



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ MSWiA WE WROCŁAWIU

ul. Olbińska 32, 50-233 Wrocław

Regon: 930856126 NIP: 8981803575

tel. 71 79 84 601 fax. 71 329 36 89 email: sekretariat@spozozmswia.wroclaw.pl

Wrocław, dn. 20.01.2021 r.

Sygnatura postępowania: ZZ-ZP-2375 - 22/20

Dot.: Sukcesywna dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku z podziałem na zadania dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej MSWiA we Wrocławiu.

ODPOWIEDZI NA PYTANIA, ZMIANA TERMINU SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

Działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2019 poz. 1843), Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji we Wrocławiu udziela wyjaśnień:

43.10. Zadanie nr 1: Prosimy Zamawiającego o określenie ilości oczekiwanych opakowań pasków do glukometrów oraz liczby skalibrowanych glukometrów. Zamawiający nie podał tych informacji w formularzu cenowym.

ODPOWIEDŹ: 453 opakowania pasków i 50 glukometrów. Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy

43.11. Zadanie nr 1: Czy Zamawiający może doprecyzować zapis cyt.: "... glukometr skalibrowany", ma na myśli wykonywanie przez Wykonawcę badań - pomiarów kontrolnych przy użyciu płynów kontrolnych na wszystkich trzech poziomach: niskim, normalnym i wysokim wraz z potwierdzeniem wykonania tego badania dla każdego glukometru na jednym dokumencie czy też każdy glukometr ma posiadać własny dokument ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy

43.12. Zadanie nr 1: Czy Zamawiający wymaga aby w przypadku uszkodzenia glukometru i wymiany na nowe urządzenie, ten nowy glukometr także posiadał swój dokument potwierdzający przeprowadzone badanie kontrolne ?

ODPOWIEDŹ: Tak, wymaga, aby w przypadku uszkodzenia glukometru i wymiany na nowe, nowy glukometr posiadał dokument potwierdzający przeprowadzenie badania kontrolnego. Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy

43.13. Zadanie nr 1: Czy Zamawiający oczekuje aby glukometr posiadał możliwość dopełnienia brakującej próbki krwi na pasek ?

ODPOWIEDŹ: tak, Zamawiający oczekuje, aby glukometr posiadał możliwość dopełnienia brakującej próbki krwi na pasek. Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy

43.14. Zadanie nr 1: Czy Zamawiający oczekuje przeprowadzenia szkoleń dla personelu

ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający oczekuje przeprowadzenie szkoleń.

47.1. Zadanie 1 Czy w związku z faktem, że Zamawiający nie posiada w swojej strukturze oddziału noworodkowego, który uzasadniałby potrzebę zakupu pasków testowych z zakresem hematokrytu 10-70%, Zamawiający dopuszcza paski testowe z zakresem hematokrytu wynoszącym 20-60%, wystarczającym do wykonywania prawidłowych pomiarów glikemii u pacjentów ze wszystkich pozostałych grup wiekowych?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

47.2. Zadanie 1 Czy Zamawiający dopuści paski testowe z temperaturą przechowywania w zakresie min. 4-30°C? Informujemy, że zgodnie z wytycznymi Farmakopei Polskiej dotyczącymi przechowywania równych grup leków

Zamawiający musi posiadać w swojej strukturze pomieszczenia magazynowe umożliwiające przechowywanie towarów w temperaturze co najwyżej magazynowej. trudno sobie wyobrazić potrzeby Zamawiającego, które uzasadniałyby wymóg przechowywania pasków testowych w upale lub w ciepłarni. Z kolei przetrzymywanie pacjentów w temperaturze rzędu 35°C stanowiłoby zagrożenie ich zdrowia i życia

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

47.3. Zadanie 1 Czy Zamawiający dopuści paski testowe pakowane w fiolkach po 50 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

47.4. Zadanie 1 Czy z uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii *postmortem*, a stężenie glukozy spadające poniżej 50 mg/dl już stanowi bezpośrednie zagrożenie życia pacjenta wymagające natychmiastowej interwencji medycznej, Zamawiający dopuści paski testowe z zakresem wyników pomiaru wynoszącym 20-600mg/dl (przy stężeniu <20mg/dl glukometr wyświetla wówczas komunikat „Lo” oznaczający spadek stężenia glukozy poniżej 20mg/dl)? W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne wyjaśnienie, gdyż żaden glukometr nie jest w stanie precyzyjnie określić czy rzeczywiste stężenie glukozy we krwi wynosi 10 mg/dl czy też 20 mg/dl - różnica między tymi wartościami jest bowiem mniejsza od błędu pomiarowego glukometru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

