**MODYFIKACJA SWZ ORAZ**

**ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA (część I)**

Znak sprawy: SZP.383.9.2023

Data: 11.04.2023 r.

**Dotyczy:** **postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na „dostawy sprzętu medycznego jednorazowego użytku oraz odzieży ochronnej.”**

Zgodnie z art. 137 ust. 1 oraz ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2022 roku, poz. 1710 ze zm.), Zamawiający modyfikuje treść załącznika nr 2 do SWZ – Formularz cenowy, w zakresie Pakietu nr 25, który omyłkowo został zdublowany z Pakietem nr 5 . W związku z zaistniała sytuacją **Pakiet nr 25 zostaje anulowany**. Numeracja Pakietów w Załączniku nr 2 pozostaje bez zmian.

W związku z brakiem możliwości udzielenia wszystkich odpowiedzi na zapytania w terminie zgodnym z art. 135 ust.2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2022 roku, poz. 1710 ze zm.), Zamawiający zmienia termin składania ofert oraz otwarcia ofert, a także termin związania ofertą, w związku z czym zmianie ulegają zapisy SWZ w zakresie:

Rozdziału XVI. Termin związania ofertą, pkt 1, który otrzymuje brzmienie:

„1. Wykonawca będzie związany ofertą przez okres **90 dni** , **tj. do dnia 19.07.2023 r.** Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się w dniu składania ofert.”

Rozdziału XVIII. Sposób oraz termin składania i otwarcia ofert, pkt 1 i 2, które otrzymują brzmienie:

„1. Ofertę należy złożyć na Platformie Zakupowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/pn/pulmonologia_olsztyn> w zakładce „OFERTY" do dnia **21.04.2023 r. do godz. 9:30,**

1.1 Złożenie oferty wraz z załącznikami następuje poprzez polecenie „Złóż ofertę",

1.2 Potwierdzeniem prawidłowo złożonej Oferty jest komunikat systemowy „Oferta złożona poprawnie” oraz wygenerowany raport ofert z zakładki „Oferty”,

1.3 O terminie złożenia Oferty decyduje czas pełnego przeprocesowania transakcji na

Platformie,

1.4 Po zapisaniu, plik jest w Systemie zaszyfrowany. Jeśli Wykonawca zamieścił niewłaściwy plik, może go usunąć zaznaczając plik i klikając polecenie „usuń",

1.5 Wykonawca składa ofertę w formie zaszyfrowanej, dlatego też Oferty nie są widoczne do momentu odszyfrowania ich przez Zamawiającego. Ich treść jest dostępna w raporcie oferty generowanym z zakładki „oferty”,

1.6 Wykonawca może samodzielnie wycofać złożoną przez siebie ofertę. W tym celu w zakładce „OFERTY" należy zaznaczyć ofertę, a następnie wybrać polecenie „wycofaj ofertę”,

1.7 Po upływie terminu składania ofert, złożenie Oferty (załączników) nie będzie możliwe.

2. Otwarcie ofert nastąpi poprzez upublicznienie wczytanych na **w dniu 21.04.2023 roku o godz. 10:00 na** <https://platformazakupowa.pl/pn/pulmonologia_olsztyn>.”

Ponad to zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2022 roku, poz. 1710 ze zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na część zadanych pytań:

**Wykonawca 1:**

**Pyt.1:**

**Pytania do Pakietu nr 52**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 52

poz. 1

Krótkoterminowy, wysokoprzepływowy cewnik z końcówką prostą do hemodializy, hemodiafiltracji 12F o długości 15, 20, 24 cm;

poz. 2

Krótkoterminowy, wysokoprzepływowy cewnik z końcówką zagiętą do hemodializy, hemodiafiltracji 12F o długości 15, 20 cm

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza przedmiot zgodny z opisem w SWZ

**Wykonawca 2:**

**Pytania do Pakietu 29:**

**Pyt. 1 do Pakiet 29 poz.1,2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie hemostatyków o czasie wchłaniania wynoszącym 3-4 tygodnie?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego. Przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pyt. 2 do PAKIET 29 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie hemostatyków pakowanych po 5 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości?

**Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**Pyt.3 do PAKIET 29 poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie hemostatyków pakowanych po 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Wykonawca nr 3**

**Pyt. 1:** Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 6 ust. 2a wzoru

Umowy. Zamawiający w § 6 ust. 2a wskazał: 2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w

wysokości: a) 2% wartości wadliwej części dostawy netto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie

danej partii towaru, począwszy od 4 od dnia zgłoszenia wady, o której mowa w ust. 1, do dnia wymiany

towaru na wolny od wad. W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 2% za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy. Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości 2% za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający. W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 6 ust 2a wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 1% wartości.

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Wykonawca nr 4**

**Pyt. nr 1: Pakiet nr 5a, pozycja 1**

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu prosimy Zamawiającego o informację o długości czujnika. 1 metr czy 3 metry ?

**Odp.:** Długość czujnika 3 m.

**Pyt. nr 2: Pakiet 5a Pozycja 1**

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika.

**Odp.:** Obecnie używany nr katalogowy czujnika P225F

**Pyt. nr 3: Pakiet 5a Pozycja 2**

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie bardziej szczegółowych informacji o rozmiarach mankietów , albo informacji dla kogo ma być przeznaczony mankiet.

**Odp.:** Mankiet do mierzenia ciśnienia 16 cm, dla dorosłych.

**Pyt. nr 4: Pakiet 5a Pozycja 3**

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie bardziej szczegółowych informacji o rozmiarach mankietów , albo informacji dla kogo ma być przeznaczony mankiet.

**Odp.:** Mankiet do mierzenia ciśnienia 13 cm, dla dorosłych.

**Wykonawca nr 5**

**Pyt. nr 1: Pakiet nr 23 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści pętlę do polipektomii wykonanej z drutu 0,4 mm średnicy pętli 10, 15,

20, 25, 35 mm?

**Odp.:** Tak , Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pyt. nr 2: Pakiet nr 23 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści szczypce o rozwarciu łyżeczek 7 mm i pojemności 6,5 mm3 ?

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Wykonawca nr 6**

Dotyczy: SZP.383.9.2023 część 63 pozycje 1.1. i 1.2. termin składania ofert: 14.04.2023

**Pyt.1.**

Czy Zamawiający w pozycji 1.1. i 1.2. część 63 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowy (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi lub zagiętymi o średnicy 11 Fr i 13 Fr dla pozycji 1.1. – ramiona proste długości 15 cm, 20 cm, 25 cm dla pozycji 1.2. – ramiona zagięty długości 15 cm, 20 cm wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka cewnika: - termoplastyczny poliuretan Tecoflex - radiocieniujący szaft cewnika - końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu - przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów - obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry – zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyślizgnięciem się - wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość - kompatybilny z MRI - odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,89 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg - igła wprowadzająca 18G - rozszerzadło 12 Fr - nasadki iniekcyjne Luer Lock - wyprodukowany w Niemczech Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

**Odp.:** Zamawiający informuje, że w **części 63 1.1 i 1.2 to jest Pakietu nr 52 poz. 1 i 2,** dopuści przedmioty zgodne z opisem przedmiotu zamówienia w SWZ.

