**MODYFIKACJA I ODPOWIEDZI NA PYTANA DO SWZ**

Znak sprawy: SPZ.383.17.2023

Data: 24.05.2023

**Dotyczy:** **DOSTAWY SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO I WIELORAZOWEGO UŻYTKU, MATERIAŁÓW ZUŻYWALNYCH ORAZ ODZIEŻY OCHRONNEJ**

Zgodnie z art. art. 286 ust. 1 Zamawiający modyfikuje SWZ oraz zgodnie z art. 284 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 następujące pytania do SWZ:

**Modyfikacja SWZ:**

Zamawiający modyfikuje pkt 5 Formularza ofertowego – Załącznik nr 1 do SWZ, poprzez zmianę ilości dni na zapłatę wynagrodzenia z 30 na 60 dni (zgodnie z zapisami wzoru umowy). Po modyfikacji pkt 5 otrzymuje brzmienie:

5. Zapłata wynagrodzenia nastąpi przelewem na rachunek bankowy o nr …………………………….. wskazany także przez Wykonawcę na fakturze, w ciągu 60 dni od daty wpływu do Zamawiającego prawidłowo wystawionych faktur. Wykonawca oświadcza, że jest/nie\* jest czynnym płatnikiem podatku VAT oraz oświadcza, że podany rachunek bankowy jest rachunkiem rozliczeniowym wyodrębnionym dla celów prowadzenia działalności gospodarczej a także, że znajduje się w bazie podmiotów VAT (tzw. Białej Liście Podatników VAT) prowadzonej przez Szefa Krajowej Administracji Skarbowej na podstawie art. 96b ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11.03.2004r. o podatku od towarów i usług.

**Wykonawca 1**

**Pakiet 36**

**Pyt.: 1**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr. 36 w poz 1 nakłuwacze igłowe o parametrach 25Gx 1,5mm?

**Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe Pytanie 2**

**Pyt. 2.:** Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr. 36 w poz 1 nakłuwacze o parametrach : nożyk 0,8x 2,0mm ?

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

**Wykonawca 2**

**Pyt.1**

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 30 poz. 8 i czy dopuści:

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m2, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny?   
**Odp.: Zamawiający nie ma możliwości dzielenia pakietów na tym etapie postepowania. Zamawiający dopuszcza zaproponowane gaziki.**

lub

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m2, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny?  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe gaziki.**

**Pyt. 2**

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 6 dopisać na końcu ustęp 8 o treści:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 6 ustęp 8 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 2% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

**Odp.:** **Zamawiający w §3 dopisuje ust. 14 następującej treści:**

**„14. W przypadku niedotrzymania terminu zapłaty określonego w ust.13, Wykonawcy przysługuje prawo naliczenia odsetek ustawowych za opóźnienie w płatności.”**

**Nie jest możliwe powiązanie nieterminowej zapłaty z naliczeniem dodatkowo kary umownej, gdyż kara umowna z definicji (art. 483§1 k.c.) dotyczy wyłącznie niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania niepieniężnego.**

**Zamawiający nie wyraża zgody na uzależnienie możliwości naliczania kar umownych od terminowej zapłaty należności. Zamawiający płaci terminowo swe zobowiązania, a gdyby tak nie było- Wykonawcy przysługuje prawo naliczenia odsetek.**

**Wysokość kar określonych w §6 ust. 2, w ocenie Zamawiającego, nie jest zbyt wysoka. Dotyczy sytuacji  dostarczenia wadliwego towaru, odmowy realizacji zamówienia oraz odstąpienia od umowy. W dwóch pierwszych przypadkach kara liczona jest od wartości dostawy (2% dostawy), zaś w przypadku odstąpienia kara wynosi 10% wartości niezrealizowanej dostawy. Wartości te nie wydają się być wygórowane.**

**Wykonawca 3**

**Pyt. 1 – pakiet 5a, pozycja 2:**

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, kieliszek do leków jednorazowego użytku o pojemności 30 ml. Zaoferowany kieliszek nieznacznie różni się od wymaganego przez Zamawiającego, a większa pojemność pozwala na podanie większej ilości leków. Opisany produkt jest powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej.

Dopuszczenie powyższego umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.   
**Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe**.

**Pyt. 2 – pakiet 5a, pozycja 2:**

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniu a’75 sztuk z przeliczeniem na 4 000 pełnych opakowań? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, a dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.  
**Odp.:** **Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**Pyt. 3 – pakiet 5a, pozycja 5 oraz 7:**

Z uwagi, że pojemniki na zużyte igły w pozycji 5 oraz 7 dedykowane są na tacę, czy Zamawiający wymaga, aby miały one kształt wiaderka, tj. rozszerzające się ku górze? Taki kształt zapewnia większą stabilność pojemnika.  
**Odp.:** **Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pyt. 4– pakiet 5a, pozycja 5:**

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, pojemnik na zużyte igły o pojemności 2L?

Dopuszczenie powyższego umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.   
**Odp.:** **Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pyt. 5– pakiet 5a, pozycja 5:**

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, pojemnik na zużyte igły o pojemności 3,5-4L?

Dopuszczenie powyższego umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.   
**Odp.:** **Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Wykonawca 4**

**Pyt. 1.: Pakiet nr 3a poz. 2 (zał. 2a do SWZ)**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o rozmiarze 110 mm x 20 m.  
**Odp.:** **Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**Pyt. 2.: Pakiet nr 3a poz. 2 (zał. 2a do SWZ)**

Prosimy o wyjaśnienie jakiej czułości papier należy zaoferować w pozycji nr 2 tzn. czy należy zaoferować papier o czułości typu K61B czy papier o czułości typu K65HM?  
**Odp.:** **Papier o czułości typu K61B**

**Pyt. 3.: Pakiet nr 3a poz. 4 (zał. 2a do SWZ)**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji żelu niebieskiego o pojemności 250 ml z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 320 szt., pozostałe parametry oferowanego żelu będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.  
**Odp.:** **Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pyt. 4.: Pakiet nr 3a poz. 4 (zał. 2a do SWZ)**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji żelu o pojemności 250 ml z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 320 szt., pozostałe parametry oferowanego żelu będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.  
**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 5.: Pakiet nr 3a poz. 4 (zał. 2a do SWZ)**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji żelu niebakteriostatycznego o pojemności 500 ml z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 160 szt., pozostałe parametry oferowanego żelu będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.  
**Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Projekt umowy – par. 2 ust. 2**

**Pyt. 6.:** Prosimy o zmianę terminu dostaw na 3 dni robocze.  
**Odp.:** **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i modyfikuje w Załączniku nr 4 – Projekcie umowy § 2 pkt 2, który otrzymuje brzmienie:**

1. **2. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać przedmiot zamówienia na własny koszt i ryzyko**

**w terminie 3 dni roboczych od zgłoszenia zamówienia. Przedmiot umowy musi być dostarczany do magazynów apteki szpitalnej.**

Wykonawca 5

**Pyt. 1.:** dotyczy pakietu 5a poz. 2 Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków o pojemności 30 ml?   
**Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**Pyt. 2**. Poz. 6 Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady w kolorze żółtym z czerwoną nakrętką o pojemności 5,2 l ?  
**Odp.:** **Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

Wykonawca 6

**Pyt. 1.: Pakiet 13 poz. 1**Czy Zamawiający dopuści rękawice jałowe, bezpudrowe, z naturalnego lateksu kauczukowego o zwiększonej grubości, wykończenie mikroteksturowane, mankiet rolowany ,dobrzeprzylegający i nie zsuwający się, łatwe nakładanie i zdejmowanie na suche i mokre ręce oraz umożliwiając nałożenie drugiej pary rękawic, długość minimalna 295mm, minimalna grubość : na palcu 0,220mm, na dłoni 0,210mm, na mankiecie 0,160 mm, klasa IIa, do przygotowywania cytostatyków, z badaniem niezależnym do przygotowywania cytostatyków, spełniające normy EN420 i EN374 rozmiar od 5,5 do 9,0?  
**Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe  
  
Pyt. 2.: Pakiet 13 poz. 2**  
Zwracamy się do Zmawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznych różnicach w parametrach grubość: dloń 0,21mm-0,22mm, mankiet 0,16mm-0,18mm, długości min. 295mm o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ?  
**Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**  
**Pyt. 3.:** Pakiet 13 poz. 3 i 4  
Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne syntetyczne, bezlateksowe, neoprenowe, bezpudrowe, sterylne, obustronnie pokryte polimerem (poliuretanem), jednorazowego użytku, elastyczne, odporne na rozciąganie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, wysoka odporność na uszkodzenia, mikroteksturowane. Mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy /ARD DESIGN. Kształt anatomiczny zróżnicowane na prawą i lewą dłoń. Pozbawione tiuramów. Kolor brązowy jasny (tan). Sterylizowane radiacyjnie. Poziom szczelności: AQL 0,65. Długość rękawicy: min. 295mm. Grubość rękawicy (ścianka pojedyncza): palec 0,21mm-0,23mm, dłoń 0,18mm-0,19mm, mankiet 0,15mm-0,17mm. Siła zrywania przed starzeniem: min.14,0N.  
Dostępne w rozmiarach 5,5–9,0 (co pół). Pakowane parami w opakowania a 50 par, wewnętrzne papierowe, zewnętrzne próżniowe folia/folia. Oznakowanie: Klasa IIa zgodnie z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC, Kategoria III zgodnie z Regulacją PPE (EU) 2016/425. Zgodność z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN 556; EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; ISO 13485; ISO 9001. Oznakowane znakiem CE. Termin ważności 5 lat. Przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671/EN 374-5:2016, przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670,  
przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3/EN 16523-1, przenikanie substancji cytostatycznych zgodnie z normą EN 374-3/ASTMD 6978?  
**Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

