



Stargard, dn. 31.01.2019 r.

**Dotyczy: Przetargu nieograniczonego nr 3/PN/D/UE/2019 na dostawy do SPWZOZ w Stargardzie artykułów i materiałów medycznych jednorazowego użytku w podziale na 18 pakietów.**

## **WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

Działając zgodnie z art. 38 ust.2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2018 r., poz. 1986 ze zm.) Zamawiający publikuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

### **Pytanie 1**

#### **Pakiet 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 32-42 z pakietu nr 2 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

### **Pytanie 2**

#### **Dot. zapisów SIWZ**

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

#### **Odpowiedź:**

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

### **Pytanie 3**

#### **Pakiet 13**

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania: system do odsysania konkurencyjnego producenta **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, wyskalowanymi co 100 ml. Pojemniki kompatybilne z oferowanymi wkładami.

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; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, **substancję żelującą** oraz w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, współpraca z dowolnym źródłem ssania.

Wkłady o pojemności 1000 i 2000 ml wykonane są z tworzywa bez zawartości PCV.

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

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na **opatentowaną, antibakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196).

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza, oczekuje zgodnie z SIWZ

**Pytanie 4**

**Pakiet 13**

Czy ze względu na technologię i jakość oferowanego produktu zamawiający dopuści do postępowania wkłady bez zawartości substancji żelującej?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza, oczekuje zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 5**

**Pakiet 11 poz. 1-7**

Czy Zamawiający wymaga, aby kaniula posiadała min. 4 paski widoczne w RTG?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 6**

**Pakiet 11 poz. 2**

Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływie 38 ml/min. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 7**

**Pakiet 11 poz. 4**

Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływie 100 ml/min. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 8**

**Pakiet 11 poz. 7**

Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływie 310 ml/min. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 9****Pakiet 11 poz. 7**

Proszę o dopuszczenie kaniul 14 G 2,2 x 45 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 10****Pakiet 2, poz. 8**

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu i utworzy jeden odrębny pakiet? Wydzielenie zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 11****Pakiet 2, poz. 8**

Proszę o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 25 sztuk. Z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 12****Pakiet 8 poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pakiecie elektrody RTG do badań 24 godzinnych. Badanie RTG jest badaniem krótkookresowym i nie ma potrzeby utrzymywania elektrody na ciele pacjenta przez 72godziny.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje możliwości stosowania elektrod u pacjenta OIT przez 72 godziny spełniających parametry jak w opisie przedmiotu zamówienia. W tym również przezierności dla promieni RTG.

**Pytanie 13****Pakiet 8 poz. 1,2**

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

**Pytanie 14**

**Dotyczy obliczenia wartości brutto pakietów**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę sposobu obliczania wartości brutto w tabelach asortymentowo-cenowych oferty przetargowej – załącznik nr 1 do SIWZ.

Według obecnych zapisów załącznika nr 1 do SIWZ wartość brutto wyliczana jest z mnożenia ilości sztuk przez cenę jednostkową brutto. Zgodnie z §9 Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 25.05.2005 r. w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, zaliczkowego zwrotu podatku, wystawiania faktur... (Dz. U. z 2005 r. Nr 95, poz. 798 z póź. zm.) wartość brutto jest wyliczona zgodnie ze wzorem:  $\text{cena jednostkowa netto} \times \text{ilość} = \text{wartość netto} + \text{podatek} = \text{wartość brutto}$ .

Prośbę swoją motywujemy tym, iż podstawową ceną wyjściową do obliczania wartości brutto jest cena jednostkowa netto. Jeżeli Zamawiający będzie chciał wyliczyć cenę jednostkową netto z otrzymanej ceny jednostkowej brutto i porównać ją z otrzymaną ceną jednostkową netto na fakturze, to poprzez zaokrąglenia może dojść do rozbieżności między faktyczną ceną jednostkową netto proponowanego produktu, a tą wyliczoną z ceny jednostkowej brutto.

Zmodyfikowanie formularza cenowego poprzez wprowadzenie kolumny cena jednostkowa netto, % VAT oraz dostosowanie sposobu obliczania wartości brutto do § 9 Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 25.05.2005 r. w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, zaliczkowego zwrotu podatku, wystawiania faktur... (Dz. U. z 2005 r. Nr 95, poz. 798 z póź. zm.) pozwoli uniknąć rozbieżności wynikających z matematycznej zasady zaokrąglenia cyfr po przecinku.