**Wykonawca nr 7**

**Pytania do pakietu 3**

**Pyt. nr 1**W postępowaniu doszło do sporządzenia opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który narusza zasady z art. 99 ust. 1 i 4 PZP w zw. Z art. 16 pkt. 1-3 PZP. Oznacza to, że Zamawiający dokonał naruszenia zasady uczciwej konkurencji poprzez połączenie kilku nieporównywalnych przedmiotów zamówienia, co wywoła skutek w postaci nieporównywalności ofert oraz wywoła rażący spadek ilości ofert, albowiem część wykonawców nie złoży ofert w postępowaniu w którym de facto konkurencja jest niemożliwa lub w najwyższym stopniu utrudniona, albowiem stawia w pozycji uprzywilejowanej wyłącznie jedną grupę oferentów posiadających wszystkie produkty nietożsame wymagane w pakiecie. Tym samym w sposób rażący naruszono podstawowe zasady ustawy PZP, tj. zasady równości pomiędzy wykonawcami, uczciwej konkurencji oraz zasady transparentności i zasady proporcjonalności. Dokonując zatem diagnozy opisanych produktów w pakiecie 3 postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający poprzez umieszczenie w pakiecie produktów nietożsamych dopuścił się naruszenia co najmniej następujących przepisów ustawy PZP:

1.      Naruszenie art. 16 ust. 1-3 ustawy PZP tj. zasady równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w sposób utrudniający uczciwą konkurencję

2.      Naruszenie art. 99 ust. 1 do 4 ustawy PZP tj. poprzez określenie opisu przedmiotu zamówienia w sposób który utrudnia uczciwą konkurencje i jest sprzeczny z obowiązkami jakie nakłada na Zamawiającego ustawodawca w w/w zakresie

3.      Naruszenie art. 134 ust. 1 pkt.4 ustawy PZP poprzez wadliwe sporządzenie specyfikacji warunków zamówienia w części dotyczącej opisu przedmiotu zamówienia

W związku z powyższym składamy zapytanie:

Czy Zamawiający zmieni opis przedmiotu zamówienia dotyczący pozycji 3 w taki sposób, że wydzieli ją do oddzielnego pakietu, usunie lub umożliwi składanie ofert na wybrane pozycje w pakiecie? Produkt umieszczony w pozycji 3 uniemożliwia składanie ofert konkurencyjnych cenowo z racji na brak tożsamości z produktami w pozostałych pozycjach.

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie zmieni opisu przedmiotu zamówienia. Opisane w poszczególnych pozycjach przedmioty zamówienia są cewnikami i należą do zbliżonej/pokrewnej grupy produktów, a zatem połączenie ich w jednym pakiecie nie stanowi ograniczenie uczciwej konkurencji.

**Pyt. nr 2**

Czy Zamawiający **w pakiecie 3 w pozycji 1 i 2** dopuści Cewniki centralne o niewielkich różnicach  technicznych  lecz tej samej lub lepszej funkcjonalności leczniczej ?

Końcówka cewnika ma kształt stożkowy i jest pokryta poliuretanem . Linia ta obejmuje kodowane kolorystycznie przewody łączeniowe ze zintegrowanymi zaworami hemostatycznymi zamiast zwykłych złącz typu luer. Zawory hemostatyczne zapewniają bezpieczeństwo poprzez automatyczne uszczelnienie przewodów, dlatego też zaciskanie przewodów cewnikowych nie jest wymagane na żadnym etapie zabiegu.w skład zestawu wchodzi: igła echogeniczną, końcówka echnogeniczna dla poprawy widzenia w USG, rozszerzacz z powłoką dyrofilną, aktywowany solą fizjologiczną w celu zmniejszenia tarcia podczas wkładania, prowadnik nitinolowy o średnicy 50cm x 0,035 nitinol nie stalowy - dzięki temu nie załamuje się u pacjenta, strzykawka prowadząca 5CC umożliwia przejście prowadnika przez strzykawkę, skrzydło do mocowania wtórnego 2 szt. standardowe, nr. 11 standardowy skalp.

Dla pozycji 1- trójświatłowy 20cm/7FR/18,18,16Ga

Dla pozycji 2 - trójświatłowy 15cm/7FR/18,18,16Ga

**Odp.:** Nie,przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

 **Pyt. nr 3**

Pytanie 4 Na podstawie art. 99 ust.4 ustawy z dnia 11 września 2019 PZP przedmiot zamówienia nie może zostać opisany w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. Opis produktu w pakiecie 3 prowadzi do uprzywilejowania jednego oferenta i wyeliminowania innych wykonawców i produktów. Zamawiający zawężył konkurencję w sposób sztuczny, a zatem nie uprawniony. W przypadku odpowiedzi odmownej czy Zamawiający wskaże granice równoważności w sposób zachowujący zasady uczciwej konkurencji?

**Odp.:** Przedmiotu zamówienia został opisany w możliwie dokładny i precyzyjny sposób w celu dokładnego określenia potrzeb Zamawiającego. Opis podyktowany jest specyfiką oraz celem przeznaczenia przedmiotu zamówienia.

**Pakiet nr 52**

**Pyt. nr 1** Czy Zamawiający dopuści cewniki dwukanałowe w rozmiarze 12F i 14F o długości 15,20,24cm?

**Odp**.: Nie, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Wykonawca nr 8**

**Pyt. nr 1, Pakiet 2a**

**Poz. 2** Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 30g/m² ?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuści powyższego.

**Poz. 2** Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 40g/m² ?

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuści powyższe.

**Pyt. nr 2, Pakiet 12a**

**Poz. 5** Czy Zamawiający dopuści poszewkę na poduszkę w rozm. 70x80 o gr. 20 g/m2 ?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuści powyższego.

**Poz. 5** Czy Zamawiający dopuści poszewkę w rozm. 60x80?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Poz. 5** Czy Zamawiający dopuści poszewkę w rozm. 70x80?

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Poz. 6** Czy Zamawiający dopuści poszwę w rozm. 160x210 o gr. 20 g/m2 ?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Poz. 6** Czy Zamawiający dopuści poszwę w rozm.160x210 o gr. 25 g/m2 ?