Wykonawca 7

**Pyt. 1.:** W związku z tym, że aplikatory do podawania leku Lidocaina nie są wyrobem medycznym a środkiem technicznym służącym do podawania leku Lidocaina zwracamy się z prośbą o wykreślenie konieczności składania oświadczenia dotyczącego spełniania wymogów zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych w przypadku pakietu nr 12a. Prosimy również o wykreślenie dopisku przy opisie przedmiotu zamówienia "mikrobiologicznie czyste"".  
**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

Wykonawca 8

**Pyt. 1:** Pakiet la Poz. 13 Czy Zamawiający dopuści worek mikcyjny o pojemności 1500m1?   
**Odp.: Tak, zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 2.:** Poz. 14 Czy Zamawiający dopuści sterylną suchą szczoteczkę do mycia rąk?  
**Odp.: Tak, zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 3:** Pakiet 2a Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści fartuch nie będący wyrobem medycznym, a jedynie środkiem ochrony indywidualnej?  
**Odp.: Tak, zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 4.: Pakiet 10**

**Poz. 2** Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 5cm x 7,2cm?  
**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 5.: Pakiet 36**

**Poz. 1** Czy Zamawiając dopuści Jednorazowy nakłuwacz bezpieczny, aktywowany przy użyciu przycisku do uzyskiwania próbek krwi kapilarnej. Głębokość nakłucia – 2.4 mm, op. a’100 z odpowiednim przeliczeniem ilości?  
**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 6.: Poz. 2** Czy Zamawiając dopuści Jednorazowy nakłuwacz bezpieczny, aktywowany przy użyciu przycisku do uzyskiwania próbek krwi kapilarnej. Głębokość nakłucia – 1.8 mm, 23G, op. a’100 z odpowiednim przeliczeniem ilości?  
**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pakiet 1a**

**Pyt. 7.: Poz. 12** Czy Zamawiający dopuści ochraniacze wykonane z materiału barierowego - włóknina

laminowana folią mikroporowatą MPFL 65g/m2, warstwa zewnętrzna: folia polietylenowa,

warstwa wewnętrzna : włóknina polipropylenowa. Podeszwa antypoślizgowa o

gramaturze 530g/m² ?  
**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 8.: Poz. 15** Czy Zamawiający może doprecyzować, czy oczekuje 100 op. tj. 1 op.= 200szt., czy też oczekuje 100 op. tj. 6 kasetek = 1 op.?   
**Odp.:** **Zamawiający oczekuje 100 op. tj. 6 kasetek = 1 op.**

**Pakiet 2a**

**Pyt. 9.: Poz. 1** Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny polipropylenowej 25g/m2 ?  
**Odp.:** **Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**Pyt. 10.: Poz. 6** Czy Zamawiający wydzieli do odrębnego pakietu pozycję dot. półmasek ochronnych, co pozwoli na złożenie oferty większej ilości oferentów?   
**Odp.: Zamawiający nie ma możliwości dzielenia pakietów na tym etapie postępowania.**

**Pyt. 11.:** **Poz. 7** Czy Zamawiający wydzieli do odrębnego pakietu pozycję dot. półmasek ochronnych, co pozwoli na złożenie oferty większej ilości oferentów?   
**Odp.: Zamawiający nie ma możliwości dzielenia pakietów na tym etapie postępowania.**

**Pyt. 12.: Poz. 8** Czy Zamawiający wydzieli do odrębnego pakietu pozycję dot. półmasek ochronnych, co pozwoli na złożenie oferty większej ilości oferentów?   
**Odp.:** **Zamawiający nie ma możliwości dzielenia pakietów na tym etapie postępowania.**

**Pyt. 13.: Poz. 12** Czy Zamawiający dopuści ubranie SMS 35 g/m2 , dekolt w kształcie litery V oraz 3 kieszeniami, ubranie w kolorze niebieskim?  
**Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**Pakiet 5a**

**Pyt. 14.: Poz. 2** Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków jednorazowego użytku o pojemności 30 ml?  
**Odp.:** **Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**Pyt. 15.:** Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’90 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

Pytanie do SWZ:

**Pyt. 16.:** Czy Zamawiający w przypadku stwierdzenia braku próbek wezwie do ich uzupełnienia, zgodnie z XI punkt 2 ?  
**Odp.:** **Tak, zgodnie z zapisami SWZ.**

**Pakiet 11**

**Pyt. 17.:** Poz. 15 Czy Zamawiający dopuści resuscytator wykonany z PCV?  
**Odp.: Tak, zamawiający dopuszcza powyższe.**

Wykonawca 9

**Pyt. 1.: Dotyczy pakietu nr 18:**

Czy Zamawiający w **Pakiecie 18** w **pozycji 3** dopuścizestawdo punkcji i drenażu opłucnowego metodą Seldingera o składzie: bezpieczna **igła Veressa** ograniczająca ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika momentu wejścia do jamy opłucnej/otrzewnej) i pozwalającej na wprowadzenie prowadnicy Seldingera; **cewnik** **9CH** lub **12CH** (do wyboru) z poliuretanu, widoczny w RTG, z możliwością utrzymania w pacjencie do 29 dni, zakończony układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi i posiadający możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek (możliwość drenażu grawitacyjnego, drenażu z podłączeniem mieszków niskociśnieniowych etc.); **prowadnica Seldingera** pozwalająca na precyzyjną kontrolę przy pozycjonowaniu cewnika; **strzykawka** luer lock 30 ml, **worek do drenażu 2000 ml** z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym; **skalpel;** **łącznik** do systemu drenażowego, **linia do przedłużenia cewnika 50 cm** (montowaną pomiędzy układem zastawek, a cewnikiem); **zacisk nożyczkowy**; **mocowanie cewnika** do skóry pacjenta. Zestaw jednorazowy, sterylny.  
**Odp.:** **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 2.** Czy Zamawiający w **Pakiecie 18** w **pozycji** **4** dopuści zestaw do drenażu opłucnej o składzie: **zastawka płatkowa Heimlicha** (przeciwzwrotna) zapobiegająca powrotowi odessanego płynu do pacjenta, zakończona obustronnie **łącznikiem** **schodkowym** umożliwiającym połączenie z workiem i drenem od pacjenta, **worek 2000 ml** wyskalowany co 100 ml, z odpowietrznikiem i zaworem spustowym; **dren łączący** **50 cm** (pomiędzy workiem, a zastawką); **łącznik** luer lock/wejście dla łącznika schodkowego. Zestaw sterylny.  
**Odp.:** **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 3.: Dotyczy pakietu nr 26:** Czy Zamawiający dopuści w **pozycji 2** bezpieczny zestaw do punkcji opłucnej o składzie: igła Veressa z zielonym wskaźnikiem pozycji igły; cewnik z poliuretanu, widoczny w rtg, w rozmiarach 9Ch lub 12Ch, z możliwością utrzymania w pacjencie do 29 dni, z układem automatycznych zastawek jednokierunkowych (bez konieczności regulacji przepływu za pomocą kraników z możliwością przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek); strzykawka luer lock 30ml; worek do drenażu 2000ml z kranikiem spustowym; skalpel z zatrzaskowym zabezpieczeniem ostrza przed zakłuciem; adaptor luer-lock/stożkowy do podłączenia zestawu drenażowego?  
**Odp.:** **Zamawiający dopuszcza powyższe.**

Wykonawca 10

**Pyt. 1:** Dotyczy  pkt. IV. 2 SWZ pkt. a), b), c)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie sformułowania „o ile ten wymóg dotyczy danej grupy produktów – zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa” ?

Uzasadnienie: Nie wszystkie produkty muszą posiadać znak CE (a tym samym dokumenty dopuszczające je do obrotu), zależy to od ich klasyfikacji – zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022, poz. [974](https://isap.sejm.gov.pl/isap.nsf/DocDetails.xsp?id=WDU20220000974)) natomiast o klasyfikacji i kwalifikacji wyrobów decyduje producent produktu.   
**Odp.:** **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**Pyt. 2.:** Dotyczy oświadczenia zał. Nr 7

Prosimy o modyfikację treści oświadczenia i dopisanie: „Oświadczamy, że oferowany sprzęt będący **wyrobem medycznym** jest dopuszczony do obrotu na terenie kraju, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 roku, poz. 974) oraz innymi przepisami prawa. (….)