47.5. Zadanie 1 Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów bez sygnalizacji na wyświetlaczu glukometru komunikatów alarmowych o hiper-, hipoglikemii i ew. ciałach ketonowych? Celem zamówienia ogłoszonego przez Zamawiającego jest stosowanie pasków i glukometrów przez profesjonalny personel medyczny, nie przez laików. Personel medyczny posiada wiedzę na temat stanów hipo- i hiperglikemii, mogących się pojawić u pacjenta przy przekroczeniu określonych wartości stężenia glukozy we krwi, natomiast decyzje terapeutyczne dotyczące działań podejmowanych wskutek spadków lub wzrostów stężenia glukozy podejmują lekarze, a nie personel pielęgniarski na podstawie komunikatów wyświetlanych przez glukometr i w rzeczywistości przeznaczonych dla laików. Tzw. ostrzeżenie ketonowe informuje wyłącznie o przekroczeniu arbitralnie ustalonego progu hiperglikemii, nie o obecności ciał ketonowych; w celu stwierdzenia, czy we krwi pacjenta rzeczywiście pojawiły się ciała ketonowe stosowane są inne metody niż odczyt przekroczenia tego progu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

8.1. zadanie 3 Czy Zamawiający w **Zadaniu 3 w pozycji 1** dopuści system zamknięty do odsysania pacjentów, sterylne, pakowany pojedynczo, do użytku wielodobowego (72h) o składzie: cewnik miękki, termoplastyczny i wytrzymały, z otworem dystalnym i dwoma naprzeciwległymi otworami bocznymi, zakończony atraumatycznie, skalowany, ze znacznikiem pełnego wprowadzenia; port do irygacji z zastawką jednokierunkową; suwak zaworu sterującego ssaniem (pozwalający na precyzyjną kontrolę siły odsysania) z blokadą przypadkowego użycia; wygodny uchwyt z gładko wykończonymi krawędziami i oznaczeniem rozmiaru. Długość cewnika dla pacjentów na rurce intubacyjnej 570 mm, pacjenci na rurce tracheostomijnej 300 mm. W zestawie: łącznik obrotowy, łącznik „martwa przestrzeń”, port MDI do podania leków wziewnych, klin/widełki do rozłączania układu, przejściówka 15/22mm, zatyczka 15mm, kolorowe naklejki informacyjne z dniami tygodnia w języku polskim. Do zastosowania z rurkami intubacyjnymi i tracheostomijnymi (72h); rozmiary zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

45.1. Zadanie nr 3, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o parametrach:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów

- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódcie łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

45.2. Zadanie nr 3, pozycja 2 Czy Zamawiający wyłączy pozycję 2 z Zadania 3 i utworzy z niego oddzielne Zadanie? Umożliwi to złożenie ofert firmom specjalizującym się w danym asortymencie, a co za tym idzie, uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej ceny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

8.2. zadanie 3 Czy Zamawiający w **Zadaniu 3** wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 do odrębnego pakietu

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

39.1. Zadanie 3 poz. 2 Czy Zamawiający wymaga by filtr wbudowany w ściany maski posiadał potwierdzenie producenta o skuteczności na wirus COVID 19?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

45.3. Zadanie nr 4, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną zabezpieczoną plastikowym zatraskiem przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

42.1 Pakiet 5 Poz. 1, 2 Czy Zamawiający dopuści włókninę o wytrzymałości na przedarcie wzdłuż 1150 i w poprzek 1700 mN, wg normy PN-EN 21794?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

46.3. Dotyczy **pakietu nr 5 poz. 1 i 2** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie włókniny o wytrzymałości na przedarcie wzdłuż minimum 1065 mN, w kierunku poprzecznym minimum 1235 mN?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

46.4. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 1 i 2 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzenia niepalności przez producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

46.5. Dotyczy **pakietu nr 5 poz. 1 i 2** Czy Zamawiający wymaga, aby zgodność z obowiązującymi normami PN EN 868 oraz PN EN ISO 11607-1 była potwierdzona przez niezależną jednostkę notyfikowaną? Opinia niezależnej jednostki gwarantuje, że oferowany produkt spełnia obowiązujące normy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

13.2. (dot. Zadanie 5, poz. 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie włókniny zgodnej z wymogami Zamawiającego w opakowaniach po 150 arkuszy. Z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

42.2. Pakiet 5 Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści opakowanie a 250?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIA WARTOŚĆ