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Poz. 7** Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozm. +/- 10 cm?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Poz. 8** Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozm. 130x210?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Poz. 8** Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozm. +/- 10 cm?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Poz. 13** Czy Zamawiający dopuści gąbki niczym nie powleczone?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Załącznik nr 2**

**Pakiet 9 poz. 1**

**Pyt. nr 1**

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik o długości 125 cm?

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pakiet 31 poz.1**

**Pyt. nr 1** Czy Zamawiający dopuści przedłużacz rozmiar: CH24/300 cm?

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe

**Pakiet 31 poz.3**

**Pyt. nr 1** Czy Zamawiający dopuści dren o długości 210 cm, rozm. CH24, 5,60 mm/8,00 mm (śr. wewn./śr. zewn.) ?

**Odp.:** Nie,przedmiot zamówienia musi być zgodny zopisem w SWZ

**Pakiet 31 poz.4**

**Pyt. nr 1** Czy Zamawiający dopuści Dren brzuszny średnica od CH24 do CH39, dł. 50 cm?

**Odp.:** Nie,przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 31 poz.5**

**Pyt. nr 1** Czy Zamawiający dopuści kateter o dł. 45 cm, nie pokryty powłoką hydrofilną?

**Odp**.: Nie, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 31 poz.6**

**Pyt. nr 1** Czy Zamawiający dopuści kateter do drenażu: CH 16 długość 21cm±1cm, CH 20, CH24, CH28, CH32 - długość 34cm±1cm?

**Odp.:** Nie,przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 31 poz.7**

**Pyt. nr 1** Czy Zamawiający dopuści dren o dł. 45cm?

**Odp.:** Nie**,** przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Pakiet 45 poz. 3**

**Pyt. nr 1** Czy Zamawiający dopuści Butle próżniowe 200ml z drenem?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Pyt. nr 2** Czy Zamawiający dopuści Butle próżniowe 400ml z drenem?

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pakiet 53**

**Poz. 1** Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarach 18, 20, 22, 24 FR?

**Odp.:** Nie, oferowany przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Wykonawca nr 9**

**Pyt. nr 1**

Czy Zamawiający w **pakiecie nr 3** dopuści:

**w pozycji 1**

Zestaw do kaniulizacji dużych naczyń krwionośnych trójświatłowy 20cm/7,5FR/18,18,14Ga sterylny j.użytku. Cewnik wykonany z poliuretanu, widoczny w RTG, zakładany metodą Seldingera, prowadnik w nitinolu pokryty teflonem, igła punkcyjna 18Ga/7,00cm, dodatkowe skrzydełka mocujące z nakładką, rozszerzadło, strzykawka. Przepływy w poszczególnych kanałach: 16Ga/dystalny – 60 ml/min, 18Ga – środkowy – 30ml/min, 18Ga/proksymalny – 30ml/min. Na opakowaniu podane szybkości przepływów oraz pojemność kanałów ?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego**,** przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**W pozycji 2:**

Zestaw do kaniulizacji dużych naczyń krwionośnych trójświatłowy 16cm/7,5FR/18,18,14Ga sterylny j.użytku. Cewnik wykonany z poliuretanu, widoczny w RTG, zakładany metodą Seldingera, prowadnik w nitinolu pokryty teflonem, igła punkcyjna 18Ga/7,00cm, dodatkowe skrzydełka mocujące z nakładką, rozszerzadło, strzykawka . Przepływy w poszczególnych kanałach: 14Ga/dystalny – 63 ml/min, 18Ga – środkowy – 34ml/min, 18Ga/proksymalny – 36ml/min. Na opakowaniu podane szybkości przepływów oraz pojemność kanałów ?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego**,** przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**W pozycji nr 3**

Cewniki do tętnicy udowej W skład zestawu wchodzi cewnik 18Ga , prowadnica 0,64mm 29cm typu J/prosta oraz kaniula 18Ga 8cm. Opakowanie zawiera 10 szt.?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego**,** przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pyt nr 2**

Czy Zamawiający w **pakiecie nr 4** dopuści

**-W pozycji 1:**

Igła z ostrzem typu Hubera do wstrzykiwania wewnątrz portów wszczepialnych prosta 0,7 lub 0,9, długość igły25 mm, 30 mm i 38 mm ?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego**,** przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**-W pozycji 2** :

Igła z ostrzem typu Hubera do wstrzykiwania wewnątrz portów wszczepialnych, zagięta 0,7 lub 0,9 20G, długość igły 20mm, 25 mm, 35mm ?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego**,** przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**-W pozycji 3:**

Igła z ostrzem typu Hubera do wstrzykiwania wewnątrz portów wszczepialnych, prosta i zagięta z linią, łączącą z dodatkowym miejscem do wstrzykiwań 0,7 lub 0,9 , długość igły 20mm, 25 mm?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego**,** przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Pyt. nr 3**

Czy Zamawiający w **pakiecie 54** dopuści

**-W pozycji 1:**

Poliuretanowy dren przedłużający zakończony trzema zaworami dostępu bezigłowego o długości 10cm i objętości wypełnienia 0,44ml, dren wyposażony w zaciski umożliwiające zamknięcie światła. Zawór bezigłowy powinien spełniać następujące wymagania: Zamknięty system bezigłowy o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji. Przeźroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przeźroczystą membraną typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze. Posiadający małą objętość wypełnienia wynoszącą max 0,07ml. Przepływ grawitacyjny 175ml/min, maksymalny do 600 ml/min (36L/h). Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. System może być używany w tomografii komputerowej i rezonansie magnetycznym. System powinien dawać możliwość wstrzyknięć, infuzji oraz aspiracji. Sterylny, nie zawiera ftalanów oraz latexu?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego**,** przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**-W pozycji 2:**

Poliuretanowy dren przedłużający zakończony dwoma zaworami dostępu bezigłowego o długości 10cm i objętości wypełnienia 0,44ml, dren wyposażony w zaciski umożliwiające zamknięcie światła. Zawór bezigłowy powinien spełniać następujące wymagania: Zamknięty system bezigłowy o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji. Przeźroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przeźroczystą membraną typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze. Posiadający małą objętość wypełnienia wynoszącą max 0,07ml. Przepływ grawitacyjny 175ml/min, maksymalny do 600 ml/min (36L/h). Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. System może być używany w tomografii komputerowej i rezonansie magnetycznym. System powinien dawać możliwość wstrzyknięć, infuzji oraz aspiracji. Sterylny, nie zawiera ftalanów oraz latexu?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego**,** przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**-W pozycji 3:**