1) Certyfikat CE / Deklaracja zgodności CE – jeżeli dotyczy

2) oświadczenie, że oferowany przedmiot zamówienia będący wyrobem medycznym spełnia (…….)”.  
**Odp.:** **Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**Pyt. 3.** : Dot. Umowy §2 ust.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację Projektu Umowy poprzez dopisanie: „przy jednorazowym zamówieniu powyżej 200,00 zł netto”

Uzasadnienie: Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 200,00 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.:** **Nie wyraża się zgody na modyfikację, natomiast Zamawiający będzie się starał i miał na uwadze aby te zamówienia były powyżej 200 zł netto. Zamówienia poniżej 200 zł netto zdarzają się sporadycznie i nie dotyczą tego konkretnego asortymentu.**

**Pyt. 4.:** Dot. Umowy §2 ust.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 3 dni roboczych.

Uzasadnienie: Zważywszy na procedury logistyczne w firmach przewozowych minimalny czas realizacji zamówienia może wynieść 3 dni robocze od chwili złożenia zamówienia.  
**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i modyfikuje w Załączniku nr 4 – Projekcie umowy § 2 pkt 2, który otrzymuje brzmienie:**

1. **2. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać przedmiot zamówienia na własny koszt i ryzyko**

**w terminie 3 dni roboczych od zgłoszenia zamówienia. Przedmiot umowy musi być dostarczany do magazynów apteki szpitalnej.**

**Pyt. 5.:** Dot. Pakietu nr 23 poz. 25 i 27

W poz. 25 i 27 tabeli asortymentowo-cenowej zał. Nr 2 do SWZ jest opisany ten sam produkt. Czy nie doszło do omyłki pisarskiej?  
**Odp.: Tak, doszło do pomyłki. Zamawiający wykreśla poz. 27 z Pakietu nr 23.**

Wykonawca 11

**Pyt. 1:** Czy Zamawiający w pakiecie nr 29 dopuści cewniki do czasowych hemodiafiltracji i hemodializ wysokoprzepływowe dwuświatłowe zagięte o przekrojach 11,5 F i 13 F o długościach 150,200 mm i proste końcówki o przekrojach 11,5 F i 13 F dostępne o długościach 150,200,250 mm z powłoką bizmutową oraz zakończeniem cewnika kaskadowym, aby nie powstawało zjawisko mieszania się krwi powrotnej z napływową do wyboru zamawiającego?   
**Odp.:** **Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

Wykonawca 12

**Dot. Pakietu nr 37**

**Pyt. 1.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację zamówień na ilości odpowiadające krotnościom ilości sztuk w opakowaniach zbiorczych ? Wyroby medyczne będące przedmiotem zamówienia w pakiecie nr 37 dystrybuowane są jedynie w opakowaniach zbiorczych odpowiednio poz. 1 i 2 po 20 szt. w opakowaniu, poz. 3 po 50 szt. w opakowaniu. Ze względów bezpieczeństwa dekompletacja opakowań nie jest możliwa.  
**Odp.:** **Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pyt 2.:** Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wycenę w pakiecie nr 37 ilości wyrobu medycznego w poz. nr 1 do Pełnych opakowań w „górę” tj. 60 szt. Wyrób medyczny dystrybuowany jest jedynie w opakowaniach zbiorczych po 20 szt w opakowaniu. Ze względów bezpieczeństwa dekompletacja opakowań nie jest możliwa.  
**Odp.:** **Zamawiający wyraża zgodę na wycenę 60 szt.**

Wykonawca 13

**Pyt. 1.:** W związku z tym, iż pojemnik na odpady medyczne opisany przez Zamawiającego został wycofany z produkcji, prosimy o dopuszczenie pojemnika o poj. 5000 ml i wymiarach: wysokość 379 mm, średnica podstawy 112mm, pokrywa (dł. x szer.): 179 x 176 mm.  
**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

Wykonawca 14

**Pyt. 1** Dotyczy Pakiet 24 - poz. 2 Czy Zamawiający w w/w pakiecie w pozycji 2 pozwoli zaoferować szczotki dwustronne do czyszczenia kanału roboczego bronchofiberoskopu o średnicy kanału 2,8. Szczotka posiada dwie różne końcówki zakończone kulką o średnicy włosia 5 i 11 mm?   
**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**Pyt. 2** Dotyczy Pakiet 24 - poz. 6 Czy Zamawiający w w/w pozycji zrezygnuje z wymogu próbki?   
**Odp.: Nie, Zamawiający wymaga próbki.**

**Pyt. 3** Dotyczy Pakiet 24 - poz. 7 Czy Zamawiający w w/w pakiecie w pozycji 7 pozwoli zaoferować kleszczyki biopsyjne jednorazowe, łyżki standardowe i uchylne (do wyboru) dł. 160cm do bronchofiberoskopu o średnicy kanału 2,8 mm ,średnica kleszczyków 2,3 mm?  
**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

Wykonawca 15

**Pyt. 1. Pakiet nr 8, pozycja 1-9**

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną niesilikonowaną?  
**Odp.: Nie , Zamawiający nie dopuszcza rurki nie sylikonowej.**

**Pyt. 2.:Pakiet nr 8, pozycja 1-9**

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z niewielką zawartością ftalanów?  
**Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza**

**Pyt. 3.: Pakiet nr 8, pozycja 1-9**

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną w rozmiarach od 5,0 – 9,0?  
**Odp.: Zamawiający wymaga rozmiarów zgodnie z SWZ.**

**Pyt. 4.: Pakiet nr 8, pozycja 9**

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną w rozmiarze 9,0?  
**Odp.: Zamawiający wymaga rozmiarów zgodnie z SWZ.**

**Pyt. 5.: Pakiet nr 11, pozycja 8**

Czy Zamawiający dopuści igłę do trepanobiopsji o długości 10cm oraz 15cm?  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 6.:Pakiet nr 11, pozycja 9**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie maski do podawania tlenu w rozmiarze M przeznaczoną dla dzieci, ale z możliwością stosowania u osób dorosłych?  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 7: Pakiet nr 11, pozycja 10**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie maski do podawania tlenu w rozmiarze M przeznaczoną dla dzieci, ale z możliwością stosowania u osób dorosłych?  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 8.:Pakiet nr 11, pozycja 10**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie maski do podawania tlenu z drenem o średnim stężeniu? Maski tlenowe z workiem są przeznaczone do podawania tlenu w wysokich stężeniach.  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 9.: Pakiet nr 11, pozycja 15**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie resuscytatora, który nie posiada uchwytu?  
**Odp.: Nie, zamawiający wymaga uchwytu.**

**Pyt. 10.: Pakiet nr 11, pozycja 15**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z możliwością podłączenia zastawki PEEP za pomocą dodatkowej złączki?  
**Odp.: Nie, zamawiający nie dopuszcza z dodatkowa złączką.**

**Pyt. 11.: Pakiet nr 11, pozycja 15**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie resuscytatora wykonanego z medycznego PCV?  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 12.: Pakiet nr 15, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6ml?  
**Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza, wymaga zgodnie z SWZ 10 ml.**

**Pyt. 13.: Pakiet nr 15, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści nebulizator wytwarzający cząsteczki o średnicy 2,0-2,2µm?  
**Odp.: Nie dopuszcza wielkość cząstek Zgodnie z SWZ**

**Pyt. 14.: Pakiet nr 15, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści nebulizator z łącznikiem T obrotowym w poziomie?  
**Odp.: Nie dopuszcza łącznik obrotowy w pionie i poziomie zgodnie z SWZ.**

**Pyt. 15.: Pakiet nr 15, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści dren w kolorze zielonym?  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza dren w kolorze zielonym.**

**Pyt. 16.: Pakiet nr 15, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6ml?  
**Odp.: Zamawiający wymaga 10 ml.**

**Pyt. 17.: Pakiet nr 15, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści nebulizator skalowany jednostronnie, naprzemiennie w zakresie 2, 4, 6cc, z podziałką co 1ml?  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza skalowanie.**

**Pyt. 18.: Pakiet nr 15, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści nebulizator nie kodowany kolorystycznie barwą dyfuzora?  
**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza nebulizatora z nie kodowanym kolorystycznie dyfuzorem.**

**Pyt. 19.: Pakiet nr 15, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu z niewielką zawartością ftalanów?  
**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza z ftalanami.**

**Pyt. 20.: Pakiet nr 15, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści cewnik o długości 2m?  
**Odp.:** **Zamawiający nie dopuszcza Zgodnie z SWZ.**

**Pyt. 21.: Pakiet nr 15, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści cewnik pakowany zbiorczo po 100 sztuk?  
**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pyt. 22.: Pakiet nr 15, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści wodę do nawilżania o parametrach:

* Butelka o pojemności 550 ml zawierająca wodę steryną do terapii inhalacyjnej i nawilżania,
* Nawilżacze wstępnie napełnione,
* Wyposażone w łącznik wraz z adapterem,
* Butelki z rezerwuarem mają wbudowane łączniki do przewodów tlenowych,
* Butelka posiada mikrodyfuzor do wytwarzania mniejszych pęcherzyków powietrza, co zwiększa powierzchnię wymiany,
* Alarm dźwiękowy ostrzega o ograniczeniu przepływu lub zatkaniu przewodu tlenowego
* Nie zawiera: DEHP, PVC, lateksu, konserwantów oraz substancji pirogennych
* Stosowana wyłącznie dla jednego pacjenta tak długo jak to konieczne lub do wyczerpania wody
* Zbiorczo pakowane po 12 sztuk?  
  **Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ**

**Pyt. 23.: Pakiet nr 31, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści łącznik nie posiadający uszczelnienia na złączu od strony obwodu oddechowego?  
**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza bez uszczelnienia**

**Pyt. 24.: Pakiet nr 31, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści łącznik z portem do bronchoskopii o śr. 9mm i portem do odsysania o śr. 4mm?  
**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 25.: Pakiet nr 31, pozycja 1**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania piktogramów z opisami rozmiarów złączy?  
**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 26.: Pakiet nr 31, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści łącznik karbowany, nierozciągliwy, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?  
**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 27.: Pakiet nr 31, pozycja 2**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania piktogramów z opisami rozmiarów złączy?  
**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 28.: Pakiet nr 39, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści rękojeść z poprzecznymi frezami?  
**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 29.: Pakiet nr 10a, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści podkładkę korytkową o wymiarach 61 x 13 x 9cm?  
**Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**Pyt. 30.: Pakiet nr 10a, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści podkładkę korytkową pakowaną zbiorczo po 25 sztuk z przeliczeniem ilości?  
**Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

Wykonawca 16

**Pyt. 1.:** Pakiet 28 pozycja 1-3:

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o informację, czy w celu potwierdzenia kompatybilności z

będącymi na wyposażeniu szpitala sprzętem, wymaga w formie pisemnej: deklaracji zgodności,

certyfikatu zgodności (jeżeli dotyczy), zgłoszenie/powiadomienie do URPLWMiPB (jeżeli dotyczy)?

