za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy Wykonawca zapłaci karę w wysokości 0,5 % wartości **brutto** zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru, za każdy dzień zwłoki w dostawie zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru**

c) za zwłokę w wykonaniu reklamacji Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości **0,5%** wartości **brutto** reklamowanego towaru, za każdy dzień zwłoki w wykonaniu reklamacji, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego towaru**

d) z tytułu odstąpienia od umowy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy Zamawiający zapłaci karę w wysokości 10 % za **niezrealizowaną część** dostawy, od której 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.

**Odp. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

84. Dotyczy **Pakiet 7 POZ. 1**

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójplaszczynową, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml z filtrem płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu bez zaczepu na dren i miejsca na umieszczenie kolca - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia, kolorystycznie odróżniający się od przyrządu typu TS - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm? Opakowanie zbiorcze karton 400 sztuk.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

85. Dotyczy **Pakiet 7 POZ. 2**

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi w opakowaniu zbiorczym- karton 350 sztuk?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

86. Dotyczy **Pakiet 8 POZ. 8,12,13**

Czy zamawiający wydzieli poz.8,12,13 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odp. Zamawiający nie wydzieli poz.8, 12, 13 do osobnego pakietu.**

87. Dotyczy **Pakiet 8 POZ. 8**

Czy Zamawiający dopuści worek z drenem tylko o jednej długości drenu tj. 90 cm?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

88. Dotyczy **Pakiet 8 POZ. 12**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

89. Dotyczy **Pakiet 10 POZ. 11,13,15,21,23,26,28,29,30,34,35,36,37,41**

Czy zamawiający wydzieli poz. 11,13,15,21,23,26,28,29,30,34,35,36,37,41 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

90. Dotyczy **Pakiet 10 POZ. 21,36,37**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

91. Dotyczy **Pakiet 10 POZ. 23**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie 144 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

92. Dotyczy **Pakiet 14 POZ.5**

*Czy Zamawiający dopuści miskę o pojemności 2l?*

**Odp. TAK.** Zamawiający dopuszcza miskę o poj. 2 l pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

93. Dotyczy **Pakiet 15 poz. 4,10,11**

*Czy zamawiający wydzieli poz. 4,10,11 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

94. Dotyczy **Pakiet 15 poz. 4**

*Czy Zamawiający dopuści koreczki pakowane zbiorczo po 100 szt.?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

95. Dotyczy **Pakiet 15 poz.4**

*Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

96. Dotyczy **Pakiet 28**

*Czy zamawiający dopuści lusterka stomatologiczne sterylne, 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, średnica lusterka 22mm, średnica powierzchni lustrzanej 19 mm, wykonane z ABS, nie zawiera lateksu, długość rączki 165 mm, pakowane w papier-folia?*

**Odp. Zamawiający dopuści lusterka stomatologiczne sterylne, 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, średnica lusterka 22mm, średnica powierzchni lustrzanej 19 mm, wykonane z ABS, nie zawiera lateksu, długość rączki 165 mm, pakowane w papier-folia, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

97. Dotyczy **Pakiet 1, pozycja 4**

*Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 4 z pakietu 1 do osobnego zadania tak, by umożliwić składanie ofert 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.**

98. Dotyczy **Pakiet 1, pozycja 4**

*Czy Zamawiający dopuści elektrody z kabelkiem do monitorowania noworodków o średnicy 25 mm, z kabelkami o dł. 50-60 cm, bez cechy radioprzeziorności, opakowanie zbiorcze 99 sztuk elektrod?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

99. Dotyczy **Pakiet 18, pozycja 1**

*Czy Zamawiający dopuści ustnik endoskopowy z silikonową opaską do mocowania, z strefą zgryzu wykonaną z tego samego materiału jak pozostała część ustnika z tworzywa sztucznego bez lateksu, z sztywnym otworem wejściowym o wymiarach 21 x26,5 mm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

100. Dotyczy **Pakiet 10, pozycja 22, 27**

*Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 22 i 27 z pakietu 10 do osobnego zadania tak, by umożliwić składanie ofert wyłącznie na te pozycje. 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. NIE. Zgodnie z SIWZ.**

101. Dotyczy **Pakiet 10, pozycja 27**

*Czy Zamawiający dopuści pisak chirurgiczny wyposażony w 6 cm skalę na korpusie?*

**Odp. NIE. Zgodnie z SIWZ.**

102. Dotyczy **Pakiet 27, pozycja 1**

*Czy Zamawiający dopuści mocowanie do rurek tracheotomijnych jednorazowego użytku z przeznaczeniem dla jednego pacjenta?*

**Odp. NIE. Zgodnie z SIWZ.**

**103. Dotyczy *Pakiet 27, pozycja 5***

*Czy Zamawiający dopuści mocowanie do sond żołądkowych jako elastyczny przyłepiec mocujący z włókninowy, pokryty klejem akrylowym, posiada odpowiednią paroprzepuszczalność, dzięki czemu zachodzi prawidłowa wymiana gazowa między opatrunkiem a skórą, cienki i elastyczny - przyłepiec jest wygodny dla pacjenta, dopasowuje się do różnych części ciała, posiada system dwustopniowej aplikacji ułatwiający precyzyjne, bezbolesne i skuteczne założenie przylepca, kolor cielisty, samoprzylepny, hypoalergiczny niejałowy w rozmiarach 7 cm x 7,1 cm, 5,9 cm x 6,2 cm, 3,6 cm x 4 cm, opakowanie 50 sztuk?*

**Odp. NIE. Zgodnie z SIWZ.**

**104. Dotyczy *Pakiet 27, pozycja 6 -7***

*Czy Zamawiający dopuści opaskę mocującą ręce lub stopy jednorazowego użytku z przeznaczeniem dla jednego pacjenta?*

**Odp. NIE. Zgodnie z SIWZ.**

**105. Dotyczy *Pakiet 27, pozycja 8-9***

*Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 8 i 9 z pakietu 27 do osobnego zadania tak, by umożliwić składanie ofert na pozostały asortyment w pakiecie. 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. NIE. Zgodnie z SIWZ.**

**106. Dotyczy *Pakiet 27, pozycja 9***

*Czy Zamawiający dopuści mocowanie wykonane z włókniny?*

**Odp. NIE. Zgodnie z SIWZ.**

**107. Dotyczy *Pakiet 27, pozycja 9***

*Czy Zamawiający dopuści mocowanie pakowanie po 100 sztuk?*

**Odp. TAK. Zamawiający dopuści mocowanie pakowane po 100 sztuk pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

**108. Dotyczy *Pakiet 27, pozycja 9***

*Czy Zamawiający dopuści mocowanie pakowanie po 200 sztuk?*

**Odp. NIE. Zgodnie z SIWZ.**

**109. Dotyczy *Pakiet 27, pozycja 9:***

*Czy Zamawiający dopuści mocowanie pakowanie po 50 sztuk?*

**Odp. NIE. Zgodnie z SIWZ.**

**110. Dotyczy *Pakiet 36, pozycja 2,4***

*Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 2 i 4 z pakietu 36 do osobnego zadania tak, by umożliwić składanie ofert wyłącznie na te pozycje. 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.**

**111. Dotyczy *Pakiet 54, pozycja 3***

*Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 3 z pakietu 54 do osobnego zadania tak, by umożliwić składanie ofert na pozostały asortyment w pakiecie. 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. Zamawiający wydzielili pozycję 3 do osobnego postępowania przetargowego. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ..**

**112. Dotyczy *Pakiet 54, pozycja 1-2***

*Czy Zamawiający dopuści ustniki pakowanie po 100 sztuk?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

**113. Dotyczy *Pakiet 54, pozycja 1-2***

*Czy Zamawiający dopuści ustniki bez ofoliowania?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

114. Dotyczy **Pakiet 55, pozycja 1**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 1 z pakietu 55 do osobnego zadania tak, by umożliwić składanie ofert wyłącznie na te pozycje. 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. NIE. Zgodnie z SIWZ.**

115. Dotyczy **Pakiet 55, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wzierniki do uszu wyłącznie w rozmiarze 2,5 i 4,0, pakowane po 250 sztuk?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

116. Dotyczy **Pakiet 63, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do resuscytacji jednorazowego użytku dla dorosłych. W skład zestawu wchodzi worek samorozprężalny do wentylacji mechanicznej pacjenta o pojemności 1500 ml z zaworem ciśnieniowym 60 cm H<sub>2</sub>O, worek wykonany z PVC; 2 maski anestetyczne typu Flex jednorazowego użytku w rozmiarze 4 (pierścień czerwony) i 5 (pierścień - niebieski); korpus przezroczysty, rozmiar oznaczony odpowiednim kolorem pierścienia oraz cyfrą na opakowaniu jednostkowym, z nadmuchiwanym mankietem i końcówką drenu; przewód tlenowy dł. ok. 2 m; rezerwuar tlenowy o pojemności 2 000 ml?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

117. Dotyczy **Pakiet 63, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści worek samorozprężalny do wentylacji mechanicznej pacjenta o pojemności 1 500 ml, możliwość podłączenia zastawki PEEP, z zaworem ciśnieniowym 60 cmH<sub>2</sub>O z możliwością sterylizować w autoklawie w temperaturze 134 stopni Celsjusza. Worek przeznaczony dla osób >30 kg potwierdzone instrukcją obsługi urządzenia.

**Odp. Zamawiający dopuści worek samorozprężalny do wentylacji mechanicznej pacjenta o pojemności 1500 ml, z możliwością podłączenia zastawki PEEP, z zaworem ciśnieniowym 60 cmH<sub>2</sub>O z możliwością sterylizowania w autoklawie w temperaturze 134 °C. Worek przeznaczony dla osób >30 kg potwierdzone instrukcją obsługi urządzenia. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

118. Dotyczy **Pakiet 63, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści worek samorozprężalny do wentylacji mechanicznej pacjenta o pojemności 550 ml, możliwość podłączenia zastawki PEEP, z zaworem ciśnieniowym 40 cm H<sub>2</sub>O z możliwością sterylizować w autoklawie w temperaturze 134 stopni Celsjusza. Worek przeznaczony dla osób 10-30 kg potwierdzone instrukcją obsługi urządzenia.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

119. Dotyczy **Pakiet 63, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar o pojemności 2000 ml?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

120. Dotyczy **Pakiet 63, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar innego producenta niż zaoferowane produkty w poz. 1-3, natomiast w pełni kompatybilny z oferowanymi produktami?

**Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ i wymaga rezerwuaru tego samego producenta jak produkty w poz. 1 – 3.**

121. Dotyczy **Pakiet 63 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zestawy z maskami kodowane kolorystycznie innymi barwami niż białą i niebieską? Podanie konkretnych kolorów nie ma żadnego uzasadnienia klinicznego.

**Odp. TAK. Zamawiający dopuści zestawy z maskami kodowane kolorystycznie innymi barwami niż białą i niebieską pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

122. Dotyczy **Pakiet 63 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zestawy z maskami bez cyfry na korpusie a na opakowaniu?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

123. Dotyczy **Pakiet 63 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zestawy z workiem 1800ml i rezerwuarem tlenowym o pojemności 1700 ml, przy zachowaniu pozostałych wymagań?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

124. Dotyczy **Pakiet 63 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści zestawy z workiem 1800ml i rezerwuarem tlenowym o pojemności 2700 ml, przy zachowaniu pozostałych wymagań?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

125. Dotyczy **Pakiet 63 poz. 3**

*Czy Zamawiający dopuści zestawy z workiem 550ml, przy zachowaniu pozostałych wymagań?*

**Odp. TAK. Zamawiający dopuści zestawy z workiem 550ml, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

126. Dotyczy **Pakiet 63 poz. 4**

*Czy Zamawiający dopuści rezerwuar o pojemności 2700ml?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

127. Dotyczy **Pakiet 13 poz. 1-6**

*Czy Zamawiający dopuści wyroby wykonane z medycznego PCV, ze śladową ilością ftalanów, bisfenolów i DEHP?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

128. Dotyczy **Pakiet 13 poz. 3-4**

*Czy Zamawiający dopuści maski z nebulizatorem o poj. 10 ml, skalowanym do 2 ml, mikrobiologicznie czysty?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

129. Dotyczy **Pakiet 13 poz. 4**

*Czy Zamawiający dopuści maski z metalowym zaciskiem na nos?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

130. Dotyczy **Pakiet 13 poz. 7-8**

*Czy Zamawiający dopuści zestawy z nebulizatorem o poj. 10 ml, skalowanym do 2 ml, mikrobiologicznie czysty?*

**Odp. NIE. Zgodnie z SIWZ.**

131. Dotyczy **Pakiet 6**

*Czy Zamawiający w Pakiecie nr 6 - Nakłuwacz w poz. nr 2 dopuści średnicę ostrza 28G?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

132. Dotyczy **Pakiet 26 poz. 14**

*Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w pakiecie 26 w pozycji 14 wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu typu spike do pobierania płynów z opakowań płynów infuzyjnych z automatyczną zastawką otwierającą drogę dla płynu tylko w chwili przyłączenia strzykawki dla ochrony przed przypadkowym wyciekem płynu, z płaskim portem umożliwiającym dezynfekcję oraz z długim kolcem zapewniającym stabilne połączenie z butelką lub workiem. W IFU wspomnianego spika znajduje się informacja, że może on być używany przez 96h. W przypadku udzielenia pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.*

**Odp. NIE. Zgodnie z SIWZ.**

133. Dotyczy **wymogów SIWZ ( roz.XIII, pkt.3.2.4.B oraz C) Pakiet 48**

*W powyższym punkcie Zamawiający wymaga dokumentów na potwierdzenie zgodności m.in. z normą EN 374 dla pakietu 48. Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, iż dla pakietu 48, w którym nie jest wymagana pełna zgodność z normą EN 374 a z jej poszczególnymi częściami, Zamawiający uzna za wystarczające potwierdzenie zgodności z normą EN 374 w zakresie wymaganym opisem przedmiotu zamówienia dla w/w pakietu.*

**Odp. TAK. Zamawiający uzna za wystarczające potwierdzenie zgodności z normą EN 374 w zakresie wymaganym opisem przedmiotu zamówienia.**