Poliuretanowy dren przedłużający zakończony dwoma zaworami dostępu bezigłowego o długości 8cm i objętości wypełnienia 0,44ml, dren wyposażony w zaciski umożliwiające zamknięcie światła. Zawór bezigłowy powinien spełniać następujące wymagania: Zamknięty system bezigłowy o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji. Przeźroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przeźroczystą membraną typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze. Posiadający małą objętość wypełnienia wynoszącą max 0,07ml. Przepływ grawitacyjny 175ml/min, maksymalny do 600 ml/min (36L/h). Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. System może być używany w tomografii komputerowej i rezonansie magnetycznym. System powinien dawać możliwość wstrzyknięć, infuzji oraz aspiracji. Sterylny, nie zawiera ftalanów oraz latexu?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego**,** przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Wykonawca nr 10**

**Pyt. nr 1**

1. Czy Zamawiający uzupełni **projekt umowy** o zapis, że na podstawie art. 106 n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. W związku z wprowadzonym uzupełnieniem ust. 12 w § 3 Załącznika Nr 4 do SWZ – Projekt umowy otrzymuje brzmienie: „Zgodnie z ustawą z dnia 9 listopada 2018 roku o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz. U. z 2022 roku, poz. 407) Wykonawca może przekazać fakturę Zmawiającemu w formie elektronicznej przy pomocy platformy: <https://brokerpefexpert.efaktura.gov.pl/zaloguj> (korzystanie z platformy jest bezpłatne) lub poprzez przesłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na adres email: apteka@pulmonologia.olsztyn.pl”.

**Pyt. nr 2**

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 2 pkt. a,c:

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości:

a) **0,5%** wartości wadliwej części dostawy netto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie danej partii towaru, począwszy od 4 od dnia zgłoszenia wady, o której mowa w ust. 1, do dnia wymiany towaru na wolny od wad, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto** **wadliwej części dostawy,**

c) **1 %** wartości niezrealizowanej dostawy netto w przypadku, gdy wykonawca odmówi zrealizowania dostawy.

**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wartości kar umownych w zakresie pkt 2 lit a) i c) do 1%,

**Wykonawca nr 11**

**Pytanie nr 1**

**Pakiet 17 pozycja 1:**

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Filtr mechaniczny HEPA, jednorazowego użytku, przestrzeń martwa 55 ml, objętość oddechowa 300 - 500 ml, filtracja bakteryjna i wirusowa 99,999%, opór przepływu ≤2 mbar przy 30 l/min masa 20,8 g, bez PVC i lateksu. Opakowanie zbiorcze 100 sztuk.

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 2**

**Pakiet 17 pozycja 1:**

Uprzejmie informujemy, że dostarczane przez producenta filtry HEPA są pakowane po 100 sztuk i nie ma możliwości ich podzielenia. Dlatego też prosimy o dopuszczenie realizacji dostaw w opakowaniach zbiorczych zawierających po 100 sztuk. Takie rozwiązanie pozwala realizować dostawy bezpośrednie tym samym, przekłada się to na niższe koszty dla Zamawiającego.

**Odp.:** Tak,Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 3**

**Pakiet 17 pozycja 17:**

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Układ oddechowy anestezjologiczny, jednorazowego użytku, składający się z 2 rur długości 180 cm oraz z jednej rury dł. 150cm z workiem oddechowym o pojemności 2L. Zestaw zawiera łącznik kątowy z portem Luer-Lock, trójnik Y oraz haczyk do zawieszenia worka. Układ wykonany z EVA, bez PCV i lateksu oraz DEHP, mikrobiologicznie czysty, pakowany w folię.

**Odp.:** Tak,Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie nr 4**

**Załącznik nr 4 do SWZ PROJEKT UMOWY § 3 ust. 13**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na skrócenie terminu płatności.

**Pytanie nr 5**

**Załącznik nr 4 do SWZ PROJEKT UMOWY § 6 ust. 2**

Uprzejmie prosimy o udzielenie wyjaśnień, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych do:

- lit. a) z 2% do 0,2%?

- lit. c) z 2% do 0,2%?

**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wartości kar umownych w zakresie pkt 2 lit a) i c) do 1%.

 **Wykonawca 12**

**Dotyczy pakietu nr 5**

Poz. 1

1. Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie wymiennika ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych, z ruchomym portem podawania tlenu, z zamykanym portem do odsysania, bez konieczności zdejmowania rurki z wymiennika podczas odsysania, wydajność nawilżania 26mg H2O/l przy Vt 500ml, opór przepływu 0,3cm H2O przy 30l/min, sterylny. Waga 8g, pakowany po 1 szt. w opakowanie papier folia. Pakowane po 25 szt.?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Poz. 2

1. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie linii pakowanej po 30 szt.?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Poz. 4.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łącznika pakowane po 75 szt. z przeliczeniem ilości opakowań? Tzn. 5 opakowań.

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Poz. 5

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łącznika pakowane po 75 szt. z przeliczeniem ilości opakowań? Tzn. 5 opakowań.

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Dotyczy pakietu nr 12**

Poz. 1.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łyżek w rozmiarach 2-4?

**Odp.:** Nie, zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Dotyczy pakietu nr 22**

Poz. 1.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do 24-godzinnej toalety jamy ustnej z możliwością powieszenia na plastikowej, dołączonej do zestawu zawieszce oraz sugerowaną kolejnością stosowania składający się z:

a. 2 opakowania - zawierające szczoteczkę do zębów z funkcją odsysania (trzonek szczoteczki i włosie wykonane z jednego odlewu co eliminuje ryzyko wypadania włosia i aspiracji do dróg oddechowych pacjenta), z złączem do linii odsysającej oraz otworem umożliwiającym regulację siły odsysania, saszetka z antyseptycznym płynem do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny oraz aplikatorem do zwilżania ust pacjenta w formie gąbki na patyku, kieliszek do dozowania płynu.

b. 4 opakowania - zawierające aplikator czyszcząca-ssący, którego główka zbudowana z miękkich silikonowych płytek umożliwia delikatne czyszczenie z równoczesnym odsysaniem zębów, dziąseł, języka i podniebienia (unikatowa konstrukcja główki ułatwia nanoszenie roztworów antybakteryjnych stosowanych do higieny jamy ustnej) złączem do linii odsysającej oraz otworem umożliwiającym regulację siły odsysania, saszetka z antyseptycznym płynem do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny oraz aplikatorem do zwilżania ust pacjenta w formie gąbki na patyku, kieliszek do dozowania płynu.

**Odp.:** Nie, zamawiający nie wyraża zgody na powyższe

**Dotyczy pakietu 25 – PAKIET ANULOWANY**

Poz. 1

1. Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie wymiennika ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych, z ruchomym portem podawania tlenu, z zamykanym portem do odsysania, bez konieczności zdejmowania rurki z wymiennika podczas odsysania, wydajność nawilżania 26mg H2O/l przy Vt 500ml, opór przepływu 0,3cm H2O przy 30l/min, sterylny. Waga 8g, pakowany po 1 szt. w opakowanie papier folia. Pakowane po 25 szt.?