Oświadczenia, że oferowany asortyment posiada dokumenty wymagane przez polskie prawo, na

podstawie których może być wprowadzony do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia

RP.   
**Odp.:** **Zamawiający wymaga potwierdzenia kompatybilności z posiadanym sprzętem.**

**Pyt. 2.:**Pakiet 7a pozycja 1-3:

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o informację, czy w celu potwierdzenia kompatybilności z

będącymi na wyposażeniu szpitala sprzętem, wymaga w formie pisemnej: deklaracji zgodności,

certyfikatu zgodności (jeżeli dotyczy), zgłoszenie/powiadomienie do URPLWMiPB (jeżeli dotyczy)?

Oświadczenia, że oferowany asortyment posiada dokumenty wymagane przez polskie prawo, na

podstawie których może być wprowadzony do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia

RP.   
**Odp.:** **Zamawiający wymaga potwierdzenia kompatybilności z posiadanym sprzętem.**

**Pyt. 3.:**Pakiet 13a pozycja 1:

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o informację, czy w celu potwierdzenia kompatybilności z

będącymi na wyposażeniu szpitala sprzętem, wymaga w formie pisemnej: deklaracji zgodności,

certyfikatu zgodności (jeżeli dotyczy), zgłoszenie/powiadomienie do URPLWMiPB (jeżeli dotyczy)?

Oświadczenia, że oferowany asortyment posiada dokumenty wymagane przez polskie prawo, na

podstawie których może być wprowadzony do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia

RP.  
**Odp.:** **Zamawiający wymaga potwierdzenia kompatybilności z posiadanym sprzętem.**

**Wykonawca 17**

**PAKIET 1, poz. 1**,

**Pyt. 1.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów posiadającego igłę dwukanałową ściętą trójpłaszczyznowo, wykonaną z ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym?  
**Odp.:** **Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SWZ.**

**PAKIET 1 , poz. 1, 3**

**Pyt. 2.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych posiadający logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu rolkowym?  
**Odp.:** **Zamawiający dopuszcza identyfikator na zacisku rolkowym**

**PAKIET 1 , poz. 1, 3**

**Pyt. 3.:** Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonana z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.  
**Odp.:** **Zamawiający wymaga całego przyrządu wolnego od ftalanów czyli PVC.**

**PAKIET 1 , poz. 2**

**Pyt. 4.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi posiadający logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu rolkowym?  
**Odp.:** **Zamawiający dopuszcza identyfikator na zacisku rolkowym**

**PAKIET 1 , poz. 2**

**Pyt. 5.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi bez opaski lub gumki stabilizującą dren?  
**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na brak opaski**

**PAKIET 1 , poz. 2**

**Pyt. 6.:** Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonana z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.  
**Odp.: Zamawiający wymaga całego przyrządu wolnego od ftalanów czyli PVC.**

**PAKIET 1 , poz. 4,5**

**Pyt. 7.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przedłużaczy białych / bursztyn bez opaski lub gumki wewnątrz opakowania?  
**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na brak opaski**

**PAKIET 3 , poz. 1**

**Pyt. 8.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej poj. 20 ml w opakowaniu po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem a formularzu cenowym?  
**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**PAKIET 3 , poz. 1**

**Pyt. 9.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej poj. 20 ml w opakowaniu po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem a formularzu cenowym?  
**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**PAKIET 3 , poz. 1-4**

**Pyt. 10.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki 2 częściowej z rozszerzoną skalą: 2-3 ml; 5-6 ml; 10-12 ml; lub 20-24 ml?  
**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**PAKIET 3 , poz. 1-4**

**Pyt. 11.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej bez oznaczenia kolorystycznego na opakowaniu jednostkowym?  
**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**PAKIET 3 , poz. 7**

**Pyt. 12.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki Janetta 50 ml z rozszerzeniem do 60 ml?  
**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**PAKIET 4 , poz. 4**

**Pyt. 13.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do wielokrotnego aspirowania leków z filtrem 5 um?  
**Odp.:** **Zamawiający nie wyraża zgody na inny filtr.**

**PAKIET 4 , poz. 4**

**Pyt. 14.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do wielokrotnego aspirowania leków bez zastawki antyzwrotnej?  
**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza przyrządu bez zastawki zwrotnej.**

**PAKIET 5 , poz. 6**

**Pyt. 15.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igły do pobierania leków z otworem bocznym w opakowaniu 100 szt.?  
**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**PAKIET 5 , poz. 7**

**Pyt. 16.:** Czy Zamawiający wydzieli poz. 7 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.: Zamawiający nie ma możliwości na tym etapie postepowania dzielić pakietów.**

**PAKIET 10 , poz. 2**

**Pyt. 17.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunku do kaniul w rozmiarze 6 cm x 8 cm?  
**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ**

**PAKIET 10 , poz. 3**

**Pyt. 18.:** Czy Zamawiający wydzieli poz. 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.: Zamawiający nie ma możliwości na tym etapie postepowania dzielić pakietów.**

**PAKIET 17 , poz. 1**

**Pyt. 19.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie koreczka do wenflonów z trzpieniem poniżej krawędzi?  
**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ**

**PAKIET 19 , poz. 3**

**Pyt. 20.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki 2 ml z rozszerzeniem do 2,5 ml o skalowane co 0,1 ml?  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**PAKIET 19 , poz. 4**

**Pyt. 21.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki 20 ml z rozszerzeniem do 22 ml o skalowane co 1 ml?  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**PYTANIA DO FORMULARZE CENOWEGO 2 a**

**PAKIET 2a , poz. 1.**

**Pyt. 21.:** W związku z aktualnym stanowiskiem URPL,WMiPB wydanym na podstawie rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej w sprawie wyrobów medycznych (MDR - Medical Device Regulation),w którym URPL stwierdza, że wyroby inne niż chirurgiczne sterylne lub przeznaczone do sterylizacji nie są wyrobami medycznymi, prosimy o określenie do czego i przez kogo mają być używane produkty opisane w pakiecie 2 a Poz. 1  
**Odp.: Środek ochrony indywidualnej dla personelu medycznego w kontakcie z pacjentem z udziałem niewielkiej ilości płynów ustrojowych.**

**Pyt. 22.:** Jeśli w pakiecie 2a. poz. 1 Zamawiający oczekuje innych wyrobów niż chirurgicznych przeznaczonych do stosowania na bloku operacyjnym podczas operacji przez personel medyczny, to czy Wykonawca dobrze rozumie, że Zamawiający wymaga wyrobów spełniających wymagania określone dla środków ochrony indywidualnej kat I ?  
**Odp.: Tak.**

**PAKIET 2a , poz. 3**

**Pyt. 23.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartucha medycznego 35 gr SMS , pakowanego pojedynczo?  
**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**PAKIET 2a , poz. 9, 10,13**

**Pyt. 24.:** Czy Zamawiający wydzieli poz. 9, 10, 13 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.: Zamawiający nie ma możliwości na tym etapie postepowania dzielić pakietów.**

Wykonawca 18

**Pakiet nr 11 poz. 15 :**

**Pyt.: 1.:** Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 11 pozycje 15, co umożliwi złożenie oferty bezpośredniemu dostawcy ?  
**Odp.: Zamawiający nie ma możliwości dzielenia pakietów na tym etapie postepowania**

Prosimy Zamawiającego o odpowiedzi na poniższe pytania:  
  
**Pyt.: 2.:** Pakiet nr 31 poz. 1  
Czy Zamawiający dopuści łącznik z kolankiem podwójnie obrotowym, podwójnie uszczelnionym (dwa pierścienie dające średnicę 22mmF i średnice 15mmF) od strony pacjenta wykonane z PCV, port do bronchoskopii o średnicy 9,5mm i portu do odsysania o średnicy 4mm, termin przydatności do użycia 5 lat od daty produkcji, bez piktogramów na opakowaniu, z zachowaniem pozostałych parametrów.  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza brak piktogramów na opakowaniu.**  
  
**Pyt. 3.:** Pakiet nr 31 poz. 2  
Czy Zamawiający dopuści łącznik rurka prosta o terminie przydatności do użycia 5 lat od daty produkcji, bez piktogramów na opakowaniu, z zachowaniem pozostałych parametrów.  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza brak piktogramów na opakowaniu.**  
  
**Pyt. 4.:** Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 6 ust.2c wzoru Umowy. Zamawiający w § 6 ust. 2c wskazał: Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości:  
  
c) 2% wartości niezrealizowanej dostawy netto w przypadku, gdy wykonawca odmówi zrealizowania dostawy.  
  