Dotyczy ZADANIA 6: MATERIAŁY DLA BLOKU OPERACYJNEGO - DRENY Czy Zamawiający w zadaniu nr 6 zgodzi się na wydzielenie pkt. 1 i pkt. 2 do oddzielnego zadania, ponieważ opisane dreny jednorazowe w punktach nr 1 i nr 2 dotyczą drenów innego producenta, niż opisane dreny i filtry w punktach 3 – 8? Brak wydzielenia pkt. 1 i pkt. 2 do oddzielnego zadania, uniemożliwi złożenie oferty ani jednej firmie.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

36.1. Dotyczy ZADANIA 6: Czy Zamawiający w zadaniu nr 6 wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 7 dni roboczych?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

36.2. Dotyczy ZADANIA 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla zamówień w trybie pilnym do 48h?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

36.3. ZADANIA 7: MATERIAŁY DLA BLOKU OPERACYJNEGO - USZCZELKI Czy Zamawiający w Zadaniu nr 7 zgodzi się na wydzielenie pkt. 3, pkt. 4, pkt. 5, pkt. 6 i pkt. 7 do oddzielnego zadania, ponieważ opisane uszczelki w punktach nr 3 – 7 dotyczą uszczelek innego producenta, niż opisane uszczelki w punktach 1 – 2? Brak wydzielenia punktów 3 – 7 do oddzielnego zadania, uniemożliwi złożenie oferty ani jednej firmie.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

36.4. ZADANIA 7: Czy Zamawiający w zadaniu nr 7 wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 7 dni roboczych?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

36.5. ZADANIA 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla zamówień w trybie pilnym do 48h?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

36.6. ZADANIA 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niektórych elementów przedmiotu zamówienia tj. uszczelki, które nie podlegają ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.), a zatem obowiązkowi wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązkowi oznakowania znakiem CE (tzw. wyrób niemedyyczny), dla którego stawka VAT wynosi 23%?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z projektem umowy, który jest nierozłącznym elementem dokumentacji przetargowej Wykonawca składając ofertę oświadcza m.in. że jest uprawniony oraz posiada niezbędną wiedzę i doświadczenie do pełnej realizacji przedmiotu umowy, że oferowany produkt będzie nowy, wolny od wad, spełniający wymagania określone przez Zamawiającego w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, najwyższej jakości oraz w stanie nadającym się do bezpiecznego używania, że przedmiot postępowania będący wyrobem medycznym, opisany w § 2 jest dopuszczony do obrotu i używania na terenie Polski oraz spełnia wymogi ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (j.t. Dz. U. z 2020 r., poz. 186 ze zm.) przepisów wykonawczych do tej ustawy oraz innych, obowiązujących w tym zakresie przepisów prawnych. Tym samym to wykonawca wie, jaki produkt ma zaoferować i tym samym bierze na siebie pełną odpowiedzialność za właściwe zaoferowanie produktu, w tym na zaoferowanie produktu spełniającego warunki określone w przytoczonych powyżej przepisach.

7.1. zadanie 8 Uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania w tym zadaniu woreczków laparoskopowych ekstrakcyjnych, samootwierających, rozmiar woreczka 160 x 205mm, średnica otworu 100mm, pojemność 800ml, pakowanych sterylnie, z prowadnicą pasującą do trokara 10mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

10.1. Zadanie 8 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie woreczków o pojemności 800 ml, rozmiar woreczka 105 mm x 200 mm, rozmiar otworu 160 mm x 100 mm.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

22. 1. Czy Zamawiający w zad 8, w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Woreczki ekstrakcyjne laparoskopowe, zaopatrzone

w nitinolowy drut z pamięcią kształtu, ułatwiający manewrowanie oraz napełnienie worka w trakcie zabiegu. Wyposażony w zaciskowy mechanizm zamykania z możliwością otwierania. Rozmiar woreczka 150x190 mm, średnica 100 mm, pojemność 800 ml, pakowane sterylnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

40.16. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 8** oprócz asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia dopuści również sterylny worek z przewodnicą, mocowany samozaciągającą nicią, zsuwany z samorozprężalnego pierścienia, posiadający podwójne, wzmocnione dno, długość ramienia 33cm, pojemność 600ml, opakowanie handlowe a'5 sztuk?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

20.1 Dotyczy zadania nr 13 Prosimy o doprecyzowanie jaki rodzaj złączy mają posiadać linie próbkowania gazów.

Odpowiedź: Końcówki typu Luer Loc męsko - męska Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy

7.2. zadanie 16 Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, co oznacza ilość 40 szt. podana w pozycji 2. Czy jest to:

a) ilość sztuk klipsów, jeśli tak to proszę podać jakiej wielkości magazynków oczekuje Zamawiający: magazynków pakowanych po 2 czy po 4 sztuki klipsów ?

b) ilość magazynków z klipsami , jeśli tak to również proszę podać jakiej wielkości magazynków oczekuje Zamawiający: pakowanych po 2 czy po 4 sztuki klipsów?