Odp.: modyfikacja SWZ – pakiet anulowany

Poz. 2

1. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie linii pakowanej po 30 szt.?

Odp.: modyfikacja SWZ – pakiet anulowany

Poz. 4.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łącznika pakowane po 75 szt. z przeliczeniem ilości opakowań? Tzn. 5 opakowań.

Odp.: modyfikacja SWZ – pakiet anulowany

Poz. 5

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łącznika pakowane po 75 szt. z przeliczeniem ilości opakowań? Tzn. 5 opakowań.

Odp.: modyfikacja SWZ – pakiet anulowany

**Dotyczy projektowanych postanowień umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy na następujące:

„§ 6

1. W przypadku dostarczenia towaru niezgodnego z umową Wykonawca wymieni zakwestionowany  przedmiot  zamówienia na wolny od  wad w ciągu 3 dni roboczych od dnia zgłoszenia wady.

 2.  Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości:

     a) 0,5%   wartości wadliwej części dostawy netto za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie danej partii towaru, począwszy od  4 od dnia zgłoszenia wady, o której mowa w ust. 1, do dnia wymiany towaru na wolny od wad.

     b) 5%   wartości niezrealizowanej części umowy netto w przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie  Wykonawcy, chyba że nie ponosi on winy,

      c) 0,5%  wartości niezrealizowanej dostawy netto w przypadku, gdy wykonawca odmówi realizowania dostawy’.

**Odp.:** Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wartości kar umownych w zakresie § 6 pkt 2 lit a) i c) do 1%,

**Wykonawca 13**

**PAKIET 10 a, POZ. 1**

Czy Zamawiający wydzieli poz. 1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

**PAKIET 10 a, POZ. 2**

Proszę o dopuszczenie ubrań chirurgicznych tylko w kolorze niebieskim?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**PAKIET 10 a, POZ. 3**

Proszę o dopuszczenie furażerki o gramaturze 35 gr, z dodatkową warstwą pochłaniającą pot z czoła?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**PAKIET 14 a, POZ. 1-3**

Czy Zamawiający wydzieli poz. 1-3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraz zgody.

**PAKIET 14 a, POZ. 4**

Proszę o dopuszczenie czepka furażerki pakowanej po 100 szt. w folie?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**PAKIET 14 a, POZ. 5**

Proszę o dopuszczenie czepka beretu pakowanego po 100 szt. w folie?

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Wykonawca 14**

**Pytania dotyczące treści umowy:**

1. Czy Zamawiający zgadza się aby do wzoru umowy zostało dopisane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: *„Strony mogą jednak zmienić ceny również w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy; bądź w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3% - pod warunkiem uzgodnienia zmiany cen w aneksie do umowy”?*

Dopisanie powyższego zdania nie zagraża interesom Zamawiającego. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża na zgody na powyższe.

1. Czy Zamawiający zgodzi się zapisać możliwość zmiany cen brutto wynikającej ze zmiany obowiązującej stawki VAT, przy zachowaniu dotychczasowych cen netto?

**Odp.:** Taki zapis znajduje się w § 3 ust.4 projektu umowy – Załącznik nr 4 do SWZ.

Przedmiot zamówienia:

**Pakiet 42, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następujących parametrach:

- Fartuch chirurgiczny wykonany w całości z włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m2, wzmocniony od zewnątrz laminatem o gramaturze min. 40g/m2 na rękawach i z przodu (na klatce piersiowej do końca dolnego brzegu fartucha), który chroni operatora przed przenikaniem płynów, u góry zapinany na rzep, rękawy wykończone elastycznym, mankietem o długości 8 cm, troki łączone kartonikiem, sposób złożenia i konstrukcja pozwalająca na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, szwy wykonane metodą ultradźwiękową. w obszarze krytycznym odporny na penetrację wody w min. 300 cmH2O, odporny na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (IB ) – 6,0. Rozmiar L - 1 szt.

- Serweta wzmocniona na stolik instrumentariuszki – służąca, jako owinięcie zestawu, wymiar 150cm x 190 cm, ze wzmocnieniem min. 66cm x 190 cm – 1 szt.

- Fartuch chirurgiczny wykonany w całości z włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m2, wzmocniony od zewnątrz laminatem o gramaturze min. 40g/m2 na rękawach i z przodu (na klatce piersiowej do końca dolnego brzegu fartucha), który chroni operatora przed przenikaniem płynów, u góry zapinany na rzep, rękawy wykończone elastycznym, mankietem o długości 8 cm, troki łączone kartonikiem, sposób złożenia i konstrukcja pozwalająca na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, szwy wykonane metodą ultradźwiękową. w obszarze krytycznym odporny na penetrację wody w min. 300 cmH2O, odporny na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (IB ) – 6,0. Rozmiar XL - 2 szt.

- Osłona na stolik Mayo 80 cm x 145 cm z warstwą chłonną min. 76 cm x 85 cm, składana teleskopowo do wewnątrz – 1 szt.

- Uniwersalna osłona na uchwyt lampy operacyjnej średnica kołnierza 12 cm, głębokość 14 cm, otwór o średnicy 15 mm - zapobiegający spadaniu poprzez 16 koncentrycznie ustawionych ząbków - 2 szt.

- Ostrze chirurgiczne nr 11 - 1 szt

- Ostrze chirurgiczne nr 10 - 1 szt.

- Ostrze chirurgiczne nr 23 - 1 szt.

- Kieszeń foliowa jednokomorowa z przylepcem i kształtką 40 cm x 30 cm - 1 szt.

- Serwety gazowe 17N, 4W ze znacznikiem RTG oraz taśmą, 45 cm x 45 cm – 10 szt.

- Tupfery gazowe jałowe w kształcie kuli ze znacznikiem RTG (z kawałka gazy o wykroju 30cm x 30 cm ) - 10 szt.

- Kompresy gazowe 17N, 12W z nitką RTG, 10 cm x 10 cm – 4 x 10 szt.

- opatrunek pooperacyjny z wkładem chłonnym 10 cm x 25 cm - 1 szt

- opatrunek na dren przylepny - 1 szt

- Dren do odsysania CH24, długość 300 cm - 1 szt

- Końcówka do odsysania CH 20 zagięta, bez kontroli siły ssania - 1 szt.

- uchwyt na przewody typu rzep 25 cm x 2 cm - 1 szt.

- miska 500 ml, przezroczysta - 1 szt.

- serweta chirurgiczna z przylepcem o wymiarach 90 cm x 75 cm (łata chłonna 70 cm x 37,5 cm) wykonana na całej powierzchni z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min.56g/m2 oraz łaty chłonnej w strefie krytycznej wyrobu o gramaturze min. 60g/m2 – 2 szt.