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 2c wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 1% wartości.  
**Odp.:** **Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach SWZ. Wysokość kar określonych w §6 ust. 2, w ocenie Zamawiającego, nie jest zbyt wysoka. Dotyczy sytuacji  dostarczenia wadliwego towaru, odmowy realizacji zamówienia oraz odstąpienia od umowy. W dwóch pierwszych przypadkach kara liczona jest od wartości dostawy (2% dostawy), zaś w przypadku odstąpienia kara wynosi 10% wartości niezrealizowanej dostawy. Wartości te nie wydają się być wygórowane.**

Wykonawca 19

**Pyt. 1.:** Czy Zamawiający w Pakiecie 1 poz. 4, 5 dopuści wycenę przedłużaczy bez informacji na opakowaniu jednostkowym o pojemności resztkowej? Pozostałe parametry bez zmian.  
**Odp.:** **Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ**

**Pyt. 2.:** Czy Zamawiający w Pakiecie 3 poz. 1-4 dopuści wycenę strzykawek z mlecznym tłokiem oraz czarną, kontrastującą skalą?  
**Odp.:** **Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ**

**Pyt. 3.:** Czy Zamawiający w Pakiecie 3 poz. 1-4 dopuści wycenę strzykawek z pojedynczą skalą?  
**Odp.:** **Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ**

**Pyt. 4.:** Czy Zamawiający w Pakiecie 4 poz. 1 dopuści wycenę strzykawek z igłą 0,45x13mm oraz 0,5x16mm?  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt. 5.:** Czy Zamawiający w Pakiecie 4 poz. 1, 2 dopuści wycenę op. x 100szt z przeliczeniem ilości?  
**Odp.:** **Zamawiający dopuszcza x 100 szt po przeliczeniu**

**Pyt. 6.:** Czy Zamawiający w Pakiecie 4 poz. 4 dopuści przyrząd o parametrach:

„Przyrząd jednorazowego użytku do wielokrotnego pobierania płynu/leku z butelek, posiada filtr odpowietrzający, czyli bakteryjny o wielkości porów 0,1 µm, nie zawierający PVC, DEHP i lateksu, sterylizowany tlenkiem etylenu, z osłonką zabezpieczającą port do pobrań chroniącą przed przypadkową kontaminacją poprzez brak bezpośredniego kontaktu z otoczeniem zewnętrznym, objętość wypełnienia 0,25 ml, kompatybilny z opakowaniami opakowań płynów infuzyjnych typu butelka” ?  
**Odp.:** **Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ wymaga filtr 0,45**

**Pyt. 7.:** Czy Zamawiający w Pakiecie 4 poz. 4 dopuści przyrząd z filtrem bakteryjnym 0,1 µm? Pozostałe parametry bez zmian.  
**Odp.:** **Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ filtr 0,45.**

**Pyt. 8.:** Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 6 wymaga wyceny igieł w ilości 1000op. x 100szt?  
**Odp.:** **Zamawiający wymaga wyceny igły op x100szt opakowań 1000**

**Pyt. 9.:** Czy Zamawiający w Pakiecie 4 poz. 1, 2 dopuści wycenę op. x 100szt z przeliczeniem ilości?  
**Odp.: Zamawiający** **dopuszcza wycenę x100 szt z przeliczeniem ilości**

**Pyt. 10.:** Czy Zamawiający w Pakiecie 17 poz. 1, 2 dopuści wycenę op. x 100szt z przeliczeniem ilości? **Odp.: Zamawiający** **dopuszcza wycenę x100 szt z przeliczeniem ilości**

Wykonawca 20

**PAKIET NR 10**

**Pyt. 1.:** Poz. nr 1 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku do mocowania kaniul z klejem z syntetycznego kauczuku, pakowanego a’ 50 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości w pakiecie cenowym, tj. 2 000 op. Pozostałe parametry opatrunku bez zmian.  
**Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**Pyt. 2.:** Poz. nr 2 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego opatrunku samoprzylepnego z wkładem chłonnym, w rozmiarze 5 cm x 7,2 cm, pakowanego a’ 50 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości w pakiecie cenowym, tj. 20 op.? Pozostałe parametry opatrunku bez zmian.  
**Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe**.

**Pyt. 3.:** Poz. nr 3 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów włókninowych zgodnych z wymaganiami SWZ, jednakże pakowanych w opakowania 25 blistrów a’ 2 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości w pakiecie cenowym, tj. 200 op.?   
**Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

PAKIET NR 22

**Pyt. 4.:** Poz. nr 2 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania Zestawu zabiegowego do cewnikowania, zgodnego z SWZ, jednakże opakowanego w tacę typu blister z jednym wgłębieniem na płyny?  
**Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**Pyt. 5.: WZÓR UMOWY**

wnosimy o wprowadzenie zapisu w zakresie § 6:

W przypadku stwierdzenia przez Dostawcę braku towaru, objętego danym zamówieniem, skutkującego brakiem możliwości zrealizowania konkretnego zamówienia, Dostawca będzie uprawniony do dostarczenia Zamawiającemu wyrobów medycznych o podobnych parametrach do tych, które zostały wskazane w zamówieniu. W przypadku, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym, Dostawca będzie zobowiązany do wskazania zamiennego wyrobu medycznego w terminie 24 godzin od momentu złożenia zamówienia przez Zamawiającego.

**Odp.: Zamawiający modyfikuje zapisy umowy w zakresie § 6 pkt. 6,7 i dodaje pkt 8:**

***6.  W przypadku stwierdzenia przez Wykonawcę braku konkretnego produktu, objętego zamówieniem, Wykonawca ma prawo zaproponować jego zamiennik w cenie nie wyższej od przewidzianej umową. Dostawa zamiennika podlega każdorazowej uprzedniej akceptacji Zamawiającego. Jeśli Wykonawca nie zaproponuje zamiennika lub Zamawiający go nie zaakceptuje, odpowiednie zastosowanie znajdzie ust. 7.***

***7. W sytuacji określonej w ust. 2 pkt c), poza naliczeniem kary umownej,  Zamawiający dokona zakupu danego przedmiotu zamówienia od innego dostawcy i obciąży Wykonawcę ewentualną różnicą w cenie. W przypadku braku tego samego produktu w innych hurtowniach Zamawiający zakupi  jego zamiennik i obciąży Wykonawcę ewentualną różnicą w cenie.***

***8. Wykonawca wystawi fakturę korygującą dotyczącą wadliwego przedmiotu zamówienia najpóźniej w terminie 7 dni od daty zgłoszenia reklamacji.***

Wykonawca 21

**Pyt. 1.:** Załącznik nr 2 - Pakiet 21

Poz. 2 – Czy Zamawiający zaakceptuje pojemniki o pojemności 25 ml, spełniające pozostałe wymagania SWZ?  
**Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

**Pyt. 2.:** Poz. 5 – Czy Zamawiający zaakceptuje pojemniki do moczu o pojemności całkowitej 150 ml, natomiast użytkowej 120 ml, spełniające pozostałe wymagania SWZ?  
**Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

Wykonawca 22

**Pyt. 1.:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 9a poz. 21 Maska Quattro FX NV – maski AirFit F20 NV o tożsamych parametrach i rozmiarach? Jest to niewentylowana wersja maski wymaganej przez Zamawiającego w pozycji 18.  
**Odp.: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

Pyt. 2. Czy Zamawiający dopuści możliwość podania przez Wykonawcę numeru referencyjnego produktu w kolumnie z nazwą handlową w celu usprawnienia procesu składania zamówień?  
**Odp.: Tak, dodatkowo do nazwy handlowej.**

Wykonawca 23

**Pyt. 1 dotyczy pakietu 1 poz. 1**

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści wysokiej klasy przetwornik amerykańskiego producenta o następujących parametrach: pojedynczy przetwornik do pomiaru IBP - Transpac, dł. linii 152 cm (122 + 30 cm),podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h), komora Macrodrip); obsługiwany jedna ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelnymi bezpinowymi kablami. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo. Produkt wstępne wykalibrowany i przetestowany na etapie produkcyjny, bez osobnego portu do testowania poprawności działania systemu wbudowanego w konstrukcję przetwornika.  
**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 2** dotyczy pakietu 1 poz. 2

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści wysokiej klasy przetwornik amerykańskiego producenta o następujących parametrach: podwójny przetwornik IBP, dł. linii 152 cm (122 + 30 cm), tętnicza -152 cm, żylna RA Proximal 152 cm, podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h), komora Macrodrip); obsługiwany jedna ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelnymi bezpinowymi kablami. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo. Produkt wstępne wykalibrowany i przetestowany na etapie produkcyjny, bez osobnego portu do testowania poprawności działania systemu wbudowanego w konstrukcję przetwornika.  
**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 3** dotyczy załącznika nr 4 do SWZ Projekt umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów § 6 pkt. 2 umowy na następujące:

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 zrealizowania dostawy.