Doprecyzowanie jest niezbędne dla prawidłowej wyceny tej pozycji.

Odpowiedź: Jest to ilość sztuk klipsów pakowanych po 2 sztuki klipsów, czyli 20 magazynków

7.3. zadanie 16 Prosimy o potwierdzenie, że klipsy oferowane w tym zadaniu mają być wyposażone w samoprzylepne wklejki do kartoteki pacjenta zawierające co najmniej informacje o nazwie producenta, nazwie klipsa, rozmiarze, numerze katalogowym i numerze serii oraz dacie ważności .

Klipsy są implantami, dlatego koniecznym jest szczegółowe ewidencjonowanie zużycia klipsów w kartotece pacjenta zwłaszcza w kontekście ewentualnych przyszłych badań MRI i TK.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy

22.2. Czy Zamawiający w **zad 16 poz. 1, w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta**, zgodnie z opisem: Klipsownica do klipsów polimerowych XL, składająca się z rękojeści, z szafem wkręcany i insertem wsuwany, do trokara 10 mm, długość robocza 33 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

22.3. Czy Zamawiający w **zad 16 poz. 2, w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta**, zgodnie z opisem: Klipsy polimerowe XL, kompatybilne z klipsownicą składająca się z rękojeści, z szafem wkręcany oraz insertu wsuwany, do trokara 10 mm, długość robocza 33 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

22.4. Czy Zamawiający w **zad. 16 poz. 2** ma na myśli pojedyncze sztuki klipsów, magazynki, czy pełne opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli 20 magazynków po 2 klipsy czyli 40 klipsów

22.5. W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w **zad 16** wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia (wszystkimi głównymi naczyniami krwionośnymi, w tym: żyły płucne, tętnice płucne, żyły sercowe, tętnice wieńcowe, tętnice szyjne (wspólne, wewnętrzne i zewnętrzne), tętnice mózgowie, tętnice ramiennogłowe, aorta (wszystkie segmenty aorty), dolna i górna żyła główna i wspólne tętnice biodrowe), posiadały klasę III?

Odpowiedź: Zgodnie z projektem umowy, który jest nierozłącznym elementem dokumentacji przetargowej Wykonawca składając ofertę oświadcza m.in. że jest uprawniony oraz posiada niezbędną wiedzę i doświadczenie do pełnej realizacji przedmiotu umowy, że oferowany produkt będzie nowy, wolny od wad, spełniający wymagania określone przez Zamawiającego w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, najwyższej jakości oraz w stanie nadającym się do bezpiecznego używania, że przedmiot postępowania będący wyrobem medycznym, opisany w § 2 jest dopuszczony do obrotu i używania na terenie Polski oraz spełnia wymogi ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (j.t. Dz. U. z 2020 r., poz. 186 ze zm.) przepisów wykonawczych do tej ustawy oraz innych, obowiązujących w tym zakresie przepisów prawnych. Tym samym to wykonawca wie, jaki produkt ma zaoferować i tym samym bierze na siebie pełną odpowiedzialność za właściwe zaoferowanie produktu, w tym na zaoferowanie produktu spełniającego warunki określone w przytoczonych powyżej przepisach. Powyżej zacytowane oświadczenie zostanie dodane również do formularza oferty.

22.6. Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w **zad 16** o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości wklejenia do kartoteki pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

15.1. Pakiet nr 21, pozycja nr 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego systemu bezigłowego :

Zamknięty system bezigłowy, posiadający wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie silikonowej podzielnej membrany, objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzeźroczysty, zerowy wypływ wsteczny - zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu. Łatwa i optymalna dezynfekcja membrany wykonanej z silikonu wszystkimi stosowanymi środkami w szpitalach. Podzielna membrana, prosty tor przepływu, jałowy, może być używany przez 7 dni lub 720 aktywacji. System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego, może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Przepływ max. ok. 600 ml/min. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. System w sztywnym, bezdotykowym aplikatorze chroniącym membranę przed dotknięciem lub opakowaniu folia-papier do wyboru przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

33.1. Zadanie nr 23, poz 2 i 3. Zgłębnik, który chcemy Państwu zaproponować jest wytwarzany w dwóch wielkościach: A (duży, 90 mm) i C (mały, 80 mm); każda wielkość występuje w dwóch odmianach: "L" i "P", różniących się kierunkiem ścięcia rurki, przeznaczonych do zakładania w lewej lub prawej komorze jamy nosowej. Czy Zamawiający miał na myśli w poz. 2 zgłębniki do ucha lewego w rozmiarze duży i mały, a w poz. 3 zgłębniki do ucha prawego w rozmiarze mały i duży?