- Serweta chirurgiczna (dolna) z przylepcem o wymiarach 200 cm x 170 cm (łata chłonna 37,5 cm x 70 cm) wykonana na całej powierzchni z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min.56g/m2 oraz łaty chłonnej w strefie krytycznej wyrobu o gramaturze min. 60g/m2 – 1 szt.

- Serweta chirurgiczna (górna) z przylepcem o wymiarach 240 cm x 150 cm (łata chłonna 70 cm x 37,5) wykonana na całej powierzchni z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min.56g/m2 oraz łaty chłonnej w strefie krytycznej wyrobu o gramaturze min. 60g/m2 – 1 szt.

Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego laminatu 2-warstwowego o gramaturze 62g/m2 , dobrze układającego się na pacjencie, odpornego na penetracje płynów> 152 cm H2O o niskim współczynniku pylenia ≤2,0 log 10. ). W obszarze krytycznym wzmocnienie chłonne pozbawione pylących włókien wiskozy i celulozy (polipropylen 60 g/m² ), o łącznej gramaturze 125 g/m². Dwucentymetrowa nieprzylepna końcówka przy paskach zabezpieczających taśmę lepną ułatwiającą mocowanie serwet na pacjencie. I klasa palności.

Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795-1 pakowany sterylnie w jedną torbę z przezroczystej folii polietylenowej z klapką wykonana z TYVEC-u zgrzewaną z folią w celu zminimalizowania ryzyka rozjałowienia zawartości podczas wyjmowania z opakowania, przy zgrzewie powinien znajdować się sterylny margines, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, kod kreskowy i nazwę producenta. Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w karton typu dyspenser, następnie karton transportowy z systemem otwierania umożliwiającym otwarcie bez użycia dodatkowych ostrych narzędzi.

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Pakiet 42, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następujących parametrach:

- Fartuch chirurgiczny wykonany w całości z włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m2, wzmocniony od zewnątrz laminatem o gramaturze min. 40g/m2 na rękawach i z przodu (na klatce piersiowej do końca dolnego brzegu fartucha), który chroni operatora przed przenikaniem płynów, u góry zapinany na rzep, rękawy wykończone elastycznym, mankietem o długości 8 cm, troki łączone kartonikiem, sposób złożenia i konstrukcja pozwalająca na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, szwy wykonane metodą ultradźwiękową. w obszarze krytycznym odporny na penetrację wody w min. 300 cmH2O, odporny na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (IB ) – 6,0. Rozmiar L - 1 szt.

- Serweta wzmocniona na stolik instrumentariuszki – służąca, jako owinięcie zestawu, wymiar 150cm x 190 cm, ze wzmocnieniem min. 66cm x 190 cm – 1 szt.

- Fartuch chirurgiczny wykonany w całości z włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m2, wzmocniony od zewnątrz laminatem o gramaturze min. 40g/m2 na rękawach i z przodu (na klatce piersiowej do końca dolnego brzegu fartucha), który chroni operatora przed przenikaniem płynów, u góry zapinany na rzep, rękawy wykończone elastycznym, mankietem o długości 8 cm, troki łączone kartonikiem, sposób złożenia i konstrukcja pozwalająca na aplikację fartucha zapewniającą zachowanie sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora, szwy wykonane metodą ultradźwiękową. w obszarze krytycznym odporny na penetrację wody w min. 300 cmH2O, odporny na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (IB ) – 6,0. Rozmiar XL - 2 szt.

- Osłona na stolik Mayo 80 cm x 145 cm z warstwą chłonną min. 76 cm x 85 cm, składana teleskopowo do wewnątrz – 1 szt.

- Uniwersalna osłona na uchwyt lampy operacyjnej średnica kołnierza 12 cm, głębokość 14 cm, otwór o średnicy 15 mm - zapobiegający spadaniu poprzez 16 koncentrycznie ustawionych ząbków - 2 szt.

- Foilowa osłona przewodów urządzeń medycznych - 15 cm x 250 cm - 1 szt.

- Ostrze chirurgiczne nr 11 - 1 szt.

- Kieszeń foliowa jednokomorowa z przylepcem i kształtką 40 cm x 30 cm - 1 szt.

- Serwety gazowe 17N, 4W ze znacznikiem RTG oraz taśmą, 45 cm x 45 cm – 5 szt.

- Tupfery gazowe jałowe w kształcie kuli ze znacznikiem RTG (z kawałka gazy o wykroju 30cm x 30 cm ) - 10 szt.

- Kompresy gazowe 17N, 12W z nitką RTG, 10 cm x 10 cm – 4 x 10 szt.

- opatrunek pooperacyjny z wkłądem chłonnym 10 cm x 20 cm - 1 szt

- opatrunek na dren przylepny - 1 szt

- strzykawka trzyczęściowa 20 ml, LL - 1 szt.

- igła 18G, 5 cm (różowa) - 1 szt.

- igła 25G, 2,5 cm (pomarańczowa) - 1 szt.

- Dren do odsysania CH24, długość 300 cm - 1 szt

- Końcówka do odsysania CH 20 zagięta, bez kontroli siły ssania - 1 szt.

- uchwyt na przewody typu rzep 25 cm x 2 cm - 1 szt.

- miska 500 ml, przezroczysta - 1 szt.

- serweta chirurgiczna (boczna) z przylepcem o wymiarach 90 cm x 75 cm wykonana na całej powierzchni z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min.56g/m2 – 2 szt.

- Serweta chirurgiczna (dolna) z przylepcem o wymiarach 180 cm x 170 cm wykonana na całej powierzchni z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min.56g/m2 – 1 szt.

- Serweta chirurgiczna (górna) z przylepcem o wymiarach 300 cm x 180 cm wykonana na całej powierzchni z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min.56g/m2 – 1 szt.

Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego laminatu 2-warstwowego o gramaturze 56g/m2 , dobrze układającego się na pacjencie, odpornego na penetrację płynów> 250 cm H2O o niskim współczynniku pylenia ≤1,3 log 10. ). I klasa palności.

Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795-1 pakowany sterylnie w jedną torbę z przezroczystej folii polietylenowej z klapką wykonana z TYVEC-u zgrzewaną z folią w celu zminimalizowania ryzyka rozjałowienia zawartości podczas wyjmowania z opakowania, przy zgrzewie powinien znajdować się sterylny margines, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, kod kreskowy i nazwę producenta. Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w karton typu dyspenser, następnie karton transportowy z systemem otwierania umożliwiającym otwarcie bez użycia dodatkowych ostrych narzędzi.

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Pakiet 42, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następujących parametrach:

- Serweta wzmocniona na stolik instrumentariuszki – służąca, jako owinięcie zestawu, wymiar 150cm x 190 cm, ze wzmocnieniem min. 66cm x 190 cm – 1 szt.