Nadmieniamy, iż przedmiot zamówienia z załącznika nr 1 sprzedawany jest w opakowaniach a nie na sztuki. Zaokrąglenie ceny jednostkowej (1 szt.) prowadzi również do faktycznego, sztucznego podwyższenia ceny opakowania. Dlatego też prosimy o zmianę sposobu obliczenia wartości brutto.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 15**

**Projekt umowy- §1 pkt. 7**

Ze względu na przewidziany w SIWZ pkt XIV bardzo krótki czas na realizację zamówienia (maksymalna ilość punktów za 1 dzień), zwracamy się z prośbą o dopisanie do par 1 ust 7 projektu umowy precyzującego godziny składania zamówień u Wykonawcy, Tzn. wnosimy o dodanie postanowienia: „ Zamówienia towaru będą składane u Wykonawcy w godzinach 07:30-11:00”.

Brak uwzględnienia wnioskowanej zmiany stanowi naruszenie art. 7 ust. 1 Pzp i jest w istocie prowadzeniem postępowania o udzielenie zamówienia w sposób, który nie zapewnia zachowania uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców. Niezachowanie uczciwej konkurencji i naruszenie zasady równego traktowania wykonawców przejawia się tym, że brak określenia terminu do godz. 11.00 i składanie przez Zamawiającego „późnych zamówień” faworyzuje lokalnych dostawców, gdyż dla pozostałych dostawców realizacja zamówienia w wyznaczonym czasie będzie niemożliwa, względnie będzie wiązać się z koniecznością poniesienia dodatkowych kosztów.

Należy nieć bowiem na uwadze, że Wykonawca, aby dostarczyć asortyment musi najpierw przygotować i spakować towar a następnie zamówić kuriera. Wysyłka towaru wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe nadanie towaru w ciągu 1 dnia (przy składaniu zamówień po godzinie 11:00) nosi znamiona świadczenia niemożliwego, co pociąga za sobą nieważność umowy w tym zakresie stosownie do art. 387 par. 1 kc.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę. Zamawiający składa zamówienia maksymalnie 2 razy w tygodniu w dni robocze, do godziny 12. Wykonawca zobowiązany jest do realizowania dostaw w dni robocze (tj. od poniedziałku do piątku z wyjątkiem przypadających w tym terminie dni ustawowo wolnych

od pracy) w godzinach od 8.00 - 14.00. Wykonawca może zaoferować w ofercie realizację zamówienia do 3 dni roboczych.

#### **Pytanie 16**

##### **Pakiet 13**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania wkładów "wysocerosprężalnych" dostarczanych w wersji sprasowanej o grubości 4-5 cm w celu ograniczenia powierzchni magazynowej ?

##### **Odpowiedź:**

Tak.

#### **Pytanie 17**

##### **Dotyczy Pakietu nr 13**

Czy Zamawiający oczekuje aby pojemniki wielorazowe były certyfikowane jako wyrób klasy I z funkcją pomiarową, co umożliwi prowadzenie dokładnego bilansu płynów bez stosowania dodatkowych urządzeń, potwierdzone kompletem dokumentów dopuszczających tj CE z deklaracją zgodności oraz powiadomienie /wpis do rejestru wyrobów medycznych/?

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

#### **Pytanie 18**

##### **Dotyczy zawarcia umowy**

Z uwagi na fakt, iż siedziba Wykonawcy znajduje się poza granicami kraju wnosimy o wyrażeniu zgody na zawarcie umowy w trybie korespondencyjnym i przesłanie umowy do podpisu pocztą kurierską. Niezwłocznie po podpisaniu, umowa zostanie do Państwa odesłana również pocztą kurierską.

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

#### **Pytanie 19**

Prosimy o podanie metody weryfikacji podpisu kwalifikowanego (nazwa i wersja aplikacji która będzie użyta do weryfikacji podpisu kwalifikowanego).

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający weryfikuje podpis elektroniczny za pomocą Platformy Zakupowej oraz innych legalnych i darmowych oprogramowań, dostępnych na rynku polskim. Wymagania, dotyczące zalecanego formatu podpisu kwalifikowanego Zamawiający zawarł w rozdziale VIII ust. 8 SIWZ.

#### **Pytanie 20**

Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający oczekuje połączenia dokumentów w jeden podpisany PDF.

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga.

#### **Pytanie 21**

##### **Pakiet 9, pozycja 1**

Czy zamawiający odstąpi od parametru „skuteczność potwierdzona badaniami wobec B (w tym MRSA/ORSA/ESBEL,VRE) i grzybów” i dopuści produkt spełniający pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

Jednocześnie zamawiający dokonuje modyfikacji zapisów SIWZ w zakresie zapisów w rozdziale VI SIWZ, dodając zapis:

„Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów potwierdzających że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom Zamawiającego:

.....