Odpowiedź: W pytaniu wystąpiła pomyłka. Zgłębniki są przeznaczone do nosa. Oczekujemy zgłębników różniących się kierunkiem ścięcia rurki, przeznaczonych do zakładania w lewej (poz.2) lub prawej komorze jamy nosowej (poz.3)

31.1. Zadanie 27 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szwów wykonanych z kwasu poliglikolowego powlekanych polikaproletonem i stearynianem wapnia o podtrzymywaniu tkankowym 21-28 i czasie wchłaniania 60 – 90dni?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

31.2. Zadanie 27, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie nici o długości 75cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

31.3. Zadanie 27, pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie nici w kolorze fioletowym?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

31.4. Zadanie 27, pozycja 1-2 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie nici pakowanych a'12 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIĄ WARTOŚĆ

49.1. Dotyczy zadania nr 27 Czy Zamawiający w przypadku wątpliwości, że zaofertowany produkt spełnia wymagania SIWZ, wezwie Oferentów po rygorze odrzucenia ich oferty do dostarczenia bezzwrotnych próbek do danej pozycji?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

31.5. Zadanie 28, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści zaofertowanie nici pakowanych a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIĄ WARTOŚĆ

49.2. Dotyczy zadania nr 28, Czy Zamawiający w przypadku wątpliwości, że zaofertowany produkt spełnia wymagania SIWZ, wezwie Oferentów po rygorze odrzucenia ich oferty do dostarczenia bezzwrotnych próbek do danej pozycji?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

1.1. zadanie 29 , pozycja 1,2, 3. Czy Zamawiający zgodzi się na zaofertowanie produktu spełniającego wszystkie wymogi zawarte w SIWZ ale pakowanego po 20 szt/ op? (termin ważności min 3 lata)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIĄ WARTOŚĆ

1.2.zadanie 29 , pozycja 4. Czy Zamawiający zgodzi się na zaofertowanie: drenik uszny zbudowany z fluoroplastiku o niebieskiej barwie w rozmiarze 1,15mm? Różnica w średnicy na poziomie 0,01mm w przypadku dreników usznych jest na granicy błędu pomiarowego i nie ma żadnego znaczenia dla Użytkownika i Pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu , ale nie wymaga. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian

1.3.zadanie 29 , pozycja 4. Czy Zamawiający zgodzi się na zaofertowanie produktu spełniającego wszystkie wymogi zawarte w SIWZ ale pakowanego po 10 szt/ op? (termin ważności min 3 lata)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu , ale nie wymaga. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian

31.6.Zadanie 33, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści sukienkę operacyjną typu SMS o gramaturze 35g/m², z krótkim rękawem, wiązaną na troki przy szyi i w pasie, w kolorze niebieskim, bez kieszeni oraz bez oznaczenia rozmiaru kolorami?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

31.7 Zadanie 33, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści sukienkę w rozmiarach M-XXL?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

31.8. Zadanie 33, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem, czyli 300 opakowań po 10 sztuk

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIĄ WARTOŚĆ

15.2. Pakiet nr 34 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższych igieł do blokad nerwów obwodowych :

Igła do blokady nerwów obwodowych pokryta drobkami szkła, całkowicie echogeniczna (do samej końcówki igły), ze szlifem 20° ułatwiającym penetrację przez skórę, a zarazem zapewniającym maksymalną widoczność, ze znacznikami odległości co 1 cm, odkręcana przedłużka 50 cm (objętość 1 ml) pozwalająca na podłączenie strzykawki bezpośrednio do igły jeżeli zachodzi taka potrzeba. Kabel podłączeniowy 60 cm przymocowany z tyłu igły wskazujący na kierunek szlif igły. Kompatybilna ze wszystkimi neurostymulatorami. Igła w rozmiarach:23G/25mm, 23G/35mm, 22G/50mm, 21G/85mm,21G/100mm, 20G/120mm, 20G/150mm.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