- Osłona na stolik Mayo 80 cm x 145 cm z warstwą chłonną min. 76 cm x 85 cm, składana teleskopowo do wewnątrz – 1 szt.

- serweta chirurgiczna (boczna) z przylepcem o wymiarach 90 cm x 75 cm wykonana na całej powierzchni z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min.56g/m2 – 2 szt.

- Serweta chirurgiczna (dolna) z przylepcem o wymiarach 180 cm x 170 cm wykonana na całej powierzchni z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min.56g/m2 – 1 szt.

- Serweta chirurgiczna (górna) z przylepcem o wymiarach 240 cm x 150 cm wykonana na całej powierzchni z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min.56g/m2 – 1 szt.

- taśma medyczna 50 cm x 9 cm - 1 szt.

- serwetki do rąk - 2 szt.

Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego laminatu 2-warstwowego o gramaturze 56g/m2 , dobrze układającego się na pacjencie, odpornego na penetrację płynów> 250 cm H2O o niskim współczynniku pylenia ≤1,3 log 10. ). I klasa palności.

Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795-1 pakowany sterylnie w opakowanie foliowo papierowe, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, kod kreskowy i nazwę producenta. Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w karton typu dyspenser, następnie karton transportowy z systemem otwierania umożliwiającym otwarcie bez użycia dodatkowych ostrych narzędzi.

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Pakiet 42, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści sterylny wzmocniony antystatyczny fartuch chirurgiczny z miękkiej i przewiewnej włókniny typu spunlace o gramaturze min. 68g/m2 o składzie 55% włókien celulozy i 45% włókien poliestru, wzmocniony w części przedniej i przedramionach dwuwarstwowym laminatem barierowym o gramaturze min. 40g/m2,. W części przedniej wzmocnienie do końca dolnej krawędzi fartucha, w rękawach min. 36cm(M), min. 38cm(L), min. 40cm(XL), min. 42cm(XXL). Rękawy proste zakończone niepylącym poliestrowym mankietem o długości min. 8cm, w części szyjnej zapięcie na rzep szer. 2cm, dł. 13 i 5cm. Wiązany na 4 troki, zewnętrzne w kartoniku. Troki o szer. 3cm, zewnętrzne dł. 70 i 54cm, wewnętrzne dł. 54cm. Elementy fartucha łączone overlockiem, w strefie krytycznej rękawy łączone ultradźwiękiem a troki wklejone. Oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu. Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji z 4 naklejkami do dokumentacji z indeksem wyrobu, LOT, datą ważności, identyfikacją wytwórcy. Rozmiary M-115, L-125, XL-140, XXL-155 (±5cm).

Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 171cmH2O, mniej krytycznej min. 24cmH2O. Wytrzymałość na rozciąganie wzdłuż dla stref krytycznych na sucho min. 269N/50mm, na mokro min. 243N/50mm - parametry potwierdzone kartą danych technicznych.

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza powyższe, lecz nie wymaga.

**Pakiet 42, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści sterylną przylepną serwetę 75x90cm wykonaną z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56g/m2, odpornego na penetrację płynów >250 cmH2O, o niskim współczynniku pylenia (≤1,3 log10), o odporności na rozerwanie na sucho/mokro 150/150kPa i zdolności absorpcji >570%. Nieprzylepna końcówka przy paskach zabezpieczających taśmę lepną ułatwiającą mocowanie serwet na pacjencie. Serweta spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795, pakowana sterylnie w torebkę papierowo-foliową, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Serwety pakowane w opakowanie papierowo foliowe, następnie kartonowy dyspenser i karton transportowy.

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pakiet 42, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści sterylną, przylepną serwetę 240x180cm wykonaną z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56g/m2, odpornego na penetrację płynów >250 cmH2O, o niskim współczynniku pylenia (≤1,3 log10), o odporności na rozerwanie na sucho/mokro 150/150kPa i zdolności absorpcji >570%. Nieprzylepna końcówka przy paskach zabezpieczających taśmę lepną ułatwiającą mocowanie serwet na pacjencie. Serweta spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795, pakowana sterylnie w torebkę papierowo-foliową, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Serwety pakowane w opakowanie papierowo foliowe, następnie w karton transportowy.

**Odp.:** Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Wykonawca 15**

Pytanie 1

Dotyczy **Pakiet 23 - poz. 1**

Czy Zamawiający w w/w pakiecie w pozycji 1 pozwoli zaoferować pętla do polipektomii jednorazowego użytku, wykonana z drutu plecionego ok. 0.47 mm, średnica pętli 10,15, 25, 35. Długość zestawu 230 cm. Posiada rękojeść skalowaną z trzema pierścieniami zapewniającą precyzyjny uchwyt. Średnica kateteru 2,3 mm. Złącze diatermiczne na rękojeści pozwala na pracę z diatermią każdego producenta. Pakowane osobno w sterylne opakowania, każde opakowanie posiada 4 naklejki informacyjne. 10 sztuk w opakowaniu?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 2

Dotyczy **Pakiet 23 - poz. 2**

Czy Zamawiający w w/w pakiecie w pozycji 2 pozwoli zaoferować kleszczyk chwytający, powleczony ø2,3 dł 2300 (mm) ząb szczura (2:1)z zębami aligatora, rozwarcie 8,1mm. W opakowaniu 10szt. szczypiec, sterylne Każde opakowanie posiada 4 naklejki informacyjne?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 3

Dotyczy **Pakiet 23 - poz. 3**

Czy Zamawiający w w/w pakiecie w pozycji 3 pozwoli zaoferować szczypce łyżeczki standardowe, owlane z okienkiem, powlekane bezpieczne dla kanałów biopsyjnych endoskopów znaczniki; łyżeczki uzębione, z okienkiem, z igłą i bez igły; długość narzędzia 160cm i 180cm; średnica 2,3mm, rozwarcie łyżeczek 6,9mm, ergonomiczna rękojeść. W opakowaniu 10szt. szczypiec, sterylne, każde opakowanie posiada 4 naklejki informacyjne?

**Odp.:** Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Wykonawca 16**

Stosownie do artykułu 135 ustawy Prawo zamówień publicznych zwracamy się z wnioskiem o udzielenie wyjaśnień treści specyfikacji warunków zamówienia i jej załączników dotyczących niżej wymienionych zapisów:

Załącznik nr 2a do SWZ – Formularz cenowy

Dotyczy **pakietu nr 5a poz. 1**

1. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania czujnika SpO₂ w technologii BluPRO typu klips na palec, dla dziecka/dorosłych (> 20 kg), wodoodpornego, o długości przewodu 1,6 m?