134. Dotyczy **Pakiet 49, pozycja 1**

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

*Rękawice diagnostyczne niejałowe, z elastycznego nitrilowe, bezpudrowe, odporne na substancje chemiczne i cytotatyki; Rękawice obustronnie polimeryzowane, chlorowane od wewnątrz, oznakowane jako Wyrób Medyczny ŚOI Kat.III; zewnętrzna powierzchnia: tekstura biszkoptowa z dodatkowa 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 Hypoalergiczne- badanie na PSI - pierwotne podrażnienie skóry, rękawice wszechstronnie przebadane wg EN PN 374-3 na co najmniej 15 substancji chemicznych (bez cytotatyków) w tym: min.2 kwasy - poziom odporności min 3, alkohole w tym 70% izopropanol - odporność na przenikanie min. 15 min; dodatkowo odporne na gotowe preparaty dezynfekcyjne o szerokim spectrum biobójczym na bazie alkoholu izopropylowego (isopropanol) na poziomie 6 (>480 min) oraz jeden preparat na bazie alkoholu etylowego (etanol) odporność przez minimum 6 minut potwierdzone raportem z badania wykonanego w*

niezależnym laboratorium zgodnie z EN 16523-1:2015, posiadające badania wg ASTM 6978 na 15 cytostatyków w tym Etoposide, Fluorouracil, Metotrexat, Mitomycyn 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. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

**Odp. NIE. Zgodnie z SIWZ.**

**135. Dotyczy Pakiet 49, pozycja 2**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie wysokiej jakości rękawic o poniższym opisie:

Rękawice diagnostyczne niejałowe, bezpydrowe z miękkiego elastycznego nitrilu, do podwyższonego ryzyka; chlorowane od wewnątrz, obustronnie polimeryzowane, godne z normą EN PN 455, potwierdzone deklaracją zgodności, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na opuszkach palców, zakończony rolowanym mankietem. Rękawice o minimalnej długości 302 mm., siła zrywania min 10,09 N (przed starzeniem), min. 9,52 N (po starzeniu), AQL 1.0, grubość pojedynczej ścianki : na palcu min 0,14 mm, w części dłoniowej min. 0,09 mm, na mankiecie min. 0,07 mm,

Przebadane na wirusy krwiopochodne zgodnie z ASTM F 1671; Posiadające badania wg. EN 374-3 na min. 10 substancji chemicznych ( bez cytostatyków), w tym 7 na najwyższym 6 poziomie ochrony m.in. 40% wodorotlenek sodu - najczęściej stosowaną w warunkach szpitalnych substancją chemiczną.

Posiadające badania wg normy ASTM D 6978-05,( dedykowanej do oceny odporności rękawic medycznych na przenikanie leków cytostatycznych) na min. 12 cytostatyków; Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT/nr partii lub serii, EN 374, EN 455, oznaczenie że rękawice są SOI kat III oraz wyrobem medycznym, nazwa producenta/ adres wytwórcy, okres ważności rękawic minimum 12 m-cy od daty dostawy. Uniwersalny kształt: pasujący na lewą i prawą dłoń. Pakowane po 100 szt. Rozmiar XS, S, M, L, XL

**Odp. NIE. Zgodnie z SIWZ.**

**136. Dotyczy Pakiet 49, pozycja 3**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie wysokiej jakości rękawic o poniższym opisie:

Rękawice diagnostyczne, lateksowe, bezpydrowe, z wewnętrzną warstwą polimerową, oznakowane jako wyrób medyczny i SOI kat. III; AQL 1,0 zgodnie z EN 455-1; długość rękawicy min. 240 mm, siła zrywania w całym okresie przechowywania min. 6 N; Zewnętrzna powierzchnia delikatnie teksturowana, poprawiająca chwytność, zakończona rolowanym mankietem; materiał odporny na uszkodzenia - grubość pojedynczej ścianki: palce - 0,14 mm, dłoń - 0,11 mm, przebadane na substancje chemiczne wg normy EN 374 -3 z grupy kwasy, zasady i aldehydy min. 2 poziom odporności; wolne od akceleratorów chemicznych - tiuramów, tiomoczników, benzotiazoli, dopuszczone do kontaktu z żywnością; oznaczenie umieszczone fabrycznie na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT/nr partii lub serii, nazwa producenta i adres wytwórcy, oznaczenie za zgodność z normą EN 455, napisy w języku polskim; okres ważności rękawicy min. 12 miesięcy od daty dostawy; rozmiary XS, S, M, L, XL; wybór ilości rozmiarów należy do Zamawiającego; opakowanie 100 szt. oraz kompatybilne uchwyty.

**Odp. NIE. Zgodnie z SIWZ.**

**137. Dotyczy Pakiet 49, 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 3 substancje chemiczne –organiczne i nieorganiczne 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: XS, S, M, L, XL

**Odp. NIE. Zgodnie z SIWZ.**

**138. Dotyczy Pakiet 19**

Czy Zamawiający dopuści do oceny szczotkę, spełniającą wymagania SIWZ, o rozmiarach: długość robocza 240 cm, średnica (szczoteczki) włosia 5/5mm, dopasowana do kanałów 2,1-4,5 mm?

**Odp. NIE. Zgodnie z SIWZ.**

**139. Dotyczy Pakiet 2 poz. 1:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł w rozmiarach 0,45 x 12,5 mm ,0,55 x 25 mm; 0,6 x 32 mm; 0,6 x 25 mm, 0,7 x 32 mm; 0,8 x 40 mm; 0,9 x 40 mm.



**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza igły w rozmiarach 0,45 x 12,5 mm ,0,55 x 25 mm; 0,6 x 32 mm; 0,6 x 25 mm, 0,7 x 32 mm; 0,8 x 40 mm; 0,9 x 40 mm pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

140. Dotyczy **Pakiet 2 poz. 5:**

*Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł w rozm. 0,3 x 12,5 lub 0,33 x 12,5*

**Odp. Zamawiający dopuszcza igły w rozmiarach 0,3 x 12,5 mm lub 0,33 x 12,5 pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

141. Dotyczy **Pakiet 2 poz. 6:**

*Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł ściętych pod kątem 45 stopni.*

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza igły ścięte pod kątem 45° pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

142. Dotyczy **Pakiet 2 poz. 6:**

*Czy Zamawiający oczekuje igieł bez filtra o długościach 25,40,50 mm każdorazowo do wyboru przez Zamawiającego?*

**Odp. TAK. Zamawiający oczekuje igieł bez filtra o długościach 25 mm,40 mm i dopuszcza igły długości 50 mm każdorazowo do wyboru przez Zamawiającego pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

143. Dotyczy **Pakiet 2 poz. 7:**

*Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł ściętych pod kątem 45 stopni.*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

144. Dotyczy **Pakiet 2 poz. 7:**

*Czy Zamawiający oczekuje igieł bez filtra o długościach 40 mm oraz 50 mm każdorazowo do wyboru przez Zamawiającego?*

**Odp. TAK. Zamawiający oczekuje igieł bez filtra o długościach 40 mm i 25 mm i dopuszcza igły długości 50 mm każdorazowo do wyboru przez Zamawiającego pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

145. Dotyczy **Pakiet 8 poz. 1:**

*Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Foley'a dwudrożnego z plastikową zastawką do napełniania balonu. Wykonanego z miękkiego i elastycznego lateksu pokrytego obustronnie elastomerem silikonu (potwierdzone w katalogu producenta), sterylizowany tlenkiem etylenu. Możliwość utrzymania do 14 dni potwierdzone w katalogu producenta. Atraumatyczna, zamknięta końcówka oraz dwa otwory drenujące. Łącznik kodowany kolorystycznie zależnie od rozmiaru. Na cewniku nadrukowana nazwa/logo producenta, rozmiar (Fr/Ch), pojemność balonu (ml/cc). Pakowany podwójnie: wewnętrzny worek foliowy z min. podwójną perforacją oraz zewnętrzne opakowanie typu folia-papier z listkami ułatwiającymi otwieranie (min. 1cm). Na opakowaniu fabrycznie umieszczone: typ, rozmiar, pojemność balonu, data produkcji, numer serii, data ważności, sposób sterylizacji oraz napisy w języku polskim. Rozmiary 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24 26*

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza cewniki Foley'a w rozmiarach 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24 26, ale z możliwością utrzymania do 30 dni. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

146. Dotyczy **Pakiet 8 poz. 2:**

*Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Pezzer'a w roz. 10-34 z 4 otworami drenującymi (dla lepszego drenażu).*

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza cewniki Pezzer'a w roz. 10-34 z 4 otworami drenującymi pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

147. Dotyczy **Pakiet 8 poz. 6:**

*Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika urologicznego Foley'a trójdrożnego z balonikiem z plastikową zastawką do napełniania balonu. Wykonany z miękkiego i elastycznego lateksu pokrytego silikonem. Atraumatyczna, zamknięta końcówka oraz dwa otwory drenujące. Łącznik kodowany kolorystycznie zależnie od rozmiaru. Na cewniku fabrycznie umieszczony rozmiar (Fr/Ch), średnica (mm), pojemność balonu (ml/cc). Pakowany podwójnie: wewnętrzny worek foliowy z min. podwójną perforacją oraz zewnętrzne opakowanie typu folia-papier z listkami ułatwiającymi otwieranie (min. 1cm). Na opakowaniu fabrycznie umieszczone: rozmiar, data produkcji, numer serii, data ważności, sposób sterylizacji. Rozmiar w zakresie CH 16 – 24.*

**Odp. TAK. Zamawiający dopuszcza cewniki w rozmiarach CH 16 – 24 pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

148. Dotyczy **Pakiet 8 poz. 7:**

Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem, czy będzie oczekiwał aby cewnik dufour trójdrożny ma być pokryty hydrożelem dla atraumatycznego wprowadzenia.

**Odp. Zamawiający nie wymaga aby cewnik dufour trójdrożny był pokryty hydrożelem, ale dopuszcza pokryty hydrożelem.**

149. Dotyczy **Pakiet 8 poz. 8:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worków do dobowej zbiórki moczu z drenem o dł. 90 cm oraz obrazkową instrukcją obsługi.

**Odp. Zamawiający dopuszcza worki do dobowej zbiórki moczu z drenem o dł. 90 cm oraz obrazkową instrukcją obsługi. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

150. Dotyczy **Pakiet 8 poz. 9:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego worka do tygodniowej zbiórki moczu w systemie zamkniętym. Zgodny z normą ISO 8669-2 sterylizowany tlenkiem etylenu. Worek posiada samouszczelniający się port bezigłowy do pobierania próbek o gładkiej i łatwej do dezynfekcji powierzchni, zakładkę na kranik spustowy, kranik spustowy Free-Flow – łatwa obsługa jedną ręką, schodkowy łącznik drenów, dren szeroki antyzagięciowy o długości 120cm, pojemność worka 2000ml skalowany co 100ml linearnie i co 500ml liczbowo z dodatkową skalą ukośną co 25ml do 100ml liczbowo, zastawka antyzwrotna, antybakteryjny filtr hydrofobowy. Worek wyposażony we wzmocnione otwory na wieszak. Pakowany folia/papier, instrukcja obsługi nadrukowana bezpośrednio na worku.

**Odp. Zamawiający dopuszcza worki do tygodniowej zbiórki moczu w systemie zamkniętym; sterylizowany tlenkiem etylenu; z samouszczelniającym się portem bezigłowym do pobierania próbek; o gładkiej i łatwej do dezynfekcji powierzchni, zakładką na kranik spustowy; kranikiem spustowym Free-Flow – łatwym w obsłudze jedną ręką, schodkowym łącznikiem drenów, szerokim drenem antyzagięciowym o długości 120cm, o pojemności worka 2000 ml skalowany co 100 ml linearnie i co 500 ml liczbowo z dodatkową skalą ukośną co 25 ml do 100 ml liczbowo, z zastawką antyzwrotną, z filtrem antybakteryjnym hydrofobowym; worek wyposażony we wzmocnione otwory na wieszak. Pakowany folia/papier, instrukcja obsługi nadrukowana bezpośrednio na worku. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

151. Dotyczy **Pakiet 8 poz. 9:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka do zbiórki moczu w systemie zamkniętym 2-3 tygodniowy. Wykonany z medycznego PCV. Pojemność 2000 ml, skalowany linearnie co 100 ml, liczbowo co 500 ml z dodatkową skalą ukośną co 25ml do 100ml, zastawka antyrefluksyjna, tylna ściana biała; zintegrowany wieszak; zawór spustowy typu poprzecznego "T"; sztywna kieszonka do schowania końcówki spustowej; Dren o długości 110 cm zakończony łącznikiem schodkowym z zatyczką, wyposażony w bezigłowy port do pobierania próbek. Sterylny, opakowanie folia/papier z napisami w języku polskim i obrazkową instrukcją użycia.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

152. Dotyczy **Pakiet 9 poz. 1:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników do odsysania dróg oddechowych z dwoma otworami bocznymi naprzeciwległe ułożonymi o łącznej powierzchni większej od otworu końcowego

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

153. Dotyczy **Pakiet 9 poz. 2:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego z pojemnikiem 10ml, z logo/nazwą producenta tłoczonym na opakowaniu jednostkowym w celu pełnej identyfikacji produktu.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

154. Dotyczy **Pakiet 13 poz. 3:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu nebulizatora z maską, o antyprzelewowej konstrukcji nebulizatora pozwalającej na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 5 ml, skalowany schodkowo co 1 ml w zakresie 2-5ml, produkt czysty biologicznie, bez lateksu, przyjazna środowisku MRI (bez metalowych części). Maskę aerozolową dla dorosłych z obrotowym łącznikiem kątowym, dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym 2.1 m(min. 6 pasków wzdłużnych) zakończony łącznikiem uniwersalnym z możliwością podłączenia do aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego. Na opakowaniu jednostkowym: nazwa, grafika produktu z opisem, nr katalogowy, producent, data ważności, nr serii, symbol „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2), symbol CE, roz. Dla dzieci i dorosłych, pakowane po 50 sztuk

**Odp. Zamawiający dopuszcza zestaw nebulizatora z maską o antyprzelewowej konstrukcji nebulizatora pozwalającej na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 5 ml, skalowany schodkowo co 1 ml w zakresie 2-5ml, produkt czysty biologicznie, bez lateksu, przyjazna środowisku MRI (bez metalowych części). Maskę aerozolową dla dorosłych z obrotowym łącznikiem kątowym, dren tlenowy o**

przekroju gwiazdkowym 2.1 m (min. 6 pasków wzdłużnych) zakończony łącznikiem uniwersalnym z możliwością podłączenia do aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego. Na opakowaniu jednostkowym: nazwa, grafika produktu z opisem, nr katalogowy, producent, data ważności, nr serii, symbol „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2), symbol CE, roz. Dla dzieci i dorosłych, pakowane po 50 sztuk. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.