15.3. Pakiet nr 35 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższych igieł do blokad nerwów obwodowych :

Igła do blokady nerwów obwodowych pokryta drobinkami szkła, całkowicie echogeniczna (do samej końcówki igły), ze szlifem 20° ułatwiającym penetrację przez skórę, a zarazem zapewniającym maksymalną widoczność, ze znacznikami odległości co 1 cm, odkręcana przedłużka 50 cm (objętość 1 ml) pozwalająca na podłączenie strzykawki bezpośrednio do igły jeżeli zachodzi taka potrzeba. Kabel podłączeniowy 60 cm przymocowany z tyłu igły wskazujący na kierunek szlif igły. Kompatybilna ze wszystkimi neurostymulatorami. Igła w rozmiarach:23G/25mm, 23G/35mm, 22G/50mm, 21G/85mm,21G/100mm, 20G/120mm, 20G/150mm.

Prosimy również o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga aby do igieł był dołączony stymulator.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

41.1. Pakiet 36 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3-częściowej , jałowa, końcówka luer-lock - 20 ml, tłok i cylinder z polipropylenu, długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki, skalowanie co 1 ml, logo producenta na cylindrze, sterylne, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne),jednorazowego użytku, kompatybilność z lekami cytostatycznymi potwierdzona oświadczeniem producenta

, sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu, opakowanie max 100 szt.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

41.2. pakiet 36 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy opakowanie jednostkowe strzykawki ma mieć wyraźnie zaznaczone miejsce otwarcia (optyczne i wyczuwalne)

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

31.9 Zadanie 36, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 20ml posiadającą skalę co 0,5ml?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

38.7. Dotyczy zadanie 36 pozycja 1

Prosimy o odstąpienie od wymaga aby nadruk na strzykawce był odporny na środki do dezynfekcji. Oferowane strzykawki są wyrobem sterylnym i nie są przeznaczone do ponownej sterylizacji lub dezynfekcji.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

13.3. (dot. Zadanie 38) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów symulacyjny Bowie-Dick do kontroli pracy sterylizatora w postaci pokrytych polimerem pasków z symetrycznie rozłożoną substancją wskaźnikową na długości testu. Możliwość zastosowania testu dla programu Bowie-Dick w zakresie parametrów: 134°C - 3,5 min. oraz 121°C - 15 min. Jednoznaczna zmiana koloru z barwy jasnej na ciemną. Test samoprzylepny umożliwiający jego przyklejenie do dokumentacji. Test zgodny z normą EN ISO 11140-4. Walidowany z typem przyrządu testowego procesu z rurką i kapsułą ze stali kwasoodpornej w obudowie z tworzywa sztucznego otwartej z jednej strony na całej średnicy przyrządu, budowa przyrządu zgodna z normą EN 285 oraz EN 867-5? Przyrządy testowe PCD o trwałości tysięcy cykli są w posiadaniu Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy

13.4. (dot. Zadanie 40, poz. 3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawa spełniającego wymogi Zamawiającego o szerokości 125 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

46.6. Dotyczy pakietu nr 40 poz. 1, 2, 3, 4, 5, i 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawów z 8-warstwową folią?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

46.7. Dotyczy pakietu nr 40 poz. 1, 2, 3, 4, 5, i 6 Czy ze względu na wykluczenie wprowadzenia w błąd użytkownika Zamawiający wymaga, aby znak CE umieszczony był na opakowaniu zewnętrznym lub wewnątrz roli co jest zgodne z Ustawą o Wyrobach Medycznych Zgodnie z art. 11 ust. 8 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

46.8. Dotyczy pakietu nr 40 poz. 1, 2, 3, 4, 5, i 6 Umieszczenie znaku CE na spawie rękawa papierowo – foliowego wprowadza w błąd sugerując, iż sam rękaw jest wyrobem gotowym, w rzeczywistości jest on półproduktem służącym do „wyprodukowania” przez Centralną sterylizatornię sterylnego wyrobu zapakowanego w rękaw.