4) dokument, potwierdzający przeprowadzenie badań na skuteczność wobec B (w tym MRSA/ORSA/ESBL, VRE) i grzybów.”

### **Pytanie 22**

#### **Pakiet 14, pozycja 1**

Czy zamawiający dopuści w zamian za 0,05% roztworu chlorku cetylopirydyny, zestaw do toalety jamy ustnej zawierający 2 jednorazowe opakowania bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej z 0,12 % roztworem chlorheksydyny, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

### **Pytanie 23**

#### **Pakiet 14, pozycja 2**

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny ściereczki barierowe dedykowane wyłącznie do okolicy krocza dla pacjentów z nietrzymaniem moczu/stolca, o właściwościach czyszczących, nawilżających, usuwających przykry zapach oraz chroniących skórę pacjenta poprzez pozostawienie przezroczystej, przepuszczalnej dla powietrza oraz izolującej od wilgoci bariery dimetikonowej chroniącej przed zapaleniem skóry związanym z nietrzymaniem moczu/stolca. W składzie: 3% dimetikon, niespłukiwany preparat oczyszczający o zrównoważonym pH, aloes, bez lateksu, w opakowaniu zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 20 sekund przy mocy 700 W, w rozmiarze 20 x 21 cm, 25 sztuk ściereczek w opakowaniu. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

### **Pytanie 24**

#### **Pakiet 14, pozycja 3**

Czy zamawiający dopuści czepek do mycia głowy z roztworem dimetikonu, w opakowaniu pomagającym utrzymać temperaturę czepek oraz zapewniający możliwość podgrzania czepek w kuchence mikrofalowej do 20 sek. Przy mocy 700w, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

### **Pytanie 25**

#### **Pakiet 18, pozycja 1-2**

Czy zamawiający dopuści prowadnicę typu Bougie z wyraźnym znakowaniem prowadnicy co 5 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 26****Pakiet 18, pozycja 1-2-**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy zamawiający oczekuje prowadnic do trudnych intubacji typu Bougie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający oczekuje prowadnic typu Bougie do trudnych intubacji.

**Pytanie 27****Pakiet 9**

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu równoważnego w postaci gotowych do użycia chusteczek przeznaczonych do higienicznego mycia i dekontaminacji całego ciała bez konieczności splukiwania i zmywania; usuwają nieprzyjemne zapachy; na bazie poliheksanidyny; skuteczne na bakterie (w tym MDRO Multi-Drug Resistant Organism, np. Staphylococcus aureus, MRSA; Enterococcus hirae; Pseudomonas aeruginosa; Acinetobacter baumannii; Enterococcus faecium (VRE); Klebsiella pneumoniae (ESBL)) oraz grzyby (Candida albicans); konfekcjonowane w opakowaniach po 10 chusteczek (rozmiar chusteczki 200mm x 300mm); wyrób medyczny klasy III.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 28****Pakiet nr 8**

Prosimy Zamawiającego o zgodę na podanie ceny jednostkowej brutto elektrod EKG za opakowanie jednostkowe 50 sztuk. Ilość zaoferowanych opakowań zostanie odpowiednio przeliczona?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

**Pytanie 29****Pakiet nr 8**

Prosimy Zamawiającego o zgodę na podanie ceny jednostkowej brutto elektrod EKG za opakowanie jednostkowe 50 sztuk. Ilość zaoferowanych opakowań zostanie odpowiednio przeliczona?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

**Pytanie 30****Pakiet 1, poz. 1-3**

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

### **Pytanie 31**

#### **Pakiet 1, poz. 6-8**

Prosimy o wydzielenie poz. 6-8 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

### **Pytanie 32**

#### **Pakiet 1, poz. 6-8**

Czy zamawiający dopuści strzykawki wg. wymagań SIWZ ale z jednostronną skalą?

#### **Odpowiedź:**

Zadane pytanie dotyczy **Pakietu 2**. Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 6,7 nie dopuszcza, oczekuje zgodnie z SIWZ. W Pakiecie 2 pozycji 8 zamawiający dopuszcza.

### **Pytanie 33**

#### **Pakiet 9**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjek do toalety pacjenta posiadających działanie antybakteryjne i przeciugrzybiczne o neutralnym dla skóry pH, o wymiarach 20 x 20 cm. W składzie: zawartość substancji antyseptycznych, nie wymagający spłukiwania roztwór oczyszczający i nawilżający, wolne od alkoholu i lateksu. Opakowanie zamykane, całkowicie izolowane, po 8 w opakowaniu.