**Odp.: Nie, zmawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

Wykonawca 24

**Pyt. 1.:** Załącznik 2, Pakiet 1, pozycja 1, 3

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą wykonaną z PCV o długości całkowitej 60mm (55mm w części przezroczystej), z igłą ściętą w 4 płaszczyznach wykonaną z ABS bez wzmocnień włóknem szklanym?   
**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 2.** Załącznik 2, Pakiet 1, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego na końcu drenu w koreczek typu PrimeStop / Air Pass z hydrofobową membraną, który umożliwia wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpiecza przed wyciekaniem płynu?  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe ale nie wymaga.**

**Pyt. 3** Załącznik 2, Pakiet 1, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną

w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe ale nie wymaga**

**Pyt. 4.** Załącznik 2, Pakiet 1, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą wykonaną z PCV?   
**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 5.** Załącznik 2, Pakiet 1, pozycja 2, 4, 5

Czy Zamawiający dopuści przyrządy szczelnie zapakowane w opak. blister-pack bez opaski/gumki stabilizującej dren? Sposób pakowania zapobiega możliwości przesuwania się zestawu wewnątrz opakowania.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe ale nie wymaga**

**Pyt. 6.** Załącznik 2, Pakiet 1, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe ale nie wymaga**

**Pyt. 7.** Załącznik 2, Pakiet 3, pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z pojedynczą skalą uwzględniającą 10% rozszerzenia pojemności nominalnej?   
**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 8.** Załącznik 2, Pakiet 3, pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z pojedynczą kryzą ograniczającą zabezpieczającą przed przypadkowym wysunięciem tłoka?  
**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 9.** Załącznik 2, Pakiet 3, pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z kolorystycznym oznaczeniem na opakowaniu zbiorczym?   
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe**

**Pyt. 10.** Załącznik 2, Pakiet 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki w opak. a’50 szt. oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem ilości?   
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe**

**Pyt. 11.** Załącznik 2, Pakiet 3, pozycja 7-8

Czy Zamawiający dopuści strzykawki JANETA z pojedynczą skalą?

**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 12.** Załącznik 2, Pakiet 3, pozycja 7-8

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a’25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?   
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe**

**Pyt. 13.** Załącznik 2, Pakiet 4, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę tuberkulinową z dopakowaną igłą dostępną w jednym rozmiarze 0,45x13mm?

**Odp.: Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 14.** Załącznik 2, Pakiet 4, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a’100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?   
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe**

**Pyt. 15.** Załącznik 2, Pakiet 4, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a’25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?   
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe**

**Pyt. 16.** Załącznik 2, Pakiet 4, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z filtrem bakteryjnym 0,1μm bez zastawki?  
**Odp.: Nie, zamawiający nie dopuszcza przyrządu bez zastawki.**

**Pyt. 17.** Załącznik 2, Pakiet 5, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a’100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?   
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe**

**Pyt. 18.** Załącznik 2, Pakiet 5, pozycja 6

Czy w opisie nie pojawiła się omyłka – Zamawiający oczekuje opak. a’50 szt. czy a’100 szt.?   
**Odp.: 100 szt.**

**Pyt. 19.** Załącznik 2, Pakiet 5, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a’50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe**

**Pyt. 20.:** Załącznik 2, Pakiet 11, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści igłę do trepanobiopsji 10 i 15cm?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe**

**Pyt. 21.:** Załącznik 2, Pakiet 11, pozycja 9-10

Czy Zamawiający oczekuje wyrobu sterylnego (jałowego) pozbawionego zdolnych do życia drobnoustrojów w ich formach wegetatywnych jak i przetrwalnikowych, którego jałowość osiągana jest poprzez proces sterylizacji (tlenkiem etylenu), tym samym bezpiecznego dla pacjenta, minimalizującego ryzyko wprowadzenia zakażenia w drogi oddechowe?  
**Odp.: Tak, sterylnego.**

**Pyt. 22.:** Załącznik 2, Pakiet 11, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści maski do podawania tlenu z drenem do średnich stężeń?   
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 23.:** Załącznik 2, Pakiet 11, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści resuscytator o następujących parametrach:

• W skład zestawu wchodzi:

− resuscytator

− maska anestetyczna z nadmuchiwanym kołnierzem

− rezerwuar tlenu

− przewód tlenowy

• Worek samorozprężalny

• Ergonomiczny kształt oraz porowata powierzchnia worka umożliwiają pewny chwyt

• Konstrukcja umożliwiająca zmniejszenie rozmiaru podczas przechowywania/transportu

• Zastawki wykonane z silikonu

• Wszystkie modele wyposażone w zawór ograniczający ciśnienie wykonany

z wytrzymałego poliwęglanu

• Maska anestetyczna z nadmuchiwanym kołnierzem z zaworem umożliwiającym dostosowanie stopnia wypełnienia mankietu do indywidualnych potrzeb pacjenta

• Przeźroczyste sklepienie maski pozwala na ciągłą obserwację stanu pacjenta

• Rezerwuar tlenu wykonany z EVA i PP o pojemności 1600 ml dla rozmiarów pediatrycznych, 2000 ml dla dorosłych

• Dren tlenowy o długości 210 cm wzmocniony paskami wzdłużnymi na całej długości, odporny na zagięcia

• Wystandaryzowane złącze pacjenta 15F/22M

• Nie zawiera lateksu oraz ftalanów

• Jednorazowego użytku

• Niesterylny

• Termin ważności: 3 lata

• Pakowanie podwójne: 1 sztuka/folia i kartonik?  
**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ**

**Pyt. 24.:** Załącznik 2, Pakiet 14, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya z dwoma otworami bocznymi i czasem utrzymania 7 dni (potwierdzone oświadczeniem producenta)?   
**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ**

**Pyt. 25.:** Załącznik 2, Pakiet 14, pozycja 3-4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a’10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?   
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 26.:** Załącznik 2, Pakiet 16, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 45x45cm?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 27.:** Załącznik 2, Pakiet 16, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 45x75cm z otworem przylepnym 6x8cm?  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 28.:** Załącznik 2, Pakiet 17, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a’250 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?   
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 29.:** Załącznik 2, Pakiet 19, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a’25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?   
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 30.:** Załącznik 2, Pakiet 19, pozycja 3-6

Czy Zamawiający dopuści strzykawki trzyczęściowe bez rozszerzenia?   
**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ**

**Pyt. 31.:** Załącznik 2, Pakiet 19, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 3ml?  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 32.:** Załącznik 2, Pakiet 19, pozycja 3, 5-6

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a’100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?”  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 33.:** Załącznik 2, Pakiet 19, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a’50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 34.:** Załącznik 2, Pakiet 19, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 20ml ze skalą co 0,5ml?   
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 35.:** Załącznik 2, Pakiet 22, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

1 szt. Ostrze chirurgiczne nr. 11

3 szt. Tupfer włókninowy bez nitki RTG 20cm x 20cm; włóknina 30G

1 szt. Pęseta plastikowa dł. 12,5cm; polipropylen

1 szt. Pęseta anatomiczna, metalowa dł. 12cm

opakowanie twardy blister jednokomorowy?  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 36.:** Załącznik 2, Pakiet 22, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie zapakowany w twardy blister jednokomorowy:

1 x Serweta chirurgiczna 45cm x 75cm 2-warstwowa

1 x Serweta chirurgiczna 75cm x 90cm 2-warstwowa, z centralnym otworem o śr. 10cm i rozcięciem

4 x Tupfer z gazy bez nitki RTG, 17N 20cm x 20cm

5 x Kompres z gazy 17N 8W 7,5cm x 7,5cm

1 x Strzykawka 2-częściowa 20ml Luer (zapakowana)

1 x Igła iniekcyjna (1,2 x 40) (zapakowana)

1 x Chwytak plastikowy 14cm (Kocher, Pean), niebieski

1 x Pęseta plastikowa 12,5cm zielona

2 x Rękawice diagn. nitrylowe bezpudrowe rozm. M (zapakowane)

1 x Żel do znieczulenia błon śluzowych 6ml w ampułkostrzykawce

2 x Strzykawka z wodą jałową i 10% gliceryną 10ml?  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 37.** Załącznik 2, Pakiet 32, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maskę medyczną mocowaną na gumki, wykonaną z trzech warstw niepylącej włókniny (25 g/m²+ 25 g/m²+ 25 g/m²), wymiary maski 17,5cm x 9,5cm. Wymiary gumek 16,5 cm . Długość sztywnika do formowania maski na nosie 10,5cm. Zgodna z normą PN-EN 14683:2019 + AC:2019 typ IIR– poziom filtracji bakterii BFE 99,9%, ciśnienie różnicowe 44,76 Pa/cm² , czystość mikrobiologiczna 22,26 cfu/g (wymagane przedstawienie raportu z jednostki niezależnej posiadającej akredytację na badania na zgodność z normą 14683). Kolor niebieski?  
**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 38.:** Załącznik 2, Pakiet 32, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 39.:** Załącznik 2a, Pakiet 3a, pozycja 2

Czy Zamawiający wymaga papieru oryginalnego, gwarantującego najwyższą jakość wydruku?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pyt. 40.:** Załącznik 2a, Pakiet 3a, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści papier o wym. 110x20?

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

**Pyt. 41.:** Załącznik 2a, Pakiet 5a, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści kieliszki o poj. 30ml?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 42.:** Załącznik 2a, Pakiet 5a, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści kieliszki w opak. a’90 szt. oraz ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 43.:** Załącznik 2a, Pakiet 5a, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści pojemnik 2l?