155. Dotyczy **Pakiet 13 poz. 6:**

*Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga masek tlenowych dla dzieci, noworodków i dorosłych?*

**Odp. Zamawiający wymaga masek tlenowych dla noworodków, dzieci i dorosłych.**

156. Dotyczy **Pakiet 13 poz. 6:**

*Prosimy o dopuszczenie opakowania handlowego produktu 50 sztuk w rozmiarze.*

**Odp. Zamawiający dopuszcza opakowania handlowe produktu po 50 sztuk w rozmiarze.**

157. Dotyczy **Pakiet 17 poz. 2,3,6,7:**

*Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek doustnych z precyzyjną skalą w mililitrach i łyżeczkach. Strzykawki o małej objętości 1ml, posiadają precyzyjne skalowanie w mililitrach, łyżeczkach i kroplach.*

**Odp. Zamawiający dopuszcza strzykawki doustne ze skalą w mililitrach, łyżeczkach i kroplach.**

158. Dotyczy **Pakiet 64 poz. 1,2:**

*Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opakowania max. Po 120 sztuk*

**Odp. Zamawiający dopuszcza opakowania po 120 sztuk. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

159. Dotyczy **Pakiet 81 poz. 1-5:**

*Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby produkty były wykonane z materiału wolnego od ftalanu DEHP, a informacja o braku ftalanu DEHP była fabrycznie nadrukowana na etykiecie opakowania jednostkowego?*

**Odp. Zamawiający wymaga, aby produkty były wykonane z materiału wolnego od ftalanu DEHP, a informacja o braku ftalanu DEHP była fabrycznie nadrukowana na etykiecie opakowania jednostkowego. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

160. Dotyczy **Pakiet 81 poz. 1-5:**

*Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy na opakowaniu jednostkowym ma być umieszczony piktogram ułatwiający identyfikację produktu?*

**Odp. Zamawiający nie wymaga piktogramu ułatwiającego identyfikację produktu.**

161. Dotyczy **Pakiet 2 poz. 8, 9**

*Upierzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 8, 9 z pakietu 2 i utworzenie z nich odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie. Obecne pakietowanie faworyzuje konkretnych dostawców, 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. Zgodnie z SIWZ.**

162. Dotyczy **Pakiet 2 poz. 9**

*Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycji 9 wyrazi zgodę na zaoferowanie igieł do penów insulinowych w rozmiarze 31 G (0,25) o głębokości nakłucia 5 mm konfekcjonowanych po 100 szt.?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

163. Dotyczy **Pakiet 6 poz. 1**

*Czy Zamawiający w pakiecie 6 pozycji 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie nakłuwaczy w rozmiarze 21 G o głębokości nakłucia 1,8 mm konfekcjonowanych po 200 szt.?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

164. Dotyczy **Pakiet 6 poz. 2**

*Czy Zamawiający w pakiecie 6 pozycji 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie nakłuwaczy 21 G o głębokości nakłucia 1,8 mm konfekcjonowanych po 200 szt.?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

165. Dotyczy **Pakiet 6 poz.3**

*Czy Zamawiający w pakiecie 6 pozycji 3 wyrazi zgodę na zaferowanie nakłuwaczy w rozmiarze 21 G o głębokości nakłucia 1,8 mm konfekcjonowanych po 200 szt.?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

166. Dotyczy **Pakiet 27 Poz. 6, 7**

*Prosimy o wydzielenie pozycji 6 i 7 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

167. Dotyczy **Pakiet 27 Poz.6**

*Prosimy o dopuszczenie miętko wyściełanych, bezlateksowych opasek o wymiarach 30 x 8 i 35 x 8 cm, mocowanych na rzep, z dołączoną tasiemką o długości 105 cm, z możliwością prania w 40°C*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

168. Dotyczy **Pakiet 27 Poz.7**

*Prosimy o dopuszczenie miętko wyściełanych, bezlateksowych opasek o wymiarach 35 x 8 cm, mocowanych na rzep, z dołączoną podwójną tasiemką o długości 105 cm, z możliwością prania w 40°C*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

169. Dotyczy **Pakiet 12, pozycja 2**

*Czy Zamawiający dopuści butelkę o poniższym opisie:*

*-wykonana z 100% biokompatybilnego silikonu o pojemności 100ml, transparentna butelka pozwala na wizualną kontrolę drenowanego płynu, dodatkowo wyposażona w zastawkę zapobiegającą cofaniu się płynu oraz uniwersalną zawieszkę do umocowania butelki w dowolnym miejscu. Butelka posiada uniwersalny łącznik schodkowy pozwalający na bezpieczne podłączenie drenu?*

**Odp. Zamawiający dopuści butelkę wykonaną z 100% biokompatybilnego silikonu o pojemności 100ml, transparentną pozwalającą na wizualną kontrolę drenowanego płynu, wyposażoną w zastawkę zapobiegającą cofaniu się płynu oraz uniwersalną zawieszkę do umocowania butelki w dowolnym miejscu posiadającą uniwersalny łącznik schodkowy pozwalający na bezpieczne podłączenie drenu. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

170. Dotyczy **Pakiet 18, pozycja 1**

*Czy Zamawiający dopuści ustnik endoskopowy z plastikową strefą zgryzu?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

171. Dotyczy **Pakiet 28, pozycja 1**

*Czy Zamawiający dopuści lusterka pakowane pojedynczo w opakowania zbiorcze a'100 szt.?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

172. Dotyczy **Pakiet 2 poz. 5**

*Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 5 dopuści wycenę igieł w rozmiarze 0,29x12mm?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

173. Dotyczy **Pakiet 2 poz.5**

*Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 5 dopuści wycenę igieł w rozmiarze 0,3x12mm?*

**Odp. TAK. Zamawiający dopuści wycenę igieł w rozmiarze 0,3 x 12 mm oraz nasadkę przezroczystą w kolorze żółtym. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

174. Dotyczy **Pakiet 2 poz.6**

*Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 6 dopuści wycenę igieł w długościach 40mm oraz 50 elektromechanicznie; ściętych pod kątem 45° ?*

**Odp. TAK. Zamawiający dopuści wycenę igieł w długościach 40 mm oraz 50 mm; polerowanych elektronicznie; ściętych pod kątem 45°. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

175. Dotyczy **Pakiet 2 poz.7**

*Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 7 dopuści wycenę igieł sterylizowanych tlenkiem etylenu?*

**Odp. TAK. Zamawiający dopuści wycenę igieł sterylizowanych tlenkiem etylenu. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

176. Dotyczy **Pakiet 2 poz.9**

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 2 poz.9 i utworzenie osobnego pakietu?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

177. Dotyczy **Pakiet 4**

*Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 4 poz.1, 2, 3, 4, 5 wszystkie produkty pochodziły od jednego producenta co jest zabezpieczeniem stałej, jednakowej gwarancji dostaw?*

**Odp. TAK. Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 4 poz.1, 2, 3, 4, 5 wszystkie produkty pochodziły od jednego producenta. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

178. Dotyczy **warunków umowy § 1 ust. 2**

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:*

*„Ilości określone w Załączniku nr 2 do niniejszej umowy, stanowią wielkość szacunkową uzależnioną od ilości przyjętych pacjentów, posiadanych środków finansowych oraz ilości wynegocjowanych kontraktów z Narodowym Funduszem Zdrowia. Na podstawie wymienionych przesłanek, określone w załączniku do umowy szacunkowe ilości mogą ulec zmniejszeniu i zostać zredukowane do faktycznych potrzeb i możliwości, bez prawa dochodzenia roszczeń z tego tytułu przez Wykonawcę, o ile zmniejszenie nie będzie większe niż 20% wartości całego zamówienia.”*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

179. Dotyczy **warunków umowy § 3 ust. 6**

*Prosimy z rezygnacją z zapisu*

**UZASADNIENIE:**

*Wykonawca oświadcza i zobowiązuje się do dostawy w pełni kompatybilnego asortymentu. W związku z powyższym fakt ich użycia i eksploatacji nie może prowadzić do wskazanych zdarzeń. Ich ewentualne zaistnienie może być przyczyną użytkownika niezgodnego z instrukcją obsługi, za co Wykonawca nie może odpowiadać.*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

180. Dotyczy **warunków umowy § 4 ust. 2**

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:*

*„W przypadku stwierdzenia wad jakościowych lub braków ilościowych, że Zamawiającemu zostanie dostarczony towar wolny od wad lub uzupełniony brak w terminie ..... dni (min. 5 dzień – max 10 dni), licząc od dnia uznania reklamacji za zasadną.”*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

181. Dotyczy **warunków umowy § 4 ust. 5**

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:*

*„Zamawiający zastrzega, iż w sytuacji nie dostarczenia produktu na czas, oraz bezwzględnej konieczności zastosowania produktu u pacjenta, dokona zakupu u innego Sprzedawcy, a Wykonawca zostanie obciążony różnicą kwotową, w przypadku ceny wyższej, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy.”*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

182. Dotyczy **warunków umowy § 5 ust. 7**

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:*

*„Wykonawca zobowiązuje się nie przekazywać wiarygodności wynikających z niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody organu założycielskiego Zamawiającego. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

183. Dotyczy **warunków umowy § 5**

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:*

*„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/ wymagalności wskazanego na fakturze.”*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

184. Dotyczy **warunków umowy § 7 ust. 1 a, b**

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 10% na 5% oraz odpowiednio z 0,5% na 0,2%?*

**Odp. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

185. Dotyczy **warunków umowy § 7 ust. 1 c, d**

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 2% na 1% oraz odpowiednio z 10% na 5%?*

**Odp. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

186. Dotyczy **warunków umowy § 11 ust. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Strony zastrzegają możliwość rozwiązania niniejszej umowy ze skutkiem natychmiastowym, w przypadku rażącego naruszenia jej postanowień przez drugą Stronę, a w szczególności nie realizowania przez Wykonawcę zobowiązań określonych w umowie w szczególności określonych w § 2 i 3, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy.”

**Odp. TAK. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ**

187. Dotyczy **Pakiet 18**

Zamawiający wymaga zaoferowania ustników z silikonową strefą zgryzu - są one prawie dwukrotnie droższe od standardowych (ze strefą zgryzu z polietylenu). Czy Zamawiający dopuści ustniki bez silikonowej strefy zgryzu?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

188. Dotyczy **Pakiet 19**

Prosimy o możliwość zaoferowania szczoteczek jedynie w dwóch rozmiarach tj. 5/5 i 6/6 (zamiast 5/5, 6/6, 5/10, 6/10). Pozwoli to na lepsze zabezpieczenie magazynu pod umowę i realizację zamówień w jak najszybszym czasie.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

189. Dotyczy **Pakiet 18, poz.1**

Prosimy o dopuszczenie równoważnych ustników endoskopowych, o odpowiednio wyprofilowanym kształcie gwarantującym ochronę kanału endoskopu, nie zawierających lateksu, innych substancji mogących wywołać alergię, pozbawionych DEHP, z regulowaną opaską mocującą wstępnie zamocowaną na ustniku, strefa zgryzu z ogranicznikiem zapobiegającym zsuwanie się zębów. Powiększony otwór wejściowy 60Fr, każdy ustnik zapakowany oddzielnie, z datą produkcji i datą ważności na każdym opakowaniu jednostkowym oraz opakowanie typu dispenser/podajnik kartonowy =100szt.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

190. Dotyczy **Pakiet 19, poz.1**

Prosimy o dopuszczenie równoważnych szczoteczek do czyszczenia kanału endoskopu o śr. przewodu prowadzącego 1,7 lub 1,8mm, średnice szczoteczek 5/5, 6/6, 5/10, 6/10. Pakowane indywidualnie oraz zbiorczo w dispenser kartonowy/podajnik =100szt.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

191. Dotyczy **Pakiet 2 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści igłę iniekcyjną ostrą w rozmiarze 0,45 x 12mm?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

192. Dotyczy **Pakiet 2 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z igłą w rozmiarze 0,33 x 13mm?

**Odp. TAK. Zamawiający dopuści strzykawkę z igłą w rozmiarze 0,33 x 13mm pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

193. Dotyczy **Pakiet 2 poz. 6**

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na pozostały asortyment.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

194. Dotyczy **Pakiet 2 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści igłę do pobierania leków sterylizowaną tlenkiem etylenu? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odp. TAK. Zamawiający dopuści igłę do pobierania leków sterylizowaną tlenkiem etylenu, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

195. Dotyczy **Pakiet 2 poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści igły do pena bezpieczne w rozmiarach 0,30 x 8mm lub 0,33 x 12mm? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

196. Dotyczy **Pakiet 3 poz. 1-4**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 2-częściową z rozszerzoną skalą: 2-3ml, 5-6ml, 10-12ml, 20-24ml?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

197. Dotyczy **Pakiet 3 poz. 4**

*Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 2-częściową pakowaną po 80szt. z przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ. Zamawiający określił wymaganą wielkość opakowania w poz.4 na 80 szt. Nie wymaga to jakichkolwiek przeliczeń w Formularzu asortymentowo-cenowym".**

198. Dotyczy **Pakiet 3 poz. 1-4**

*Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 2-częściową z kontrastującym tłokiem w kolorze niebieskim?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ. Zamawiający dopuści strzykawkę 2-częściową z kontrastującym tłokiem w kolorze dowolnym. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

199. Dotyczy **Pakiet 3 poz. 5-7**

*Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3-częściową z tłokiem wykonanym z polietylenu, a cylindrem z polipropylenu?*

**Odp. Zamawiający wydzieli pozycję 5-7 do osobnego postępowania przetargowego. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

200. Dotyczy **Pakiet 3 poz. 5-7**

*Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3-częściową z tłokiem w kolorze mlecznym?*

**Odp. Zamawiający wydzieli pozycję 5-7 do osobnego postępowania przetargowego. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