#### **Odpowiedź:**

Zgodnie z opisem SIWZ.

### **Pytanie 34**

#### **Pakiet 14 Poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do 24-godzinnej toalety jamy ustnej zawierającego m.in. 4 jednorazowe opakowania z 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 1,5% roztworem nadtlenu wodoru w wyciskanej saszetce z zawartością alkoholu jako konserwantu w bezpiecznym stężeniu poniżej 1%, pozostałe elementy zestawu zgodne z SIWZ?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

### **Pytanie 35**

#### **Pakiet 14**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy każde pojedyncze opakowanie zestawu do toalety jamy ustnej ma pełnić jednocześnie funkcje pojemnika na płyn i pozwalać na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.



**Pytanie 36****Pakiet 14**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta oraz ochrony prawnej szpitala zestawy zawierające: szczoteczkę do zębów z możliwością odsysania, gąbkę z możliwością odsysania - będące inwazyjnymi wyrobami medyczne stosowanymi przez otwory ciała, niebędące chirurgicznymi inwazyjnymi wyrobami medycznymi, przeznaczonymi do połączenia z aktywnym wyrobem medycznym klasy IIa lub wyższej (reguła 5, lit.b) powinny być zarejestrowane w oparciu o przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 215 poz. 1416) jako wyroby medyczne klasy IIa ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 37****Pakiet 12**

Czy w zadaniu 12 poz.1 Zamawiający oczekuje ewakuatora laparoskopowego do ekstrakcji narządów, jednorazowy, poliuretanowy o wymiarach 8,5 cm i 18,8 cm, długość woreczka 180+8 mm, z samorozprężalną obreczą i trzonem o średnicy 10 mm, o pojemności 200 ml., z uchwytem oczkowym na dwa palce?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 38****Pakiet 2, pozycja 1-10**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej cenowo oferty.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 39****Pakiet 2, pozycja 11-19**

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z nieprzezroczystym konektorem?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 40****Pakiet 2, pozycja 22**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu w zakresie długości 140cm – 500cm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 41****Pakiet 2, pozycja 23**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu w opakowaniu foliowym?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 42****Pakiet 2, pozycja 31**

Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy o długości 2100mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 43****Pakiet 2, pozycja 32-41**

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya sterylizowane tlenkiem etylenu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 44****Pakiet 2, pozycja 32-41**

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya w podwójnym opakowania folia / folia-papier?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 45****Pakiet 2, pozycja 45**

Czy Zamawiający dopuści dren do odsysania z końcówką męską i żeńską kapkon z możliwością zamknięcia zatyczki?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 46****Pakiet 7, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 165 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy, balonik retencyjny z oznaczoną kolorem niebieskim, bez kieszonki palca wiodącego, port wypełniania balonika retencyjnego z zastawką oraz port irygacyjny pozwalający również na doodbytniczą podaż roztworu leków, dodatkowy port do pobierania próbek stolca z zatyczką, biologicznie czysty. W zestawie worek zbiorczy z zastawką antyzwrotną o poj. 1500 ml.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 47****Pakiet 7, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z systemem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml, skalowane linearnie oraz numerycznie co 100ml, z zastawką antyzwrotną zabezpieczającą przed wylaniem zawartości, biologicznie czyste.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 48****Pakiet 15, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści podkład na stół operacyjny wysokochłonny składający się z 3 rodzajów warstw: włóknina polipropylenowa, wkład chłonny pikowany z superabsorbentem, laminat nieprzemakalny (spodnia strona), w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym w rozmiarze 50 x 208 cm +/- 2,5cm, o chłonności min. 3800ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 49****Pakiet 15, pozycja 2**

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji nr 2 do osobnego zadania? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie wykonawców.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 50****Dotyczy Pakietu 2 poz. 2-5**

Czy Zamawiający wymaga aby na opakowaniu każdej pojedynczej sztuki strzykawki widniała informacja o braku ftalanów oraz aby opakowania były oznakowane kolorystycznie w zależności od rozmiaru strzykawki?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

**Pytanie 51****Dotyczy Pakietu 2 poz. 2-5**

Czy zamawiający wymaga aby strzykawki posiadały rozszerzenie skali do:

2ml – skala do 3ml

5ml – skala do 6ml

10ml – skala do 12ml

20ml – skala do 24ml

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów zawartych w SIWZ.