**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ**

**Pyt. 44.:** Załącznik 2a, Pakiet 10a, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 6x8 cm?  
**Odp.: Tak.**

**Pyt. 45.:** Załącznik 2a, Pakiet 10a, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 5,1 x 7,6 cm?

**Odp.: Nie, zamawiający oczekuje opatrunku w rozmiarze 6x8 cm.**

**Pyt. 46.:** Załącznik 2a, Pakiet 10a, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 5 x 7,2cm?  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

Wykonawca 25

Pakiet 19 poz. 3

**Pyt. 1.:** Prosimy o dopuszczenie Strzykawki trzyczęściowej Luer-Lock z podwójnym uszczelnieniem tłoka, umożliwiająca bardzo dokładne dawkowanie z dokładnością do 0,1 ml do pracowni cytostatyków, 3ml, z aspiracją do 3 ml.  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 2.:** Pak.2. poz. 2:

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania przyrządu do paklitakselu, wyposażonego w filtr 0,22 μm, który jest jałowy, apirogenny, posiada obrotowe złącze typu Luer Lock na końcówce dystalnej, filtr 0,22 µm na przebiegu linii infuzyjnej, długość głównej linii 292cm, objętość napełniania linii głównej (w przybliżeniu) 15,4 ml, jest kompatybilny z Clearlink, bezlateksowy i wyposażony w nasadkę hydrofobową?  
**Odp.: Zamawiający oczekuje zgodnie z SWZ.**

**Pyt. 3.:** Pak2 poz. 3:

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania pojedynczej zastawki dostępu bezigłowego o ergonomicznym kształcie, długości 33 mm, która zapewnia pewny uchwyt w palcach i chroni przed przypadkowym dotknięciem końcówek w trakcie manipulacji, wyposażonej w przezroczystą obudowę, przezierną silikonową membranę i dobrze widoczną drogą przepływu (droga przepływu nie może przebiegać przez otwory w membranie tylko widoczną drogą pomiędzy obudową, a membraną), pozbawionej części metalowych, umożliwiającej stosowanie do min. 216 dostępów, z automatycznym systemem zapobiegającym cofaniu się leku/krwi w kierunku zastawki po odłączeniu strzykawki lub linii infuzyjnej, z 'wyrzutem pozytywnym' 0,03 ml, pakowanej pojedynczo i sterylnej?  
**Odp.: Zamawiający oczekuje zgodnie z SWZ.**

**Pyt. 4.:** Pak.13 poz.1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne pod względem funkcjonalnym rękawice międzynarodowego producenta o charakterystyce: rękawice sterylne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane wewnątrz w technologii Dermashield (silikonowane, pokryte poliuretanem), teksturowane na palcach i dłoni, kolor biały, kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami, mankiet z prostym zakończeniem i opaską lepną zapobiegającą zsuwaniu się, o typowej grubości ścianki na palcu: 0,22±0,02 mm, na dłoni 0,20±0,02 mm, mankiecie:0,18±0,02, typowa długość min. 285mm, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych- max 50µg/g, pozbawione alergenów lateksowych Hev b1,b3,b5- potwierdzone testem FitKit, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B),5, EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na min 15 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory umożliwiające zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0 ?  
**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 5.:** Pak.13 poz.2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne pod względem funkcjonalnym rękawice międzynarodowego producenta o charakterystyce: rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz, mikroteksturowane na zewnątrz, kolor biały, kształt anatomiczny, palce proste, mankiet rolowany, o typowej grubości ścianki na palcu: 0,22±0,03 mm, na dłoni 0,18±0,03 mankiecie: 0,15±0,03 mm, typowa długość min 285mm,mediana siły zrywu przed starzeniem min 14N- badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65 , niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max 20 µg/g ( wg EN 455-3)-badania z jednostki niezależnej, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B),5, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min 240 min na przenikanie min 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-wyniki badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie,część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0 ?  
**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 6.:** Pak.13 poz.3

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne pod względem funkcjonalnym rękawice międzynarodowego producenta o charakterystyce: rękawice sterylne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane wewnątrz w technologii Dermashield (silikonowane, pokryte poliuretanem), teksturowane na palcach i dłoni, kolor biały, kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami, mankiet rolowany z opaską lepną zapobiegającą zsuwaniu się (Surefit), o typowej grubości ścianki na palcu: 0,25±0,03 mm, na dłoni 0,21±0,02 mm, mankiecie:0,17±0,02, typowa długość min. 285mm, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych- max 30µg/g, pozbawione alergenów lateksowych Hev b1,b3,b5- potwierdzone testem FitKit, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, pozbawione pirogenów zgodnie z ISO 10993-10, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B), EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTM F1671 oraz wg testów warunkach dynamicznych AVPP, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0 ?  
**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 7.:** Pak.13 poz.4

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne pod względem funkcjonalnym rękawice międzynarodowego producenta o charakterystyce: rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, od wewnątrz pokryte poliuretanem, z wewnętrzną warstwą Hydrasoft (zawierającą dimetikon i glicerynę) (potwierdzenie na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym), gładkie na zewnątrz, kolor zielony, kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami, mankiet rolowany z technologią Surefit, o typowej grubości ścianki na palcu i dłoni 0,19 mm, mankiecie 0,16 mm, typowa długość min 295mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 15N- badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max 30 µg/g, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B),5-piktogram na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min 240 min na przenikanie min 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-wyniki badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0 ?  
**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

Wykonawca 26

**Pyt. 1.:** Pakiet 1, poz. 1,3

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej ) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?  
**Odp.: Nie wymaga.**

**Pyt. 2.:** Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?  
**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 3.:** Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przeźroczystego PVC 55 mm?  
**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 4.:** Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostra igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?  
**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 5.:** Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.  
**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 6.:** Pakiet 1, poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 7.:** Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?  
**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 8.:** Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przeźroczystej, a całkowita długość komory ok. 9,5 cm ?  
**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 9.:** Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 10.:** Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwii bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej ) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?  
**Odp.: Nie wymaga.**

**Pyt. 11.:** Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostra igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?  
**Odp.: Tak, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.**

**Pyt. 12.:** Pakiet 17, poz. 1-2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.  
**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

Wykonawca 27

**Pyt. 1.:** 1 Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n 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.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 2.:** Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 2: (zał. 4 do SWZ)

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 netto wadliwej części dostawy,

c) 1 % wartości niezrealizowanej dostawy netto w przypadku, gdy wykonawca odmówi zrealizowania dostawy.  
**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 3.:** Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §5 ust. 1: (dot. zał. 4a do SWZ)

1. Strony uzgadniają następujące kary umowne:

1) w przypadku, gdy Wykonawca dopuści się zwłoki w dostawie przedmiotu zamówienia poza termin określony w § 1 ust. 5, Zamawiający ma prawo żądać od Wykonawcy kary umownej w wysokości 0,2% wartości niedostarczonej części przedmiotu umowy netto, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonej części przedmiotu umowy

2) w przypadku, gdy w okresie gwarancji termin wykonania naprawy przekroczy liczbę dni określoną w § 4 ust. 11, Zamawiającemu przysługuje prawo naliczenia kar umownych od Wykonawcy w wysokości 0,1% wartości wadliwej części przedmiotu umowy netto określonej w § 3 ust. 1 za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości netto wadliwej części przedmiotu umowy. Zamawiający nie naliczy kary, o której mowa powyżej, jeżeli Wykonawca na czas usuwania awarii dostarczy zastępczy przedmiot umowy o parametrach i funkcjonalności odpowiadającej naprawianemu, przy czym kara nie zostanie naliczona jeśli urządzenie zastępcze nie zostanie dostarczone z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego

3) w przypadku, gdy w okresie gwarancji Wykonawca nie dostarczy urządzenia zastępczego, Zamawiającemu przysługuje prawo naliczenia kar umownych od Wykonawcy w wysokości 0,1% wartości wadliwej części przedmiotu umowy netto określonej w § 3 ust. 1 za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, po terminie określonym w § 4 ust. 12, jednak nie więcej niż 10% wartości netto wadliwej części przedmiotu

4) w przypadku, gdy Wykonawca dopuści się zwłoki w zakresie terminu reakcji serwisowej, określonego w § 4 ust. 9, Zamawiającemu przysługuje prawo naliczenia kar umownych od Wykonawcy w wysokości 0,05% wartości wadliwej części przedmiotu umowy netto określonej w § 3 ust. 1 za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości netto wadliwej części przedmiotu

5) Wykonawca zobowiązany jest zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy, określonej w § 3 ust. 1 w przypadku odstąpienia przez jedną ze stron od umowy lub rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy  
**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 4.**: W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w §6 ust.1 (zał. 4 do SWZ), projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmiana słów z ,,… od dnia zgłoszenia wady” na ,,… od dnia uznania reklamacji”.  
**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

Wykonawca 28

**Pyt. 1.**Pakiet 1

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych firmy Margomed – aparatu nowej generacji, o ulepszonych parametrach techniczno-użytkowych: komora kroplowa bez PCV, igła biorcza wykonana z ABS , filtr w odpowietrzniku o wyższej skuteczności filtracji bakterii (BFE) - min. 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. (potwierdzone wynikiem badań wykonanych w niezależnym laboratorium dołączonym do oferty). Pozostałe parametry zgodnie z SWZ **Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 2.:** Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowegoo firmy Margomed o poniższych parametrach