201. Dotyczy **Pakiet 3 poz. 5-7**

*Czy nie nastąpiła omyłka pisarska dotycząca wymogu zielonego korka w strzykawce 3-częściowej?*

**Odp. Zamawiający wydzieli pozycję 5-7 do osobnego postępowania przetargowego. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

202. Dotyczy **Pakiet 3 poz. 5-7**

*Czy Zamawiający miał na myśli gumową końcówkę tłoka w kolorze zielonym?*

**Odp. Zamawiający wydzieli pozycję 5-7 do osobnego postępowania przetargowego. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

203. Dotyczy **Pakiet 3 poz. 5-7**

*Czy Zamawiający dopuści gumową końcówkę tłoka w kolorze czarnym?*

**Odp. Zamawiający wydzieli pozycję 5-7 do osobnego postępowania przetargowego. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

204. Dotyczy **Pakiet 3 poz. 6-8**

*Czy Zamawiający dopuści strzykawki 3-częściowe luer z rozszerzoną skalą: 5-6ml, 10-12ml, 20-22ml?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

205. Dotyczy **Pakiet 3 poz. 8-11**

*Czy Zamawiający dopuści strzykawki 3-częściowe luer lock sterylizowane tlenkiem etylenu?*

**Odp. TAK. Zamawiający dopuści strzykawki 3-częściowe luer - lock sterylizowane tlenkiem etylenu. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

206. Dotyczy **Pakiet 3 poz. 13**

*Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na pozostały asortyment.*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

207. Dotyczy **Pakiet 3 poz. 15**

*Czy Zamawiający dopuści strzykawkę tuberkulinową wykonaną z polipropylenu – cylinder, polietylen – tłok, z igłą w rozmiarze 0,45 x 13mm?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

208. Dotyczy **Pakiet 3 poz. 16-17**

*Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp infuzyjnych z podwójną skalą pomiarową?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

209. Dotyczy **Pakiet 4 poz. 1, 3**

*Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny z tylko optycznym indykatozem pozycji o/z?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

210. Dotyczy **Pakiet 4 poz. 2**

*Czy Zamawiający dopuści kranik odcinający do terapii dożyłnej z drenem o wytrzymałości 4,5 bara, z tylko optycznym indykatores położenia o/z?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

211. Dotyczy **Pakiet 4 poz. 4-5**

*Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na pozostały asortyment.*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

212. Dotyczy **Pakiet 5 poz. 1**

*Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczną wykonaną z FEP, posiadające dwa paski widoczne w RTG, z filtrem hydrofobowym, w rozmiarach i przepływach:*

- 14G 2,1 x 45mm 305ml/min.
- 16G 1,7 x 45mm 200ml/min.
- 17G 1,5 x 45mm 142ml/min.
- 18G 1,3 x 45mm 95ml/min.
- 20G 1,1 x 32mm 65ml/min.
- 22G 0,9 x 25mm 36ml/min.?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

213. Dotyczy **Pakiet 5 poz. 2, 4-5**

*Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na pozostały asortyment.*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

214. Dotyczy **Pakiet 5 poz. 3**

*Czy Zamawiający dopuści bezpieczną igłę iniekcyjną w rozmiarach:*

- 0,6 x 30mm
- 0,70 x 40mm
- 0,80 x 40mm
- 0,90 x 40mm?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

215. Dotyczy **Pakiet 5 poz. 6**

*Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego o przepływie 312ml/min., wytrzymały na ciśnieniu płynu iniekcyjnego 58PSI, z możliwością podłączenia u pacjenta do 600 aktywacji przez 7dni?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

216. Dotyczy **Pakiet 5 poz. 7**

*Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylną dla noworodków o średnicy 0,7mm i długości 19mm, z przepływem 13ml/min., bez otworu przy ostrzu igły, z 4 paskami widocznymi w RTG?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

217. Dotyczy **Pakiet 5 poz. 7-8**

*Czy Zamawiający dopuści kaniule noworodkowe pakowane po 100szt. z przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

218. Dotyczy **Pakiet 5 poz. 8 - 9**

*Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonaną z FEP, w rozmiarach i przepływach:*

- 0,6 x 19mm 17ml/min.
- 0,7 x 19mm 23ml/min.? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

219. Dotyczy **Pakiet 5 poz. 10**

*Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarach i przepływach:*

- 0,8 x 25mm 31ml/min.
- 1,0 x 32mm 54ml/min.
- 1,2 x 32mm 80ml/min.
- 1,2 x 45mm 80ml/min.
- 1,4 x 45mm 125ml/min.



- 1,7 x 45mm 180ml/min.
- 2,05 x 45mm 270ml/min.?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

220. Dotyczy **Pakiet 7 poz. 1, 3**

*Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na pozostały asortyment.*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

221. Dotyczy **Pakiet 15 poz. 1-2**

*Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do pomp infuzyjnych tylko o jednej długości 150cm? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

222. Dotyczy **Pakiet 15 poz. 3**

*Czy Zamawiający odstąpi od wymogu igły iniekcyjnej w rozmiarze 2,1 x 40mm?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

223. Dotyczy **Pakiet 15 poz. 4**

*Czy Zamawiający dopuści koreczki do kaniul z trzpieniem poniżej jego krawędzi?*

**Odp. Zamawiający dopuści koreczki do kaniul z trzpieniem poniżej jego krawędzi pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

224. Dotyczy **Pakiet 15 poz. 5-7, 9,12-13**

*Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na pozostały asortyment.*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

225. Dotyczy **Pakiet 15 poz. 8**

*Czy Zamawiający dopuści zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego z przedłużaczem o długości 11,8cm?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

226. Dotyczy **Pakiet 26 poz. 9, 11**

*Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na pozostały asortyment.*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

227. Dotyczy **Pakiet 26 poz. 11**

*Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczną bez portu wykonana z FEP, posiadająca 2 paski widoczne w RTG, z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka, w rozmiarach:*

- 18G 1,3 x 45mm
- 20G 1,1 x 32mm
- 22G 0,9 x 25mm?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

228. Dotyczy **Pakiet 26 poz. 11**

*Czy Zamawiający dopuści nazwę producenta umieszczoną na opakowaniu jednostkowym kaniuli?*

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

229. Dotyczy **Pakiet 5 poz. 8**

*Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 8 miał na myśli kaniulę 0,6x19 mm [26G] w kolorze fioletowym? Błędnie wpisany kolor żółty.*

**Odp. TAK. Zamawiający miał na myśli kaniulę 0,6x19mm [26G] w kolorze fioletowym. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

230. Dotyczy **Pakiet 5 poz. 9**

*Czy Zamawiający w pakiecie 5 poz. 9 miał na myśli kaniulę 0,7x19 mm [24G] w kolorze żółtym? Błędnie wpisany kolor fioletowy.*

**Odp. TAK. Zamawiający miał na myśli kaniulę 0,7x19mm [24G] w kolorze żółtym. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

**231. Dotyczy *Pakiet 23 poz. 1***

*Czy Zamawiający wymaga:*

- ✓ *Akumulatorowej strzygarki chirurgicznej z ruchomym ostrzem podczas strzyżenia w wielu płaszczyznach w zakresie 360° we wszystkich kierunkach,*
- ✓ *ostrze zmienia pozycję pod wpływem nacisku na skórę bez potrzeby dotykania ostrza przez operatora*
- ✓ *bateria litowo-jonowa bez efektu pamięci i efektu leniwej pamięci*
- ✓ *czas ładowania całkowicie rozładowanej baterii – maksymalnie 4 godziny*
- ✓ *czas pierwszego ładowania maksymalnie 4 godziny*
- ✓ *czas strzyżenia po całkowitym naładowaniu minimum 160 minut*
- ✓ *ledowy wskaźnik naładowania baterii*
- ✓ *waga maksymalnie 180 gram*
- ✓ *klasa wodoodporności IPX7,*

**Odp. Zamawiający wymaga akumulatorowej strzygarki chirurgicznej z ruchomym ostrzem podczas strzyżenia w wielu płaszczyznach w zakresie 360° we wszystkich kierunkach, bez potrzeby dotykania ostrza przez operatora. Zamawiający dopuszcza pozostałe parametry urządzenia. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SIWZ.**

**MODYFIKACJA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA NR 1**

1. Na podstawie art. 38 ust. 4 i 4a ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r., poz. 1986 t.j.) w specyfikacji istotnych warunków zamówienia wprowadza się następujące zmiany:

- 1.1. Zamawiający modyfikuje zapis w **SIWZ**, wzór umowy (załącznik nr 6 do SIWZ), paragraf 1, ustęp 3, poprzez jego usunięcie.
- 1.2. Zamawiający modyfikuje zapis w **SIWZ**, wzór umowy (załącznik nr 6 do SIWZ), paragraf 5, poprzez dopisanie ust. 10 o treści:

*„10. Złożenie faktury następuje w formie pisemnej lub elektronicznej za pośrednictwem poczty elektronicznej na adres: faktury@csk.umed.pl”*

- 1.3. Zamawiający modyfikuje zapis w **SIWZ**, wzór umowy (załącznik nr 6 do SIWZ), paragraf 7, ustęp 1, pkt.a) i d), który uzyskuje brzmienie:

**„§ 7.**

1. Strony ustalają odszkodowanie w postaci kar umownych naliczonych w stosunku do ceny przedstawionej w ofercie, z następujących tytułów:

- a) *z tytułu odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 5% wartości netto niezrealizowanej części umowy.*
- b) *za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy Wykonawca zapłaci karę w wysokości 0,5 % wartości netto zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru, za każdy dzień zwłoki w dostawie zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru;*
- c) *za zwłokę w wykonaniu reklamacji Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 2% wartości netto reklamowanego towaru, za każdy dzień zwłoki w wykonaniu reklamacji;*
- d) *z tytułu odstąpienia przez Wykonawcę od umowy z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego – w wysokości 5% niezrealizowanej wartości netto przedmiotu umowy z wyłączeniem okoliczności, o której mowa w § 11 ust.2 niniejszej umowy.”*

- 1.4. Zamawiający modyfikuje zapis w **SIWZ**, wzór umowy (załącznik nr 6 do SIWZ), paragraf 11, ustęp 3, który uzyskuje brzmienie:

*„3. Strony zastrzegają możliwość rozwiązania niniejszej umowy ze skutkiem natychmiastowym, w przypadku rażącego naruszenia jej postanowień przez drugą Stronę, a w szczególności nie realizowania przez Wykonawcę zobowiązań określonych w umowie w szczególności określonych w § 2 i 3, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy.”*

- 1.5. Zamawiający modyfikuje zapis w **SIWZ**, wzór umowy (załącznik nr 6 do SIWZ), paragraf 9, ustęp 1, tabela, kolumna „Osoba do kontaktu”, który uzyskuje brzmienie:

<b>Osoba do kontaktu</b>
Dorota Załucha: 42/201 - 42 – 24; d.zaucha@csk.umed.pl
Katarzyna Jędrzejewska: 42/675 -75-83; k.jedrzejewska@csk.umed.pl
Daniel Durka: 42/675-73-47; d.durka@csk.umed.pl
Aleksandra Dorozik: 42/ 617-79-16: a.dorozik@csk.umed.pl

- 1.6. Zamawiający modyfikuje zapis w **SIWZ**, rozdział XVI, punkt 2 i 3 oraz wzór umowy (załącznik nr 6 do SIWZ), paragraf 4, ustęp 2, poprzez dopisanie przy określonych terminach słów "**w dni robocze – pon. – pt.**"
- 1.7. Zamawiający modyfikuje zapis w **SIWZ**, rozdział XI. Pkt. 1, który ulega zmianie w zakresie wartości wadium dla całości zamówienia oraz w zakresie wartości wadium w pakietach nr 3,12,46,54,66 i 78 i uzyskuje brzmienie:

„1. Oferta powinna być zabezpieczona wadium w wysokości 166 156,00 PLN (słownie: sto sześćdziesiąt sześć tysięcy sto pięćdziesiąt sześć złotych 00/100) dla całości zamówienia lub w wysokości uzależnionej od części zamówienia, tj.

Nazwa i nr pakietu	WADIUM
Pakiet nr 3- Strzykawki	19 131,00 zł
Pakiet nr 12 - Drenaże	797,00 zł
Pakiet nr 46 - Kaniule nosowe [SPORNA - Czechosłowacka]	520,00 zł
Pakiet nr 54 - Ustniki jednorazowego użytku do spirometrów i pikfłometrów [ALERGOLOGIA]	171,00 zł
Pakiet nr 66 - Żele z Lidokainą 2%; żele lubrykacyjne	77,00 zł
Pakiet nr 78 - Filtry wirusowo-bakteryjne do PLETHYSMOGRAPHY JAEGER MASTER SCREEN BODY	63,00 zł

- 1.8. Zamawiający modyfikuje zapis w **SIWZ** część XIII.3.2. tabela, pozycja nr 1, kolumna c) , który w zakresie uzyskuje brzmienie:

Lp.	Opis wymagań Zamawiającego	Wykaz oświadczeń / dokumentów, jakie mają dostarczyć na wezwanie zamawiającego wykonawcy, których oferta została najwyżej oceniona, w celu potwierdzenia że oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego zgodnie z art. 25 ust. 1 pkt 2)
a	b	c
1.	<b>Wzory (próbki)</b> potwierdzające zgodność przedmiotu zamówienia z opisem, określonym w Formularzu asortymentowo-cenowym. Próbkę są traktowane jako tzw. dokumenty przedmiotowe w rozumieniu art. 25 ust. 1 pkt 2 ustawy P.z.p. Nie podlegają ocenie jakościowej.	Zamawiający wymaga złożenia próbek: - <b>DO PAKIETU NR 54-Ustniki jednorazowego użytku do spirometrów i pikfłometrów [ALERGOLOGIA] poz. 1, 2 i 3 w ilości: po 5 szt. ustników</b> - <b>DO PAKIETU NR 5-Igły iniekcyjne bezpieczne i kaniule do wkłuc obwodowych poz. 2 i 7 w ilości: po 1 szt. kaniuli</b>

- 1.9. Zamawiający modyfikuje zapis w **SIWZ** część XIII.3.2. tabela, pozycja nr 4, F. , który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