Niezależnie od tego czy proces sterylizacji przebiegł pomyślnie czy niepomyślnie wykorzystując rękawy z oznakowaniem CE na spawie rękawa Zamawiający otrzymuje wyrób gotowy, który jest oznakowany znakiem CE i w związku z tym spełnia wymagania dyrektywy, co jest niezgodne z stanem faktycznym dla wyrobów dla których proces sterylizacji przebiegł niepomyślnie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

46.9. Dotyczy pakietu nr 40 poz. 1, 2, 3, 4, 5, i 6 Czy Zamawiający wymaga, aby każda rolka rękawa była oznaczona samoklejącą etykietą identyfikacyjną umieszczoną między rękawem a folią zabezpieczającą, na której znajdują się informacje dotyczące daty produkcji, daty ważności, warunków przechowywania oraz numerem LOT produktu? W/w etykieta umożliwi archiwizację oraz pozwoli na ewentualne przyjęcie reklamacji produktu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

46.10. Dotyczy pakietu nr 40 poz. 1, 2, 3, 4, 5, i 6 Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm² zgodnie z normą PN 868 ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

46.11. Dotyczy pakietu nr 40 poz. 1, 2, 3, 4, 5, i 6 Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przeźroczystą, termokurczliwą folią?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

46.12. Dotyczy pakietu nr 40 poz. 1, 2, 3, 4, 5, i 6 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z normą PN-EN 868-5, pkt. 4.6.1.1 rękawy oznakowane były znakiem handlowym lub nazwą wytwórcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

5.1. Zad. 42 poz. 1 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji rękawic o min. długości 280mm. i min. grubości na dłoni 0,19mm, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.10. Zadanie 42, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice długości min 280mm, o grubości na palcu 0,22±0,02mm, na dłoni 0,19±0,01mm, na mankiecie 0,17±0,01mm oraz poziomem protein max 33µg/g, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.11. Zadanie 42, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice długości min 280mm, o grubości na palcu 0,16±0,02mm, na dłoni 0,14±0,01mm, na mankiecie 0,10±0,01mm oraz poziomem protein max 79µg/g, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

41.3. Pakiet 42 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych, bezpudrowych o długości min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, AQL 0,65. Grubość ścianki na palcu min.0,24mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

48.2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w **zadaniu nr 42** rękawice posiadające poziom AQL ≤ 1,0 - niższy poziom AQL gwarantuje wyższą jakość rękawic, lepszą szczelność a zarazem większe bezpieczeństwo użytkownika.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

41.4. Pakiet 43 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, ortopedycznych, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową hydrożelową, bezpudrowe, wewnątrz silikonowaną, grubość: na palcu 0,34 mm, na dłoni, 0,24 mm, na mankiecie 0,21 mm; AQL po zapakowaniu 0,65, wytrzymałość na zrywanie przed i po starzeniu min, 34 N, po, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

48.3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w **zadaniu nr 43** rękawice posiadające poziom AQL $\leq 1,0$ - niższy poziom AQL gwarantuje wyższą jakość rękawic, lepszą szczelność a zarazem większe bezpieczeństwo użytkownika

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

48.1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w **zadaniu nr 43** w pozycji nr 1 rękawice bezpudrowe ortopedyczne w rozmiarach od 6,0 do 9,0; spełniające pozostałe wymagania Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

41.5. Pakiet 44 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych, pudrowanych o grubości na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,19mm, na mankiecie 0, 15mm; AQL 0,65. Reszta zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

5.2. Zad. 44 poz. 1 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji rękawic o min. długości 280mm. i min. grubości na dłoni 0,19mm, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

48.4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w **zadaniu nr 44** rękawice posiadające poziom AQL $\leq 1,0$ - niższy poziom AQL gwarantuje wyższą jakość rękawic, lepszą szczelność a zarazem większe bezpieczeństwo użytkownika

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

48.5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w **zadaniu nr 45** rękawice posiadające poziom AQL $\leq 1,0$ - niższy poziom AQL gwarantuje wyższą jakość rękawic, lepszą szczelność a zarazem większe bezpieczeństwo użytkownika

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

48.6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w **zadaniu 46** rękawic chirurgicznych jałowych o długości min. 293 mm, grubościach min.: palec 0,22 mm, dłoń 0,19 mm, mankiet 0,17 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

41.6. Pakiet 46 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych, bezpudrowych, długość rękawicy minimum 290mm, grubość na palcu 0,22mm, na dłoni 0,20mm oraz na mankiecie minimum 0,17mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

41.7. Pakiet 47 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczno-ochronnych bezpudrowe nitylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy, wewnętrzna chlorowana. Grubość min na palcu 0.09 mm, na dłoni minimum 0.07 mm, AQL 1,0. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Przydatne do kontaktu z żywnością

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.12. Zadanie 47, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice w kolorze chabrowym, z warstwą nawilżająco-pielęgnacyjną dzięki zawartości witaminy E, olejku migdałowego i gliceryny, o grubości na palcu $0,10 \pm 0,01$ mm, na dłoni $0,07 \pm 0,01$ mm, na mankiecie $0,06 \pm 0,01$ mm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