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, bursztynowy - do leków światłoczułych , komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu( informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym) , , igła biorcza stożkowa, dwukanałowa, wykonana z ABS, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny, opakowanie 200 szt.  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pyt. 3.:** Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje przedłużaczy do pomp bursztynowych – transparentnych - co zapewnia dobrą widoczność drogi płynu   
**Odp.: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pyt. 4.:** Poz. 1-5

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawców w przypadku wątpliwości do przedłożenia dokumentów dopuszczających oraz próbek zaoferowanego sprzętu, celem weryfikacji zgodności zaoferowanego asortymentu z wymogami SIWZ? Wprowadzenie powyższego jest uzasadnione tym, aby Zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji ofert złożonych przez Wykonawców, mógł dokonać oceny czy oferta danego Wykonawcy nie podlega odrzuceniu a oferowany sprzęt medyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia.  
**Odp.: Tak, zgodnie z SWZ.**

Pakiet 3

**Pyt. 5.:** Poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki janeta z końcówką do cewników 50/60 ml  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt. 6.:** Poz. 8

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem  
**Odp.: Tak, ścięta prosto.**

**Pyt. 7.:** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z nazwą producenta na cylindrze w celu jego łatwej identyfikacji   
**Odp.: Nie oczekuje.**

Pakiet 15 poz. 3

**Pyt. 8.:** Prosimy o dopuszczenie Cewnika do podawania tlen przez nos o długości 4,2 m reszta zapisów zgoda z SIWZ.  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt. 9.:** Poz. 5

Prosimy o dopuszczenie: Sterylna woda do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 650ml ze sterylnie zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN.

Wykonawca składający ofertę zobowiązany jest do dostosowania 10 sztuk reduktorów SPZGiChP.  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt. 10.:** Pakiet 13 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic z równomiernie rolowanym brzegiem mankietu. Grubość na palcu max. 0,27mm; na dłoni 0,21mm; na mankiecie 0,18mm. Klasa IIa zgodnie z Dyrektywą 93/42/EEC o Wyrobach Medycznych, kategoria III zgodnie z Regulacją UE 2016/425 o Środkach Ochrony Osobistej. Rozmiary od 5,5-9,0. Pozostałe opisane parametry przez zamawiającego zgodnie z SWZ. Pragniemy także nadmienić, iż opisane wyżej rękawice są obecnie stosowane u Państwa w szpitalu w Pracowni cytostatycznej.  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt. 11.:** Pakiet 13 poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o wykończeniu gładkim w technologii antypoślizgowej, o nieznacznej różnicy w grubości na dłoni ≥ 0.20 mm. Rozmiary od 5,5 – 9. Pozostałe opisane parametry przez zamawiającego zgodnie z SWZ. Pragniemy także nadmienić, iż opisane wyżej rękawice są obecnie stosowane u Państwa w szpitalu w Pracowni cytostatycznej.  
**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

Wykonawca 29

**Pyt.: 1. Dotyczy Pakiet 1 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 1 Aparat do infuzji grawitacyjnej, podstawowy. Zestaw do infuzji grawitacyjnej - komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ min z filtrem 15 µm, przezroczysta, odpowietrznik komory kroplowej. Spike ABS, igla czterokanalowa/ stożek. Kompatybilny z lipidami. Zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie), PCV bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A, długość drenu 150cm, mleczny/ zmatowiony, Objętość wypelnienia drenu 11 ml, średnica wewnętrzna drenu 3 mm, sterylny - EO. Zlącze luer lock stale. Komora kroplowa o dlugości 57mm na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP, oznakowanie kolorystyczne inne niż dla aparatów do krwii. data ważności – 4 lata od daty prod. Opakowanie 250 szt.  
**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt.2. Dotyczy Pakiet 1 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 2 Zestaw do transfuzji (przetaczania) krwi, bez odpowietrzenia, komora kroplowa PCV bez DEHP, 20 kropli/ minz filtrem 200 µm, dlugość min.90mm, spike ABS, igla ścięta jednostronnie/lancet. Czerwony zacisk rolkowy z miejscem do przypięcia drenu i zabezpieczenie kolca po użyciu (podwieszenie), bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A, kompatybilny z lipidami, długość drenu 180 cm, mleczny/ zmatowiony calość zestaw - 192cm. Objętość wypelnienia drenu 14 ml, średnica wewnętrzna drenu 3 mm, sterylny - EO. Zlącze luer lock stale. Opakowanie oznakowane/ opisane kolorem czerwonym dla łatwego odróżnienia . Na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty prod.  
**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 3. Dotyczy Pakiet 1 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 3 Zestaw infuzyjny grawitacyjny bursztynowy, precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu oraz miejscem na zabezpieczenie igły po użyciu (podwieszenie kolca), wentylowana /odpowietrznik komory kroplowej ręczny Spike ABS, igla ścięta czterostronnie /stożek. Komora kroplowa elastyczna dla łatwego wypełnienia, dlugość min. 60mm bez zawartości DEHP, lateksu, bisphenol A, łącznik luer lock rotacyjny (obrotowy) na końcu drenu do łatwego wpięcia do wkłucia , długość drenu 150 cm, objętośc wypelnienia drenu 12 ml. Zlącze luer lock obrotowe, dren z zatyczką z filtrem hydrofobowym priming cap, sterylny - EO, na opakowaniu jednostkowym oznaczenie o braku latexu i DEHP, data ważności – 4 lata od daty prod  
**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 4.: Dotyczy Pakiet 1 poz. 4 i 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 1 pozycja 4 i 5 Przedłużacze do pomp infuzyjnych bez ftalanów, bez opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, dł. drenu 150 cm, be informacji na opakowaniu jednostkowym o pojemności resztkowejodporny na lipidy i tłuszcze oraz leki drażniące?  
**Odp.: Nie, zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pyt. 5.: Dotyczy Pakiet 3 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 3 pozycja 1 Strzykawka j.u., dwuczęściowa z końcówką luer 20 ml; zgodność z PN-EN ISO 80369-7:2017-08 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 zabezpieczenie tłoka przed wypadaniem, z mlecznym, kontrastującym tłokiem,gładki przesuw tłoka, szczelna. Na opakowaniu jedn.umieszczona czytelna data ważności, kod kolorów wg, pojemności strzykawki winien znajdować się na opakowaniu jednostkowym bądź zbiorczym; opakowanie jednostkowe typu blister-pack; , bez zawartości pcv, dehp, latex, bisphenol A; sterylna, opakowanie max. 100 szt.?  
**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

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

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 3 pozycja 2 Strzykawka j.u., dwuczęściowa z końcówką luer 10 ml; zgodność z PN-EN ISO 80369-7:2017-08 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 zabezpieczenie tłoka przed wypadaniem, z mlecznym, kontrastującym tłokiem,gładki przesuw tłoka, szczelna. Na opakowaniu jedn.umieszczona czytelna data ważności, kod kolorów wg, pojemności strzykawki winien znajdować się na opakowaniu jednostkowym bądź zbiorczym; opakowanie jednostkowe typu blister-pack; , bez zawartości pcv, dehp, latex, bisphenol A; sterylna, opakowanie max. 100 szt.  
**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pyt.7.:**  **Dotyczy Pakiet 3 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 3 pozycja 3 Strzykawka j.u., dwuczęściowa z końcówką luer 5 ml; zgodność z PN-EN ISO 80369-7:2017-08 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 zabezpieczenie tłoka przed wypadaniem, z mlecznym, kontrastującym tłokiem,gładki przesuw tłoka, szczelna. Na opakowaniu jedn.umieszczona czytelna data ważności, kod kolorów wg, pojemności strzykawki winien znajdować się na opakowaniu jednostkowym bądź zbiorczym; opakowanie jednostkowe typu blister-pack; , bez zawartości pcv, dehp, latex, bisphenol A;sterylna, opakowanie max. 100 szt.  
**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pyt. 8 Dotyczy Pakiet 3 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 3 pozycja 4 Strzykawka j.u., dwuczęściowa z końcówką luer 2 ml, zgodność z PN-EN ISO 80369-7:2017-08, 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 zabezpieczenie tłoka przed wypadaniem, z mlecznym, kontrastującym tłokiem,gładki przesuw tłoka, szczelna. Na opakowaniu jedn.umieszczona czytelna data ważności;kod kolorów wg, pojemności strzykawki winien znajdować się na opakowaniu jednostkowym bądź zbiorczym; opakowanie jednostkowe typu blister-pack; , bez zawartości pcv, dehp, latex, bisphenol A; opakowanie max.100 szt.  
**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pyt. 9.** **Dotyczy Pakiet 3 poz. 5 i 6**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 3 pozycja 5 i 6 strzykawki z pojedynczą skalą pomiarową?  
**Odp.: Nie, zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Pyt. 10 Dotyczy Pakiet 17 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 17 pozycja 1 koreczki pakowane w blister po 4 sztuki?  
**Odp.: Nie, zamawiający nie wyraża zgody na powyższe**

**Pyt. 11.: Dotyczy Pakiet 19 poz. 4, 5 i 6**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 19 pozycje 4,5 i 6 strzykawki 3 częściowe bez rozszerzenia?  
**Odp.: Nie, zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

**Z up. Dyrektora, Mirosław Zdunek, z-ca Dyrektora ds. technicznych**