4.	Dokumenty opisujące specyfikę wyrobu	
F.	<b>Pakiet nr 49 - Rękawice diagnostyczne niejałowe, winylowe, poz.3 -NA POTWIERDZENIE NASTĘPUJĄCYCH WYMAGAŃ:</b> 1. Zgodność z normą EN PN 455-1,2,3,4. 2. Rękawice przebadane na substancje chemiczne wg normy EN 374 -3 z grupy kwasy, zasady i aldehydy min. 2 poziom odporności; wolne od akceleratorów chemicznych - tiuramów, tiomoczników, benzotiazoli.	1. Zgodność z normą :Deklaracja zgodności (wszystkie części normy zapisane w Deklaracji Zgodności) 2. Potwierdzenie badaniami, że rękawice są wolne od akceleratorów chemicznych - tiuramów, tiomoczników, benzotiazoli <b>Zamawiający dopuszcza dostarczenie wykazu chemikaliów zawartych w rękawicy.</b>

- 1.10. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 1**, poz. 2,3,4, który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 1 - Elektrody do EKG, HOLTERA, DEFIBRYLACJI**

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
2.	Elektrody EKG pediatryczne do przedłużonego monitorowania, samoprzylepne, podłoże piankowe, hydrożel stały; styk Ag/AgCl; złącze zatrzaskowe; wymiary 43 mm x 34 mm. Pakowane po 50 szt opakowanie zbiorcze max 500 szt. <b>Zamawiający dopuszcza elektrody o wymiarach 42x36 mm-pozostałe parametry bez zmian.</b> <b>Zamawiający dopuszcza elektrody o wymiarach 43 mm x 35 mm-pozostałe parametry bez zmian.</b>
3.	Elektroda jednorazowa do EKG na stałym żelu, małe - średnica ok. 24 mm , styk chlorosrebrowy (Ag/ AgCl) ze złączem zatrzaskowym, podłoże piankowe z hydrożelem stałym (receptura „szybka”), dobrze przylegające do powłok skórnych. Nie powodujące reakcji uczuleniowych u pacjentów, łatwo odklejane. Zapewniające prawidłowy odczyt. Pakowane w szczelne zbiorcze opakowanie po 50 szt., z widoczną datą ważności i rozmiarem elektrody. <b>Zamawiający dopuszcza elektrody o ø ok. 25 mm w kształcie kwiatka-pozostałe parametry bez zmian.</b> <b>Zamawiający dopuszcza elektrody o wymiarach 30 mm x 24 mm-pozostałe parametry bez zmian.</b>
4.	Elektroda z kabelkiem, do monitorowania noworodków; oznaczenie w standardzie AAMI (czarny, zielony, biały), styk chlorosrebrowy (Ag/AgCl); Ø 30 mm, zintegrowane odprowadzenia 60 cm, złącze DIN, 1,5 mm, radioprzezierna; <b>opakowanie zbiorcze po 150 lub 300 sztuk elektrod.</b> <b>Zamawiający dopuszcza elektrodę z przewodem 50 cm-pozostałe parametry bez zmian.</b>

- 1.11. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 2**, poz. 1,5,6,7, który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 2 - Igły do iniekcji**

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Igła iniekcyjna ostra; końcówka igły ostrzona w trzech płaszczyznach, typ szlif igły LB/BL standard długo ścięte, powierzchnia igły pokryta środkiem poślizgowym - silikonem; nasadki barwione zgodnie z kodem ISO. Bez lateksu, bez ftalanów, bez PCV i bisphenol A, sterylizowana tlenkiem etylenu. Rozmiary: 0,45 x 13 mm 0,55 x 25 mm; 0,6 x 30 mm; 0,6 x 25 mm, 0,7 x 30 mm; 0,8 x 40 mm; 0,9 x 40 mm; opakowanie 100 szt. <b>Zamawiający dopuszcza igły w rozmiarach 0,45 x 12,5 mm ,0,55 x 25 mm; 0,6 x 32 mm; 0,6 x 25 mm, 0,7 x 32 mm; 0,8 x 40 mm; 0,9 x 40 mm- pozostałe parametry bez zmian.</b>
5.	Igła iniekcyjna ostra (insulinowa); końcówka igły ostrzona z potrójnym ścięciem typu lancet, standard długo ścięte, powierzchnia igły pokryta środkiem poślizgowym - silikonem. Nasadka przezroczysta, pomarańczowa, barwione zgodnie z kodem ISO. Bez lateksu, bez ftalanów, bez PCV i BPA, sterylizowana tlenkiem etylenu. Rozmiar: 0,30 x 13 mm , opakowanie 100 szt. <b>Zamawiający dopuszcza igły w rozmiarach 0,3 x 12,5 mm lub 0,33 x 12,5- pozostałe parametry bez zmian. Zamawiający dopuszcza wycenę igieł w rozmiarze 0,3 x 12 mm oraz nasadkę przezroczystą w kolorze żółtym. Zamawiający dopuszcza strzykawkę z igłą w rozmiarze 0,33 x 13mm- pozostałe parametry bez zmian.</b>
6.	Igła do pobierania leków bez filtra 18 G, w długościach 40mm i 25mm , z nasadką w kolorze czerwonym, polerowana elektronicznie , ścięcie pod kątem 40 stopni, opakowanie 100 szt. <b>Zamawiający dopuszcza igły ścięte pod kątem 45°- pozostałe parametry bez zmian. Zamawiający oczekuje igieł bez filtra o długościach 25 mm,40 mm i dopuszcza igły długości 50 mm każdorazowo do wyboru przez Zamawiającego- pozostałe parametry bez zmian. Zamawiający dopuszcza wycenę igieł w długościach 40 mm oraz 50 mm; polerowanych elektronicznie; ściętych pod kątem 45°.</b>
7.	Igła do pobierania leków z filtrem 18G, filtr 5µ /filtracja, metalu, szkła,/z nasadką w kolorze purpurowym/fioletowym, przezierną w celu łatwej identyfikacji tępej igły do pobrania z filtrem. Sterylizacja R; opakowanie 100 szt. <b>Zamawiający dopuszcza igły ścięte pod kątem 45°. Zamawiający dopuszcza wycenę igieł sterylizowanych tlenkiem etylenu- pozostałe parametry bez zmian.</b>

- 1.12. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 3**, który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 3- Strzykawki**

Lp.	Przedmiot zamówienia	Jm.	CSK	CKD	SPORNA	Szacunkowa ilość "j.m." na 12 m-cy	Wielkość op. w "j.m."	Oferowana ilość opakowań g:h
a	b	c	d	e	f	g	h	i
1.	Strzykawka j.u., dwuczęściowa z końcówką luer 2 ml , zgodność z EN-20594-1 potwierdzona oznakowaniem na op. jednostkowym Luer(6%); całkowita dł. skali na cylindrze odpowiadająca poj. nominalnej strzykawki; skalowana co 0,1 ml; wyraźna, czarna, niezmywalna skala, z zabezpieczeniem tłoka przed wypadaniem, z mlecznym, kontrastującym tłokiem,gładki przesuw tłoka, szczelna. Na opakowaniu jedn.umieszczona czytelna data ważności,oznaczenie kolorystyczne opakowania zbiorczego wg. pojemności; opakowanie jednostkowe typu blister-pack; , bez zawartości pcv, dehp, latex, bisphenol A; opakowanie 100 szt.	szt.	60000	150000	100000	<b>310 000</b>	<b>100</b>	<b>3 100,00</b>
2.	Strzykawka j.u., dwuczęściowa z końcówką luer 5 ml; zgodność z EN-20594-1 potwierdzona oznakowaniem na op. jednostkowym Luer(6%); całkowita dł. skali na cylindrze odpowiadająca poj. nominalnej strzykawki; skalowana co 0,2 ml; wyraźna, czarna, niezmywalna skala, z zabezpieczeniem tłoka przed wypadaniem, z mlecznym, kontrastującym tłokiem,gładki przesuw tłoka, szczelna. Na opakowaniu jedn.umieszczona czytelna data ważności,oznaczenie kolorystyczne opakowania zbiorczego wg. pojemności; opakowanie jednostkowe typu blister-pack; , bez zawartości pcv, dehp, latex, bisphenol A;sterylina, opakowanie 100 szt.	szt.	60000	180000	50000	<b>290 000</b>	<b>100</b>	<b>2 900,00</b>
3.	Strzykawka j.u., dwuczęściowa z końcówką luer 10 ml; zgodność z EN-20594-1 potwierdzona oznakowaniem na op. jednostkowym Luer(6%); całkowita dł. skali na cylindrze odpowiadająca poj. nominalnej strzykawki; skalowana co 0,5 ml; wyraźna, czarna, niezmywalna skala, z zabezpieczeniem tłoka przed wypadaniem, z mlecznym, kontrastującym tłokiem,gładki przesuw tłoka, szczelna. Na opakowaniu jedn.umieszczona czytelna data ważności,oznaczenie kolorystyczne opakowania zbiorczego wg. pojemności; opakowanie jednostkowe typu blister-pack; , bez zawartości pcv, dehp, latex, bisphenol A; sterylina, opakowanie 100 szt.	szt.	25000	300000	100000	<b>425 000</b>	<b>100</b>	<b>4 250,00</b>
4.	Strzykawka j.u., dwuczęściowa z końcówką luer 20 ml; zgodność z EN-20594-1 potwierdzona oznakowaniem na op. jednostkowym Luer(6%); całkowita dł. skali na cylindrze odpowiadająca poj. nominalnej strzykawki; skalowana co 1 ml; wyraźna, czarna, niezmywalna skala, z zabezpieczeniem tłoka przed wypadaniem, z mlecznym, kontrastującym tłokiem,gładki przesuw tłoka, szczelna. Na opakowaniu jedn.umieszczona czytelna data ważności,oznaczenie kolorystyczne opakowania zbiorczego wg. pojemności; opakowanie jednostkowe typu blister-pack; , bez zawartości pcv, dehp, latex, bisphenol A; sterylina, opakowania 80 szt.	szt.	13600	280000	16000	<b>309 600</b>	<b>80</b>	<b>3 870,00</b>
5.	Strzykawka trzyczęściowa LL 20ml, przezroczysta z czarną, wyraźną i precyzyjną skalą co 1 ml; wolna od PCV, dehp, latex,	szt.	0	480000	43200	<b>523 200</b>	<b>120</b>	<b>4 360,00</b>

	bisphenol A; Cylinder i tłok wykonane z polipropylenu, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, czarna skala na cylindrze odpowiadająca poj. nominalnej strzykawkki, bez rozszerzenia ; wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawkki, dodatkowy kołnierz z gwintem do połączeń "zakręcanych"; zakończenie centryczne; sterylna. opakowanie 120 szt.							
6.	Strzykawkka trzyczęściowa LL 2 ml - 3 ml, przezroczysta z czarną, wyraźną i precyzyjną skalą co 0,1 ml; wolna od PCV, dehp, latex, bisphenol A; Cylinder i tłok wykonane z polipropylenu, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, czarna skala na cylindrze odpowiadająca poj. nominalnej strzykawkki, bez rozszerzenia ; wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawkki, dodatkowy kołnierz z gwintem do połączeń "zakręcanych"; zakończenie centryczne; sterylna ( promieniami Gamma) opakowanie 200 szt.	szt.	10000	0	10000	<b>20 000</b>	<b>200</b>	<b>100,00</b>
7.	Strzykawkka trzyczęściowa LL 5 ml przezroczysta z czarną, wyraźną i precyzyjną skalą co 0,2 ml; wolna od PCV, dehp, latex, bisphenol A; Cylinder i tłok wykonane z polipropylenu, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, czarna skala na cylindrze odpowiadająca poj. nominalnej strzykawkki, bez rozszerzenia ; wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawkki, dodatkowy kołnierz z gwintem do połączeń "zakręcanych"; zakończenie centryczne; sterylna ( promieniami Gamma) opakowanie 125 szt.	szt.	18750	0	50000	<b>68 750</b>	<b>125</b>	<b>550,00</b>
8.	Strzykawkka trzyczęściowa LL 10 ml przezroczysta z czarną, wyraźną i precyzyjną skalą co 0,2 ml; wolna od PCV, dehp, latex, bisphenol A; Cylinder i tłok wykonane z polipropylenu, gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem, czarna skala na cylindrze odpowiadająca poj. nominalnej strzykawkki, bez rozszerzenia ; wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawkki, dodatkowy kołnierz z gwintem do połączeń "zakręcanych"; zakończenie centryczne; sterylna ( promieniami Gamma); opakowanie 100 szt.	szt.	0	0	30000	<b>30 000</b>	<b>100</b>	<b>300,00</b>
9.	Strzykawkka do insuliny o pojemności 0,5 ml , z podziałką U-100, z igłą 0,3 x 8 mm 30G, z polipropylenu, przezroczysty cylinder dokładnie pokazuje zawartość strzykawkki, wyraźne znaczniki skali pozwalają na dokładne dawkowanie leków, gwarantuje podanie pełnej dawki produktu (bez strat), nie ma ryzyka odłączenia igły, koniec każdej igły stanowi trój-płaszczyznowe ostrze; kąty ścięcia ostrza zostały dobrane tak, aby zapewnić odpowiednią i wytrzymałość i zredukować odczucie bólu podczas wkłucia. Opakowanie: 100szt. (10 x 10 szt.)	szt.	0	0	500	<b>500</b>	<b>100</b>	<b>5,00</b>
10.	Strzykawkka do insuliny o pojemności 1ml = U100, bez igły; cylinder i tłok wykonane z polipropylenu, natłuszczone olejem silikonowym; wyraźna czytelna skala, trwała niezmywalna; oznaczona w skali 1 ml = 100j.m.; rondo tłoka ściśle przylegające do ścian strzykawkki, o płynnym przesuwie z uszczelką niezawierającą lateksu; pakowana pojedynczo (op. blister pack); opakowanie 120 szt.; sterylizowane EO.	szt.	15600	26400	0	<b>42 000</b>	<b>120</b>	<b>350,00</b>
11.	Strzykawkka insulinowa 1 ml U-40 z igłą 27G 0,40 x 13 mm; opakowanie 100 szt lub 120 szt.	szt.	500	2000	0	<b>2 500</b>		<b>#DZIEL/0!</b>
12.	Strzykawkka do tuberculinu 1 ml z igłą 25G5/8 – 0,5x16mm, ostrze standard, skala co 0,01ml. Cylinder i tłok wykonane z polipropylenu, natłuszczone olejem silikonowym. Wyraźna czytelna skala, trwała, niezmywalna. Rondo tłoka ściśle przylegające do ścian strzykawkki o płynnym przesuwie z uszczelką niezawierającą lateksu. Sterylizowana EO. Opakowanie 120 szt.	szt.	6000	6000	360	<b>12 360</b>	<b>120</b>	<b>103,00</b>
13.	Strzykawkka 50 ml do pomp infuzyjnych z końcówką Luer Lock; sterylna, niepirogenna; Cylinder i tłok wykonane z polipropylenu, gumowy tłok z podwójnym uszczelnieniem, kryzą ograniczającą wysuwanie się tłoka; skala jednostronna przedłużona w stosunku do pojemności nominalnej [50/60 ml], czytelna i trwała; podziałka skali wycechowana w mililitrach (precyzyjna skala co 1 ml do 60 ml ); wkalibrowana w pompy infuzyjne firmy B.Braun; Pod pojęciem „wkalibrowane” zamawiający rozumie strzykawkki wymienione w oryginalnej instrukcji użycia pomp infuzyjnych firmy B.Braun; Logo producenta i typ strzykawkki na cylindrze dla identyfikacji w menu pompy bez opakowania . opakowanie jednostkowe typu blister-pack.; opakowanie 60 szt.	szt.	900	120000	48000	<b>168 900</b>	<b>60</b>	<b>2 815,00</b>
14.	Strzykawkka 50 ml do pomp infuzyjnych z końcówką Luer Lock; do leków światłoczułych; sterylna, niepirogenna; Cylinder i tłok wykonane z polipropylenu gumowy tłok z podwójnym uszczelnieniem, kryzą ograniczającą wysuwanie się tłoka; skala jednostronna przedłużona w stosunku do pojemności nominalnej [50/60 ml], czytelna i trwała; podziałka skali wycechowana w mililitrach (precyzyjna skala co 1 ml do 60ml ); wkalibrowana w pompy infuzyjne firmy B.Braun; Pod pojęciem „wkalibrowane” zamawiający rozumie strzykawkki wymienione w oryginalnej instrukcji użycia pomp infuzyjnych firmy B.Braun; Logo producenta i typ strzykawkki na cylindrze dla identyfikacji w menu pompy bez opakowania, opakowanie jednostkowe typu blister-pack.; opakowanie 60 szt.	szt.	180	30000	18000	<b>48 180</b>	<b>60</b>	<b>803,00</b>