**Odp.:** Tak, Zamawiający oczekuje powyższego.

Załącznik nr 2a do SWZ – Formularz cenowy

Dotyczy **pakietu nr 5a poz. 2**

1. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania mankietu jednożyłowego, wyposażonego
w zatyczkę wodoszczelną zapobiegająca dostawaniu się płynów do worka przy czyszczeniu dla dorosłych w rozmiarze średnim, szerokości 13 cm dla obwodu ramienia: 23 do 33 cm?

**Odp.:** Tak, Zamawiający oczekuje powyższego.

Załącznik nr 2a do SWZ – Formularz cenowy

Dotyczy **pakietu nr 5a poz. 3**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania mankietu jednożyłowego, wyposażonego
w zatyczkę wodoszczelną zapobiegająca dostawaniu się płynów do worka przy czyszczeniu dla dorosłych w rozmiarze dużym, szerokości 16 cm dla obwodu ramienia: 33 do 45 cm?

**Odp.:** Tak, Zamawiający oczekuje jak powyżej.

**Wykonawca 17**

**Pakiet 33 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o długości min. 281 mm, grubości na palcu 0,28 mm, na dłoni 0,26 mm, na mankiecie 0,21 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 13 N, po starzeniu min. 11 N, wydłużenie przed starzeniem min. 1020%, po starzeniu min. 910%, poziom protein < 40 µg/g. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 33 poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o długości min. 282 mm, grubości na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,18 mm, na mankiecie 0,14 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 13 N, po starzeniu min. 11 N, wydłużenie przed starzeniem min. 1020%, po starzeniu min. 910%, poziom protein < 92 µg/g. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ.

**Pakiet 33 poz. 3**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o długości min. 282 mm, grubości na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,18 mm, na mankiecie 0,14 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 13 N, po starzeniu min. 11 N, wydłużenie przed starzeniem min. 1010%, po starzeniu min. 900%, poziom protein ≤ 30µg/g. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 33 poz. 4**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o długości min. 292 mm, grubości na palcu 0,18 mm, na dłoni 0,17 mm, na mankiecie 0,13 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 13 N, po starzeniu min. 10 N, wydłużenie przed starzeniem min. 910%, po starzeniu min. 800%. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 33 poz. 1-4**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający zaakceptuje próbki po 1 parze z dowolnego rozmiaru każdej pozycji rękawic.

**Odp.:** Tak, Zamawiający akceptuje.

**Pakiet 7 a poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienia czy Zamawiający określając grubośc minimalną miał na myśli grubość rękawicy na palcu. Jednocześnie prośimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o grubości nieznacznie niższej tj. 0,12 mm ( na palcu).

**Odp.:** Zamawiający informuje, iż przedmiot zamówienia, o którym mowa powyżej, znajduje się w Pakiecie nr 3a poz.1. Zamawiający dopuszcza powyższe, lecz nie wymaga.

**Pakiet 7 a poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający będzie wymagał, aby konstrukcja opakowania umożliwiała dwa sposoby pobierania rękawic: standardowo poprzez otwór centralny lub pojedynczo - zawsze za mankiet.?

**Odp.:** Zamawiający informuje, iż przedmiot zamówienia, o którym mowa powyżej, znajduje się w Pakiecie nr 3a poz. 2. Zamawiający dopuszcza dwa w/w sposoby pobierania rękawic z opakowania, lecz nie wymaga.

**Pakiet 7 a poz. 4**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o grubości na palcu 0.36 mm, na dłoni 0.33 mm oraz na mankiecie 0.25 mm, rękawice o korzystniejszym poziomie AOL 1.0.

**Odp.:** Zamawiający informuje, iż przedmiot zamówienia, o którym mowa powyżej, znajduje się w Pakiecie nr 3a poz.4. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pakiet 7 a poz. 4**

W związku z wejściem w życie Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady 2017/745 (MDR) w sprawie wyrobów medycznych zastępującego obowiązującą Dyrektywę 93/42/EWG o wyrobach medycznych (MDD) prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów zgodnych z aktualnymi regulacjami prawnymi. Jednocześnie pragniemy zaznaczyć, że po 26 maja 2021 r. producenci nie mają możliwości wprowadzenia do obrotu rękawic diagnostycznych oznakowanych zgodnie z Dyrektywę 93/42/EWG

**Odp.:** Zamawiający informuje, iż przedmiot zamówienia, o którym mowa powyżej, znajduje się w Pakiecie nr 3a poz.4. Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 7 a poz. 4**

Mając na uwadze, iż zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym PPER 2016/425/UE zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z normą EN 388, prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku zaoferowania rękawic przebadanych zgodnie z nowym rozporządzeniem Zamawiający odstępuje od zgodności rękawic z normą EN 388.

**Odp.:** Zamawiający informuje, iż przedmiot zamówienia, o którym mowa powyżej, znajduje się w Pakiecie nr 3a poz.4. Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego, przedmiot zamówienia musi być zgodny z opisem w SWZ

**Pakiet 7 a poz. 1- 4** dot. formularza cenowego

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość wyceny rękawic za opakowanie z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości bądź możliwość podania ceny jednostkowej netto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

**Odp.:** Zamawiający informuje, iż przedmioty zamówienia, o których mowa powyżej, znajdują się w Pakiecie nr 3a poz. 1-4. Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

**Pakiet 7 a poz. 1- 4** dot. formularza cenowego

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający zaakceptuje próbki po 1 opakowaniu z dowolnego rozmiaru każdej pozycji rękawic.

Odp.: Zamawiający informuje, iż przedmioty zamówienia, o których mowa powyżej, znajdują się w Pakiecie nr 3a poz. 1-4. Tak, Zamawiający zaakceptuje powyższe.

**Wykonawca 18**

**Prosimy o wskazanie modelu monitora Nihon Kohden**

**Odp.: BSM-3763**

**Pyt. 1 dot. Pakiet nr 5a poz.1**

Czy chodzi o czujniki dla dorosłych wpinane bezpośrednio do monitora?

**Odp.:** Nie.

**Pyt. 2 dot. Pakiet nr 5a poz.2**

Prosimy o dopuszczenie mankietów o parametrach równoważnych dla pacjentów o obwodzie kończyny 25-35 cm.

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego

**Pyt. 3 dot. Pakiet nr 5a poz.32**

Prosimy o dopuszczenie mankietów o parametrach równoważnych dla pacjentów o obwodzie kończyny 34-47 cm.

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Wykonawca 19**

**Pyt. nr 1**

Zwracamy się z prośbą o umożliwienie w **pakiecie 15** składania ofert osobno na poszczególne pozycje.

**Odp.:** Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

 Z upoważnienia

Zastępca Dyrektor

 ds. Technicznych

 Mirosław Zdunek