**Pytanie 52****Dotyczy Pakietu 2 poz. 6**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawek pakowanych po 85szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

**Pytanie 53****Dotyczy Pakietu 2 poz. 7**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawek pakowanych po 85szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

**Pytanie 54**

**Dotyczy Pakietu 2 poz. 8**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawek pakowanych po 45szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

**Pytanie 55**

**Dotyczy Pakietu 2 poz. 10**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawek pakowanych po 50szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

**Pytanie 56**

**Dotyczy Pakietu 2 poz. 23**

Czy Zamawiający dopuści cewniki pakowane w opakowania foliowe?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 57**

**Dotyczy Pakietu 2 poz. 27**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby zgłębniki CH 28 były wyposażone w zatyczkę oraz wkładkę redukcyjną Luer. Z naszej wiedzy wynika, iż żadna firma nie produkuje takich zgłębników.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od wymogu

**Pytanie 58**

**Dotyczy Pakietu 2 poz. 31**

Czy Zamawiający dopuści przedłużacze o długości 2100mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 59****Dotyczy Pakietu 2 poz. 32-34**

Czy Zamawiający dopuści cewniki pakowane podwójnie w wewnętrzne opakowanie foliowe oraz zewnętrzne folia-papier, sterylizowane tlenkiem etylenu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 60****Dotyczy Pakietu 11 poz. 1-7**

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z teflonu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 61**

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

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 62****Pakiet nr 9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie chusteczek myjących antyseptycznych nasączonych 2% glukonianem chlorcheksydyny z wyciągiem aloesu, wykonane z miękkiej i delikatnej włókniny z możliwością podgrzewania w kuchenkach mikrofalowych, hipoalergiczne i testowane dermatologicznie w opakowaniu a' 8 sztuk będące produktem kosmetycznym?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z opisem SIWZ.

**Pytanie 63**

Pakiet 11. Poz.4. Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływie 96ml/h.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 64****Pakiet 11. Poz.3.**

Proszę o dopuszczenie kaniuli i długości 33mm zamiast podanych 33mm.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 65****Pakiet 11. Poz.6.**

Proszę o dopuszczenie 16Gx50mm.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 66**

**Pakiet 11. Poz.7.**

Proszę o dopuszczenie kaniuli 2,2x50mm i przepływie 343ml/h.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 67**

**Pakiet 11.**

Czy kaniule dla łatwej identyfikacji zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych nazwę producenta umieszczoną na elemencie igły i elemencie kaniuli.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie 68**

**Pakiet 11.**

Czy dla zachowania stabilność kaniuli podczas podawania leku przez port górny ma być on umiejscowiony w całości nad skrzydełkami kaniuli tworzące je podstawę.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 69**

**Pakiet 11.**

Czy dla bezpieczeństwa koreczek portu górnego ma mieć zabezpieczenie przed niepożądanym otwarciem , blokadę aktywowaną poprzez obrót koreczka o 180 stopni.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 70**

**Pakiet 11**

Czy kaniule dla zmniejszenia ryzyka zakażenia linii infuzyjnej mają posiadać koreczki z wewnętrznym elementem wchodzącymi do światła kaniuli umieszczonym poniżej krawędzi koreczka.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 71**

**Pakiet 14 Poz. 3.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nasączonego czepek do mycia i dekontaminacji włosów i skóry głowy bez użycia wody, przeznaczonego do jednorazowego użytku, gotowego do użycia, bez substancji zapachowych i barwników, nie wymagającego spłukiwania, zawierającego octenidynę, w opakowaniach po 1 szt, zarejestrowanego jako kosmetyk. W razie potrzeby opakowanie można podgrzać w kuchenke mikrofalowej (maksymalnie 20 sekund / 600 W).

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 72**

**Pakiet 14 Poz. 3.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu celem umożliwienia złożenia oferty konkurencyjnej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 73**

**Pakiet 2, Poz. 6, 7, 8**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z jednostronną skalą? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający w pozycji 6,7 – nie dopuszcza

Zamawiający w pozycji 8 - dopuszcza

**Jednocześnie zamawiający dokonuje modyfikacji zapisów SIWZ w zakresie zapisów w rozdziale VI SIWZ, dodając zapis (pkt 4):**

„Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów potwierdzających że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom Zamawiającego:

.....

4) dokument, potwierdzający przeprowadzenie badań na skuteczność wobec B (w tym MRSA/ORSA/ESBL, VRE) i grzybów.”

**Dyrektor  
Krzysztof Kowalczyk**