15.	Koreczki końcówki typu Luer, w opakowaniach typu blister/ tacka 10szt. Opakowanie 2000 szt blisterów po 10 szt	szt.	0	2000	0	2 000	2000	1,00
-----	--	------	---	------	---	-------	------	------

- ▶ **W poz. 1-4 Zamawiający dopuszcza strzykawkę 2-częściową z kontrastującym tłokiem w kolorze dowolnym.**
- ▶ **W poz. 5-8 Zamawiający dopuszcza strzykawki 3-częściowe luer - lock sterylizowane tlenkiem etylenu.**

- 1.13. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 4**, poprzez dopisanie tiret 1, który uzyskuje brzmienie:  
*„Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 4 poz.1, 2, 3, 4, 5 wszystkie produkty pochodziły od jednego producenta.”*
- 1.14. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 5**, poprzez dopisanie tiret 1, o treści:  
*„Zamawiający będzie wymagał dostarczenia próbek z poz. 2 i 7 po 1 szt. kaniuli.”*
- 1.15. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 5**, poz. 2,5,6,7,8,9, który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 5 - Igły iniekcyjne bezpieczne i kaniule do wkłuc obwodowych**

Lp.	Przedmiot zamówienia	Jm.	OK	OKD	SPORNA	Szacunkowa ilość "j.m." na 12 m-cy	Wielkość op. w "j.m."	Oferowana ilość opakowań g:h
a	b	c	d	e	f	g	h	i
2.	Bezpieczna kaniula dożylna wykonana z biokompatybilnego poliuretanu. Posiadająca dodatkowy, samodomykający się port do wstrzyknięć, min. 5 pasków kontrastujących w promieniach RTG. Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. Posiadająca zawór zapobiegający wypływowi krwi. Posiadająca zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, chroniące personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem, z systemem kapilar zapobiegających zachłapaniu krwią. Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę. Kaniula posiadająca otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Dostępność rozmiarów w zależności od potrzeb klienta: 22G x 25 mm; 20G x 32 mm; 18G x 32 mm; 18G x 45 mm. opakowanie max. 50 szt	szt.	17500	14000	500	32 000		#DZIEL/0!
5.	Bezpieczna kaniula do wkłuc dożylnych 18 - 24G do długoterminowego przebywania w naczyniu, bezpieczna, chroniąca przed ekspozycją na materiał biologiczny i zakłucie poprzez posiadanie plastikowej osłonki igły, otwór przy ostrzu igły umożliwiający pojawienie się krwi pomiędzy igłą a cewnikiem w szybki sposób potwierdzający wejście do naczynia podczas kaniulacji bez portu górnego, z drenem zakończonym podwójnym rozgałęzieniem; jedno z rozgałęzień zakończone niemechanicznym, przezroczystym zaworem dostępu naczyniowego z silikonową, jednoelementową podzielną membraną. Rozmiary: 24G, 22G, 20G, 18G.; opakowanie 20 szt. Zamawiający oczekuje kaniuli bez portu górnego, z oznaczeniem kolorystycznym rozmiaru na skrzydełkach.	szt.	0	300	0	300		#DZIEL/0!
6.	Zamknięty system dostępu naczyniowego, przezroczysty, bezigłowy, sterylny, pakowany pojedynczo, kompatybilny z końcówką luer-lok, z łatwą jednorodną materiałową powierzchnią do dezynfekcji, jednoelementową, przezierną, podzielną membraną split septum osadzoną zewnątrz na poliwęglanowym przezroczystym plastikowym konektorze, wystającą częściowo nad obudowę, niesprzyjającą kolonizacji bakterii. Bez mechanicznych części wewnętrznych, z prostym, w pełni widocznym torem przepływu, o min. przepływie 533 ml/min, wysokość i waga: 2 cm, 1 g. Wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego 45 PSI. Możliwość podłączenia u pacjenta do 100 aktywacji. Dostosowany do użytku z krwią, lipidami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi. Opakowanie max. 50 szt. <b>Zamawiający oczekuje, iż oferowany zamknięty system dostępu naczyniowego, będzie posiadał element umożliwiający aseptyczne wyjęcie z opakowania jednostkowego, bez przypadkowej kontaminacji.</b>	szt.	12500	5000	500	18 000		#DZIEL/0!
7.	Kaniula dożylna dla noworodków o średnicy 0,7mm i długości 19mm, przepływ min. 20 ml/min, bez dodatkowego portu iniekcyjnego. Wykonana z poliuretanu, posiadająca otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji, z zabezpieczeniem igły w postaci plastikowej osłonki zapobiegającej zakłuciu. Kaniula posiadająca skrzydełka, umożliwiające mocowanie kaniuli. Rozmiar 24G x 19 mm. Kaniula posiadająca 6 pasków radiocieniujących. <b>opakowanie 30 lub 50 szt.</b>	szt.	50	0	5000	5 050		#DZIEL/0!
8.	Kaniula dożylna 0,6 x 19 mm [26 G]; <b>fioletowa</b> , przepływ 13ml/min Kaniula wykonana z podwójnie oczyszczonego teflonu ( PTFE ), nazwa materiału z którego wykonana jest kaniula podana na opakowaniu, bez portu bocznego, ze zdejmowanym uchwytem ułatwiającym wprowadzenie, widoczne w USG. opakowanie 50 szt.	szt.	50	50	6000	6 100		#DZIEL/0!
9.	Kaniula dożylna 0,7 x 19 mm [24 G]; <b>żółta</b> , przepływ 13ml/min. Kaniula wykonana z podwójnie oczyszczonego teflonu ( PTFE ), nazwa materiału z którego wykonana jest kaniula podana na opakowaniu, bez portu bocznego, ze zdejmowanym uchwytem ułatwiającym wprowadzenie, widoczne w USG. opakowanie 50 szt.	szt.	50	50	6000	6 100		#DZIEL/0!

- 1.16. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 6**, poz. 1, który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 6 - Nakłuwacz**

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Nakłuwacz jednorazowy z mechanizmem zabezpieczającym igłę przed przypadkowym skaleczeniem; ergonomiczna obudowa w kształcie litery T; aktywator umiejscowiony centrycznie; predefiniowana głębokość nakłucia - 1,5 mm, igła silikonowana, ustawiona centrycznie, z 3-ściennym ostrzem, rozmiar 28G; opakowanie max 200 szt. <b>Zamawiający dopuszcza nakłuwacz w rozmiarze 28G i głębokości penetracji 1,6 mm- pozostałe parametry bez zmian.</b>
2.	Nakłuwacz jednorazowy z mechanizmem zabezpieczającym igłę przed przypadkowym skaleczeniem; ergonomiczna obudowa w kształcie litery T; aktywator umiejscowiony centrycznie; predefiniowana głębokość nakłucia - 1,5 mm, igła silikonowana, ustawiona centrycznie, z 3-ściennym ostrzem, rozmiar 21G; opakowanie max 200 szt. <b>Zamawiający dopuszcza nakłuwacz w rozmiarze 21G i głębokości penetracji 1,8 mm- pozostałe parametry bez zmian.</b>
3.	Nakłuwacz jednorazowy z mechanizmem zabezpieczającym igłę przed przypadkowym skaleczeniem; ergonomiczna obudowa w kształcie litery T; aktywator umiejscowiony centrycznie; predefiniowana głębokość nakłucia - 1,5 mm, igła silikonowana, ustawiona centrycznie, z 3-ściennym ostrzem, rozmiar pediatryczny 1.50 mm; opakowanie max 200 szt. <b>Zamawiający dopuszcza nakłuwacze nożykowe o szerokości ostrza 1,5 mm i głębokości penetracji 1,8 mm- pozostałe parametry bez zmian.</b>

- 1.17. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 8**, poz. 1,2,6,8, który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 8 - Cewniki urologiczne; worki do zbiórki moczu**

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Cewnik Foley'a dwudrożny z plastikową zastawką do napełniania balonu. Wykonany z miękkiego i elastycznego lateksu pokrytego obustronnie elastomerem silikonu (potwierdzone oświadczeniem producenta), sterylizowany radiacyjnie. Możliwość utrzymania do 30 dni - fabrycznie nadrukowana informacja na opakowaniu jednostkowym. Atraumatyczna, zamknięta końcówka oraz dwa otwory drenujące. Łącznik kodowany kolorystycznie zależnie od rozmiaru. Na cewniku nadrukowana nazwa/logo producenta, nazwa handlowa, rozmiar (Fr/Ch), średnica (mm), pojemność balonu (ml/cc). Pakowany podwójnie: wewnętrzny worek foliowy z min. podwójną perforacją oraz zewnętrzne opakowanie typu folia-papier z listkami ułatwiającymi otwieranie (min. 1cm). Na opakowaniu fabrycznie umieszczone: typ, rozmiar, średnica, pojemność balonu, data produkcji, numer serii, data ważności, sposób sterylizacji oraz napisy w języku polskim. Rozmiary 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28; Zamawiający złoży zamówienie dotyczące rozmiaru w zależności od zapotrzebowania. opakowanie max 10 szt. <b>Zamawiający dopuszcza cewniki Foley'a w rozmiarach 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, ale z możliwością utrzymania do 30 dni.</b>
2.	Cewnik Pezzera sterylny, wykonany z miękkiego i elastycznego lateksu. Atraumatyczna, lekko zaokrąglona specjalna końcówka ułatwiająca wprowadzenie cewnika oraz trzy otwory drenujące. Na łączniku nadrukowany rozmiar (Fr/Ch) oraz średnica (mm). Pakowany podwójnie: wewnętrzny worek foliowy z min. podwójną perforacją oraz zewnętrzne 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 12 - CH 36 o długości 40cm. Zamawiający złoży zamówienie dotyczące rozmiaru w zależności od zapotrzebowania. opakowanie max 10 szt. <b>Zamawiający dopuszcza cewniki Pezzera w roz. 10-34 z 4 otworami drenującymi- pozostałe parametry bez zmian.</b>
6.	Cewnik urologiczny Foley'a trójdrożny z balonikiem z plastikową zastawką do napełniania balonu. Wykonany z miękkiego i elastycznego lateksu pokrytego silikonem. Atraumatyczna, zamknięta końcówka oraz dwa otwory drenujące. Łącznik kodowany kolorystycznie zależnie od rozmiaru. Na cewniku fabrycznie umieszczony rozmiar (Fr/Ch), średnica (mm), pojemność balonu (ml/cc). Pakowany podwójnie: wewnętrzny worek foliowy z min. podwójną perforacją oraz zewnętrzne 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 CH 16 - 26; opakowanie max 10 szt. <b>Zamawiający dopuszcza cewniki w rozmiarach CH 16 – 24- pozostałe parametry bez zmian.</b>
8.	Worek do dobowej zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, wykonany z medycznego PCV, bezlateksowy, skalowany co 100 ml, zastawka antyzwrotna, zawór spustowy typu push-pull, wzmocnione otwory na wieszak, dren o długości 90 ± 10 cm i 150 cm, odporny na skręcanie/załamywanie zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym, zabezpieczony zatyczką; Sterylny, opakowanie foliowe z nadrukowaną instrukcją obsługi oraz wizualizacją wyrobu. opakowanie max 10 szt <b>Zamawiający dopuszcza worki do dobowej zbiórki moczu z drenem o dł. 90 cm oraz obrazkową instrukcją obsługi.</b>
9.	Worek do zbiórki moczu w systemie zamkniętym tygodniowy. Wykonany z medycznego PCV. Pojemność 2000 ml, skalowany linearnie co 100 ml, liczbowo co 200 ml, zastawka antyrefluksyjna, tylna ściana biała; wzmocnione otwory na wieszak; zawór spustowy typu poprzecznego "T"; kieszonka do schowania końcówki spustowej; Dren o długości 120 cm zakończony łącznikiem schodkowym z zatyczką, wyposażony w bezigłowy port do pobierania próbek. Sterylny, opakowanie folia/papier z napisami w języku polskim i opisową instrukcją użycia. opakowanie max 10 szt. <b>Zamawiający dopuszcza worki do tygodniowej zbiórki moczu w systemie zamkniętym; sterylizowany tlenkiem etylenu; z samouszczelniającym się portem bezigłowym do pobierania próbek; o gładkiej i łatwej do dezynfekcji powierzchni, zakładką na kranik spustowy; kranikiem spustowym Free-Flow – łatwym w obsłudze jedną ręką, schodkowym łącznikiem drenów, szerokim drenem antyzagięciowym o długości 120cm, o pojemności worka 2000 ml skalowany co 100 ml linearnie i co 500 ml liczbowo z dodatkową skalą ukośną co 25 ml do 100 ml liczbowo, z zastawką antyzwrotną, z filtrem antybakteryjnym hydrofobowym; worek wyposażony we wzmocnione otwory na wieszak. Pakowany folia/papier, instrukcja obsługi nadrukowana bezpośrednio na worku.</b>

- 1.18. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 12**, poz. 1,2, który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 12 - Drenaże**

Lp.	Przedmiot zamówienia	Jm.	CSK	CKD	SPORNA	Szacunkowa ilość "j.m." na 12 m-cy
a	b	c	d	e	f	g
1	Butelki typu Redona polietylenowe niskociśnieniowe, do czynnego drenażu ran chirurgicznych, sterylne, sterylizowane tlenkiem etylenu, uniwersalny łącznik do drenów	szt.	0	500	100	600

	typu Redon CH 6-18 , końcówka dostosowana do wymaganych średnic drenów, pakowane w opakowanie papierowo-foliowe, zapewniające prawidłowo sterylne otwarcie. Do długotrwałego odsysania ran. Pojemność 200 ml.					
2	Butelki typu Redona polietylenowe niskociśnieniowe, do czynnego drenażu ran chirurgicznych, sterylne, sterylizowane tlenkiem węgla, uniwersalny łącznik do drenów typu Redon CH 6 - 18, końcówka dostosowana do wymaganych średnic drenów, pakowane w opakowanie papierowo-foliowe, zapewniające prawidłowo sterylne otwarcie. Do długotrwałego odsysania ran. Pojemność 100 ml. <b>Zamawiający dopuszcza butelkę wykonaną z 100% biokompatybilnego silikonu o pojemności 100ml, transparentną pozwalającą na wizualną kontrolę drenowanego płynu, wyposażoną w zastawkę zapobiegającą cofaniu się płynu oraz uniwersalną zawieszkę do umocowania butelki w dowolnym miejscu posiadającą uniwersalny łącznik schodkowy pozwalający na bezpieczne podłączenie drenu.</b>	szt.	0	0	100	<b>100</b>

1.19. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 13**, poz. 3, który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 13 - Maski tlenowe i cewniki do podawania tlenu**

Lp.	Przedmiot zamówienia	
a	b	
3.	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. <b>Zamawiający dopuszcza zestaw nebulizatora z maską o antyprzelewowej konstrukcji nebulizatora pozwalającej na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 5 ml, skalowany schodkowo co 1 ml w zakresie 2-5ml, produkt czysty biologicznie, bez lateksu, przyjazna środowisku MRI (bez metalowych części). Maska aerozolowa dla dorosłych z obrotowym łącznikiem kątowym, dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym 2.1 m (min. 6 pasków wzdłużnych) zakończony łącznikiem uniwersalnym z możliwością podłączenia do aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego. Na opakowaniu jednostkowym: nazwa, grafika produktu z opisem, nr katalogowy, producent, data ważności, nr serii, symbol „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2), symbol CE, roz. Dla dzieci i dorosłych, pakowane po 50 sztuk.</b>	

1.20. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 14**, poz. 5, który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 14 - Naczynia sanitarne i higieniczne**

Lp.	Przedmiot zamówienia	
a	b	
5.	Miska o poj. 1,7 l jednorazowego użytku mała z pulpy celulozowej do utylizacji w maceratorach; opakowanie max 100 szt. <b>Zamawiający dopuszcza miskę o poj. 2 l - pozostałe parametry bez zmian.</b>	

1.21. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 15**, poz. 4, który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 15 - Przedłużenia do pomp infuzyjnych, syst. do kontr. zbiórki stolca, godzinowy pomiar diurezy, cewniki silikonowe, Igła iniekcyjna**

Lp.	Przedmiot zamówienia	
a	b	
4.	Koreczki do kaniul standardowe Luer -Lock, sterylne; pakowane pojedynczo; trzpień wystający poza krawędź korka; opakowanie 200 szt <b>Zamawiający dopuszcza koreczki do kaniul z trzpieniem poniżej jego krawędzi- pozostałe parametry bez zmian.</b>	

1.22. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 17**, poz. 1-7, poprzez dopisanie tiret 1, który uzyskuje brzmienie:  
*„Zamawiający w poz. 1-7-dopuszcza strzykawki doustne z precyzyjną skalą w mililitrach z oznakowaniem na cylindrze: „For oral use only”- pozostałe parametry bez zmian.”*

1.23. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 17**, poz. 8, który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 17 - Strzykawki doustne**

Lp.	Przedmiot zamówienia	
a	b	
8.	Strzykawka insulinowa z wbudowaną igłą bezpieczną z mechanizmem umożliwiającym schowanie igły w cylindrze; 25G x16 mm lub 25G x 25 mm; opakowanie 100 szt. <b>Zamawiający dopuszcza strzykawki o poj. 3 ml- pozostałe parametry bez zmian.</b> <b>Zamawiający dopuszcza strzykawki insulinowe o poj. 1 ml U100, z igłą 29Gx 13mm, z mechanizmem zabezpieczającym igłę aktywowanym jedną ręką- pozostałe parametry bez zmian.</b>	

1.24. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 18**, poz. 1, który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet Nr 18- Ustniki endoskopowe [ENDOSKOPIA]**



Lp.	Przedmiot zamówienia	Jm.	CSK	CKD	SPORNA	Szacunkowa ilość "j.m." na 12 m-cy
a	b	c	d	e	f	g
1.	<p>Ustnik endoskopowy o odpowiednio wyprofilowanym kształcie gwarantującym ochronę kanału endoskopu, wykonany z materiałów nie zawierających lateksu oraz substancji mogących wywołać reakcje alergiczne, z regulowaną opaską mocującą, silikonową strefą zgryzu, powiększonym giętym otworem wejściowym. 50 sztuk w opakowaniu, każdy ustnik zapakowany oddzielnie; opakowanie max 50 szt.</p> <p><b>Zamawiający dopuszcza sterylne ustniki, ze strefą zgryzu z zabezpieczeniem przed wysunięciem ustnika w formie rantu, wykonanej z jednorodnego materiału ustnika, otwór wejściowy o standardowej giętkości.</b></p> <p><b>Zamawiający dopuszcza ustniki ze strefą zgryzu z zabezpieczeniem przed wysunięciem ustnika w postaci rozszerzonych brzegów części ustnej otworu, wykonanej z jednorodnego materiału ustnika, otwór wejściowy o standardowej giętkości, regulowana opaska silikonowa z podcięciami w części górnej ustnika umożliwiającymi zamocowanie drenu po podawaniu tlenu do nosa.</b></p>	szt.	0	1500	1000	<b>2 500</b>

- 1.25. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 23**, poz. 1, który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 23 - Strzygarki chirurgiczne i ostrza do strzygarek**

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	<p>Strzygarka chirurgiczna z ruchomą głowicą, z ładowarką, bezprzewodowa, akumulatorowa 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 3,8 cm. Zapewnia min. 60 min. pracy po pełnym naładowaniu baterii; opakowanie max 1 kpl.</p> <p><b>Zamawiający wymaga akumulatorowej strzygarki chirurgicznej z ruchomym ostrzem podczas strzyżenia w wielu płaszczyznach w zakresie 360° we wszystkich kierunkach, bez potrzeby dotykania ostrza przez operatora.</b></p>

- 1.26. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 24**, poz. 5,7,8,9, który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 24 - Wkłady do ssaków, odsysanie i zbiórka wydzielin**

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
5.	Granulat w saszetkach 25 g; opakowanie max 100 szt. saszetek <b>Zamawiający dopuszcza saszetki o gramaturze 20 g- pozostałe parametry bez zmian.</b>
7.	Dren łączący do ssaka sterylny 200 cm x 7 mm;; opakowanie max 32 szt. <b>Zamawiający dopuszcza dren o długości 210 cm- pozostałe parametry bez zmian.</b>
8.	Dren z PCV 7.0/10.0 a <b>30 mb</b> balonowy
9.	Dren z PCV 8.0/10.0 a <b>30 mb</b> balonowy

- 1.27. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 27**, poz. 9, który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 27 - Fiksatory do rurek intubacyjnych**

Lp.	Przedmiot zamówienia	Jm.	CSK	CKD	SPORNA	Szacunkowa ilość "j.m." na 12 m-cy	Wielkość op. w "j.m."
a	b	c	d	e	f	g	h
9.	Ochrona przeciwoleżynowa przy sondach donosowych. Mocowania wykonane z pianki przyjaznej dla skóry, hipoalergicznnej, neutralnej dla bakterii. <b>Opakowanie 100 lub 120 szt.</b>	szt.	0	240	0	<b>240</b>	

- 1.28. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 28**, poz. 1, który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 28 - Lusterka laryngologiczne [CSK; SPORNA]**

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	<p>Lusterka laryngologiczne, krtaniowe, jałowe, Ø 19 mm z rączką, wykonane z materiałów umożliwiających rozgrzanie powierzchni lusterka przed badaniem by uniknąć parowania, nie mających właściwości termoabsorbujących aby zapobiec poparzeniu gardła; wykonane starannie o gładkich powierzchniach; bez lateksu; pakowane pojedynczo; op. max. 50 szt.</p> <p><b>Zamawiający dopuszcza lusterka stomatologiczne sterylne, 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, średnica lusterka 22mm, średnica powierzchni lustrzanej 19 mm, wykonane z ABS, nie zawiera lateksu, długość rączki 165 mm, pakowane w papier-folia- pozostałe parametry bez zmian.</b></p>

- 1.29. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 35**, poz. 1, który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 35 - Dreny do ssaków (stomatologia)**

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Dren łączący do ssaka, jałowy z uniwersalnym łącznikiem do ssaków 8-18 mm, <b>długość drenu min 200 cm</b> . Opakowanie max 200 szt. /dostawa jednorazowa/

- 1.30. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 39**, poz. 1,2, który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 39 - Pojemniki na materiał histopatologiczny**

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Pojemnik na wycinki chirurgiczne, poj. 15 ml, przezroczyste, zamknięcie zakręcane lub dociskowe. Szt. 1 <b>Zamawiający dopuszcza pojemniki 15 ml z PP, przezroczyste, zamknięcie zakręcane.</b>
2.	Pojemnik na wycinki chirurgiczne o poj.30 ml, przezroczyste, zamknięcie zakręcane lub dociskowe. Szt. 1 <b>Zamawiający dopuszcza pojemniki 30 ml z PP, przezroczyste, zamknięcie zakręcane.</b>
3.	Pojemnik na wycinki chirurgiczne o poj.100 ml, przezroczyste, zamknięcie zakręcane lub dociskowe. Szt. 1 <b>Zamawiający dopuszcza pojemniki 100 ml z PP, przezroczyste, zamknięcie zakręcane.</b>
4.	Pojemnik na wycinki chirurgiczne o poj.200 ml, przezroczyste, zamknięcie zakręcane lub dociskowe. Szt. 1 <b>Zamawiający dopuszcza pojemniki 200 ml z PP, przezroczyste, zamknięcie zakręcane.</b>

- 1.31. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 40**, poprzez dopisanie tiret 1, który uzyskuje brzmienie:  
*„Zamawiający wymaga, aby wszystkie pojemniki do transportu, zawierające formalinę posiadały piktogramy i oznaczenia.”*

- 1.32. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 40**, poz. 1, który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 40 - Pojemniki na materiał histopatologiczny napełnione 10% roztworem formaliny**

Lp.	Przedmiot zamówienia	Jm.	CSK	CKD	SPORNA	Szacunkowa ilość "j.m." na 12 m-cy	Wielkość op. w "j.m."
a	b	c	d	e	f	g	h
1	Pojemniki na wycinki chirurgiczne napełnione 10% roztworem formaliny, poj. 35 ml + 9 ml formaliny, zamknięcie zakręcane lub dociskowe. <b>Opakowanie max. 54 szt. Zamawiający dopuszcza pojemnik napełniony 10% roztworem formaliny, o poj. 40 ml.</b>	szt.	0	600	1000	<b>1 600</b>	

- 1.33. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 42**, poz. 1, który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 42 - Igły do biopsji [GENETYKA]**

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Igła do biopsji aspiracyjnej Explora typu CHIBA 18G śr. 1,27 mm, dł. 150 mm cn 18-15; śr. 1,27 mm, dł. 200 mm; na całej długości znaczniki i ograniczniki głębokości; nasadka typu Luer Lock; końcówka igły echogenna; mandryn zatrzymuje przepływ przez igłę; sterylna; jednorazowego użycia; opakowanie 1 szt. <b>Zamawiający dopuszcza igły dł. 160 mm i 200 mm- pozostałe parametry bez zmian.</b>

- 1.34. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 44**, poz. 1, który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 44 - Igły do amniopunkcji [GENETYKA]**

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Igły jałowe jednorazowe do amniopunkcji AC w rozmiarze: 0,7/178 mm 22G x 7.00 IN; opakowanie max 25 szt. <b>Zamawiający dopuszcza igły o dł. 180 mm- pozostałe parametry bez zmian.</b>

- 1.35. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 46**, poz. 1 I 2, który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 46 - Kaniule nosowe [SPORNA - Czechosłowacka]**

Lp.	Przedmiot zamówienia	Jm.	CSK	CKD	SPORNA	Szacunkowa ilość "j.m." na 12 m-cy
a	b	c	d	e	f	g

1.	Kaniule nosowe do monitorowania przepływu powietrza z końcówką LUER, dł. 35-45 cm; opakowanie max 50 szt.	szt	0	0	1500	<b>1 500</b>
2.	Kaniule nosowe do monitorowania przepływu powietrza z końcówką LUER, dł. 180-200 cm; opakowanie max 50 szt.	szt	0	0	1000	<b>1 000</b>

1.36. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 54**, poz.3, poprzez jego usunięcie.

1.37. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 54**, tiret 1, który uzyskuje brzmienie:

*„Zamawiający będzie wymagał dostarczenia próbek z poz. 1, 2 i 3 po 5 szt. ustników w celu uniknięcia błędów pomiarowych i niedopasowania ustników do poszczególnych sprzętów medycznych.”*

1.38. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 56**, poz. 1, który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 56 - Zestaw TOE, ustnik plus aplikator z żelem Microtek**

Lp.	Przedmiot zamówienia	
a	b	
1.	Zestaw TOE, ustnik plus aplikator z żelem Microtek; sterylne; pakowany pojedynczo papier-folia; <b>Zamawiający wymaga osłony w rozmiarze 30/11x1000 mm.</b>	

1.39. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 64**, poz. 1,2, który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 64 - Strzykawka napełniona fabrycznie roztworem NaCl 0,9% sterylna z zewnątrz i wewnątrz**

Lp.	Przedmiot zamówienia	
a	b	
1.	Strzykawka o pojemności 3 ml do przepłukiwania z izotonicznym roztworem 0,9% NaCl, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, opakowanie bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwierania umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdierania, klasa IIB lub III. Dołączony gazik dezynfekcyjny. <b>Opakowanie max. 120 szt.</b>	
2.	Strzykawka o pojemności 5 ml do przepłukiwania z izotonicznym roztworem 0,9% NaCl, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, opakowanie bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwierania umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdierania, klasa IIB lub III. Dołączony gazik dezynfekcyjny. <b>Opakowanie max. 120 szt.</b>	

1.40. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 63**, poz. 1,2,3 który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 63 - Zestawy do resuscytacji**

Lp.	Przedmiot zamówienia	
a	b	
1	Zestaw do resuscytacji jednorazowego użytku dla dorosłych. W skład zestawu wchodzi worek samorozprężalny do wentylacji mechanicznej pacjenta o pojemności 1600 ml z zaworem ciśnieniowym 60 cm H <sub>2</sub> O, worek wykonany z PVC; 2 maski anestetyczne typu Flex jednorazowego użytku w rozmiarze 4 (pierścień biały) i 5 (pierścień - niebieski); korpus przezroczysty, rozmiar oznaczony odpowiednim kolorem pierścienia oraz cyfrą na korpusie maski, z nadmuchiwanym mankietem i końcówką drenu; przewód tlenowy dł. ok. 2 m; rezerwuar tlenowy o pojemności 2 500 ml. <b>Zamawiający dopuszcza zestawy z maskami kodowane kolorystycznie innymi barwami niż biały i niebieski- pozostałe parametry bez zmian.</b>	
2	Worek samorozprężalny do wentylacji mechanicznej pacjenta o pojemności 1 600 ml, zastawka PEEP z zaworem ciśnieniowym 60 cmH <sub>2</sub> O z możliwością sterylizować w autoklawie w temperaturze 134 stopni Celsjusza. Worek przeznaczony dla osób >30 kg potwierdzone instrukcją obsługi urządzenia. <b>Zamawiający dopuszcza worek samorozprężalny do wentylacji mechanicznej pacjenta o pojemności 1500 ml, z możliwością podłączenia zastawki PEEP, z zaworem ciśnieniowym 60 cmH<sub>2</sub>O z możliwością sterylizowania w autoklawie w temperaturze 134 °C. Worek przeznaczony dla osób &gt;30 kg potwierdzone instrukcją obsługi urządzenia.</b>	
3	Worek samorozprężalny do wentylacji mechanicznej pacjenta o pojemności 500 ml, zastawka PEEP z zaworem ciśnieniowym 40 cm H <sub>2</sub> O z możliwością sterylizować w autoklawie w temperaturze 134 stopni Celsjusza. Worek przeznaczony dla osób 7-30 kg potwierdzone instrukcją obsługi urządzenia. <b>Zamawiający dopuszcza zestawy z workiem 550ml- pozostałe parametry bez zmian.</b>	

1.41. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 65**, poz. 1-3, poprzez dopisanie tiret 1, który uzyskuje brzmienie:

*„Zamawiający wymaga, aby strzykawki napełnione jałowym roztworem soli fizjologicznej były zgodne z zasadą 13 dyrektywy Rady (Wspólnoty Europejskiej) 93/42/EWG z dn. 14.06.1993 r dotyczącej wyrobów medycznych, która mówi: „Wszystkie wyroby zawierające jako integralną część substancję, która, użyta oddzielnie, może być uznana za produkt leczniczy w rozumieniu art. 1 dyrektywy 65/65/EWG i która to substancja zdolna jest do oddziaływania na organizm ludzki działając w sposób pomocniczy względem takich wyrobów medycznych, znajdują się w klasie III”.*

1.42. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 66**, poz. 1-3, który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 66 - Żele z Lidokainą 2%; żele lubrykacyjne**

Lp.	Przedmiot zamówienia	Jm.	CSK	CKD	SPORNA	Szacunkowa ilość "j.m." na 12 m-cy	Wielkość op. w "j.m."	Oferowana ilość opakowań g:h
a	b	c	d	e	f	g	h	i
1.	Żel do jałowego cewnikowania z 2% Lidokainą w postaci harmonijkowego aplikatora, o objętości 8,5g, aplikator z atraumatyczną końcówką zapewniającą bezpieczne podanie minimalizując możliwość urazu cewki pacjenta. Żel nie zawiera konserwantów i parabenów, wysoka gęstość i niskie ciśnienie podania, aplikator łatwy w użyciu możliwy do otwarcia i obsługi jedną ręką, umożliwia również aspirację moczu, sterylizowany parowo.	szt.	150	12500	7500	<b>20 150</b>	<b>25</b>	<b>806,00</b>
2.	Żel do jałowego cewnikowania z 2% Lidokainą w postaci harmonijkowego aplikatora o objętości 12,5g, aplikator z atraumatyczną końcówką zapewniającą bezpieczne podanie minimalizując możliwość urazu cewki pacjenta. Żel nie zawiera konserwantów i parabenów, wysoka gęstość i niskie ciśnienie podania, aplikator łatwy w użyciu możliwy do otwarcia i obsługi jedną ręką, umożliwia również aspirację moczu, sterylizowany parowo.	szt.	0	2500	0	<b>2 500</b>	<b>25</b>	<b>100,00</b>
3.	Żel lubrykacyjny w postaci harmonijkowego aplikatora o objętości 8,5g, aplikator atraumatyczną końcówką. Żel nie zawiera konserwantów i parabenów, wysoka gęstość i niskie ciśnienie podania, aplikator łatwy w użyciu możliwy do otwarcia i obsługi jedną ręką, umożliwia również aspirację moczu, sterylizowany parowo.	szt.	0	5000	0	<b>5 000</b>	<b>25</b>	<b>200,00</b>

- 1.43. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 68**, poz. 1, który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 68 - Elektrody do EKG, prób wysiłkowych [ ZAKŁAD MEDYCZYNY NUKLEARNEJ ]**

Lp.	Przedmiot zamówienia	Jm.
a	b	c
1.	Elektroda jednokrotnego użytku do badań spoczynkowych, prób wysiłkowych, ciągłego monitorowania i diagnostyki. wykonana z pianki polietylenowej; żel stały; czujnik Ag/AgCl; okrągła z wypustką; rozmiar: 45 x 42 mm (średnica 42 mm); elastyczna, wodoodporna, wodoszczelna; stabilne zamocowanie elektrody na powierzchni ciała; bez lateksu i PVC; możliwość wykonania rtg bez zdejmowania elektrody; paski po 4 szt. elektrod; <b>Opakowanie 50 szt</b>	<b>szt.</b>

- 1.44. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 71**, poz. 1, który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 71 - Sterylna woda do zamkniętego systemu nawilżania tlenu**

Lp.	Przedmiot zamówienia
a	b
1.	Sterylna woda do zamkniętego systemu nawilżania tlenu, typu Respiflo, pojemności 500ml. Zbiornik wykonany z polipropylenu z wbudowanym portem pasującym do wszystkich adapterów, z możliwością połączenia z drenem tlenowym; na dnie zbiornika ma być usytuowany rozpylacz z mikrootworami; z czterema bocznymi portami umożliwiającymi łączenie z głowicą do nebulizacji bądź inhalacji ultradźwiękowej; z możliwością zainstalowania do wielu pacjentów; opakowanie sterylne; pozostaje sterylne przez 30 dni; <b>opakowanie max 15 szt.</b>

- 1.45. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 78**, poz. 1, który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 78 - Filtry wirusowo-bakteryjne do PLETHYSMOGRAPHY JAEGER MASTER SCREEN BODY**

Lp.	Przedmiot zamówienia	Jm.	CSK	CKD	SPORNA	Szacunkowa ilość "j.m." na 12 m-cy	Wielkość op. w "j.m."	Oferowana ilość opakowań g:h
a	b	c	d	e	f	g	h	i
1.	Jednor. filtry bakt.-wirus. MGII do PLETHYSMOGRAPHY MASTER SCREEN BODY JAEGER; <b>opakowanie 50 szt.</b>	op	0	0	15	<b>15</b>	<b>1</b>	<b>15,00</b>

- 1.46. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 80**, który w zakresie poniższych kolumn uzyskuje brzmienie:

**Pakiet nr 80 - Nieinwazyjne mocowania cewników**

Lp.	Przedmiot zamówienia	Jm.	CSK	CKD	SPORNA	Szacunkowa ilość "j.m." na 12 m-cy	Wielkość op. w "j.m."	Oferowana ilość opakowań g:h
a	b	c	d	e	f	g	h	i

1.	Nieinwazyjny system mocowania cewników, sond, przewodów o anatomicznym, eliptycznym kształcie ze zwężeniem w środkowej, adhezyjnej części stabilizującej. Posiadający dwuwarstwowe zabezpieczenie rzepowe Velcro. Produkt hipoalergiczny, bezłateksowy, sterylny, pakowany jednostkowo w opakowanie typu folia/papier z mankietem. (mocowanie cewników, linii naczyniowych).	szt.	0	50	0	<b>50</b>	<b>1</b>	<b>50,00</b>
2.	Bezszywowy system mocowania kaniuli dotętnicznej BD posiadający dopasowaną do stopki kaniuli adhezyjną część stabilizującą oraz wyprofilowany, dwuwarstwowy fiksator rzepowy umożliwiający operowanie zaworem odcinającym bez rozłączania systemu. (zabezpieczenie kaniuli dotętnicznej). <b>opakowanie 100 szt.</b>	szt.	0	500	0	<b>500</b>	<b>100</b>	<b>5,00</b>
3.	Nieinwazyjny system mocowań cewników do tętnicy szyjnej o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Posiadający adhezyjną część stabilizującą o szerokości ok. 30 mm i dwuwarstwowe zabezpieczenie rzepowe. (mocowanie cewników centralnych do żyły szyjnej). opakowanie max. 100 szt.	szt.	0	500	0	<b>500</b>		<b>#DZIEL/0!</b>
4.	Nieinwazyjny system mocowania igieł do hemodializ w rozmiarze 11,5cm x 2,5cm posiadający dwuwarstwowe skrzydełka mocujące z adhezyjną część stabilizującą. Produkt hipoalergiczny, bezłateksowy, sterylny, pakowany po 2 sztuki w opakowanie typu folia/papier. opakowanie max. 100 szt.	szt.	0	500	0	<b>500</b>		<b>#DZIEL/0!</b>
5.	Tracheseal. Opatrunek zamykający kanał (otwór) po usunięciu rurki tracheotomijnej. Wykonany z pianki poliuretanowej i samoprzylepnej folii ze specjalnym silikonowym korkiem który szczelnie zabezpiecza ranę pozwalając pacjentowi na szybki powrót do zdrowia i mowy. Dostępny w 3 rozmiarach 75 x 65-75 mm dostosowanych do specyfiki anatomicznej różnych pacjentów. Bezłateksowy, hipoalergiczny, sterylny, pakowany pojedynczo.	szt.	0	25	0	<b>25</b>	<b>1</b>	<b>25,00</b>
6.	Podkładka pod rurki tracheostomijne zabezpieczająca przed wyciekami wydzieliny mająca właściwości hamowania krwawienia i przeciwoleżynowe wykonana z hydrofilnej, poliuretanowej pianki w kolorze cielistym z zygzakowatym nacięciem zapobiegającym wysuwaniu się podkładki z pod rurki po jej założeniu; produkt sterylny. Rozmiar; 8 cm x 14 cm. 1op max. 25szt.	szt.	0	50	100	<b>150</b>		<b>#DZIEL/0!</b>
7.	Podkładka pod rurki tracheostomijne zabezpieczająca przed wyciekami wydzieliny mająca właściwości hamowania krwawienia i przeciwoleżynowe wykonana z hydrofilnej, poliuretanowej pianki w kolorze cielistym z zygzakowatym nacięciem zapobiegającym wysuwaniu się podkładki z pod rurki po jej założeniu; produkt sterylny. Rozmiar 8,2 cm x 9,5; 1op. max. 25szt.	szt.	0	550	200	<b>750</b>		<b>#DZIEL/0!</b>

1.47. Zamawiający modyfikuje zapis w SIWZ Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy, **Pakiet nr 81**, poprzez dopisanie tiret 1, który uzyskuje brzmienie:

*„Zamawiający wymaga, aby produkty były wykonane z materiału wolnego od ftalanu DEHP, a informacja o braku ftalanu DEHP była fabrycznie nadrukowana na etykiecie opakowania jednostkowego.”*

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 **2019-08-05**, godzina **10<sup>00</sup>**, nowym terminem otwarcia ofert jest ten sam dzień co dzień składania ofert, godzina **13<sup>00</sup>** natomiast miejsce składania nie ulega zmianie.

Nowym terminem związania ofertą jest **2019-10-03**.

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

Sekretarz Komisji Przetargowej

Krzysztof Dopierała