48.7. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w **zadaniu nr 47** rękawic posiadających poziom AQL $\leq 1,5$ - niższy poziom AQL gwarantuje wyższą jakość rękawic, lepszą szczelność, a zarazem większe bezpieczeństwo użytkownika oraz przebadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN ISO 374-1 & EN 16523-1

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

48.8. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w **zadaniu nr 48** rękawic posiadających poziom AQL $\leq 1,5$ - niższy poziom AQL gwarantuje wyższą jakość rękawic, lepszą szczelność, a zarazem większe bezpieczeństwo użytkownika oraz przebadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN ISO 374-1 & EN 16523-1

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

48.9. prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w **zadaniu nr 49** rękawic posiadających poziom AQL $\leq 1,5$ - niższy poziom AQL gwarantuje wyższą jakość rękawic, lepszą szczelność, a zarazem większe bezpieczeństwo użytkownika oraz przebadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN ISO 374-1 & EN 16523-1.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

41.8. Pakiet 49 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczno-ochronnych bezpudrowe nitrylowe. Kolor filetowy, AQL 1,0, długość min.240mm, grubość na palcach min.0,9mm, na dłoni min.0,7mm. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Przydatne do kontaktu z żywnością

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

41.9. Pakiet 50 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczno-ochronnych bezpudrowe nitrylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy, wewnętrzna chlorowana. Grubość min na palcu 0.09 mm, na dłoni minimum 0.07 mm, AQL 1,0. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Przydatne do kontaktu z żywnością

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.13. Zadanie 50, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu $0,08 \pm 0,01$ mm, na dłoni $0,06 \pm 0,01$ mm, na mankiecie $0,05 \pm 0,01$ mm pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.14. Zadanie 50, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane a'100 (z przeliczeniem ilości opakowań)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIA WARTOŚĆ

37.1 Zadanie nr 50 Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

a) w rozmiarach S, M, L, XL;

b) pakowane a'100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań;

c) poziom szczelności AQL 1,5 jest to wymagany, akceptowalny, zgodnie z normą europejską EN 455 poziom w kierunku szczelności, czyli braku dziur dla rękawic medycznych, dający gwarancję bezpieczeństwa;

d) grubość pojedynczej ścianki palca 0,11 – 0,12 mm, na dłoni 0,07 – 0,08 mm – różnica rzędu 0,01 mm jest nieznaczna i nieodczuwalna dla użytkownika;

e) w nawiązaniu do Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. – /którego wymagania obowiązują od 21.04.2019 r./ - w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchynienia dyrektywy Rady 89/686/EWG, prosimy o potwierdzenie iż Zamawiający dopuści rękawice wg nowego rozporządzenia (UE) 2016/425 tj. zgodnie z normą EN 16523-1:2015 (która zastępuje normę EN 374-3);

Rękawice podwójnie zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III/Type B.

Proponowane przez nas rękawice spełniają wszystkie wymagania norm europejskich dotyczące rękawic medycznych.

EN 455-1 – podaje metodologię badania rękawic medycznych na nieobecność dziur. Aby uznać rękawicę za wyrób medyczny, muszą spełniać Akceptowalny poziom Jakości AQL.

EN 455-2 – określa mediany długości i szerokości [mm] oraz mediany siły zrywu [N] dla rękawic chirurgicznych i diagnostycznych, wytworzonych z różnych surowców: lateksu, nitrylu, elastomerów.

EN 455-3 – określa wymagania i badania w ocenie bezpieczeństwa biologicznego (m.in. poziomu protein lateksowych)

EN 455-4 – norma wskazuje wymagania i metodę badania rękawic medycznych jednorazowego użytku, w celu wyznaczenia okresu trwałości wyrobu zgodnie z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych 93/42/EWG.

Spełnienie wszystkich czterech części normy EN 455 daje najwyższą gwarancję bezpieczeństwa.

Jednocześnie prosimy o informację czy w związku z obecnie panującą trudną sytuacją na rynku, wywołaną epidemią COVID 19, wyrażą Państwo zgodę na dostawę w zakresie zadania nr 50 w okresie ok. 1,5 – 2 miesięcy rękawic w kategorii I w miejsce kategorii III. Rękawice zgodne z normami EN 15223-1, EN 1041, EN ISO 14971, EN ISO 13485, EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, EN 374-1 /z wył. pkt. 5.3.2/, EN 374-2, EN 420, ASTM F 1671. Diagnostyczna nitrylowa dopuszczona do kontaktu z żywnością.

Spełniająca wszystkie części normy EN 455 dająca najwyższą gwarancję bezpieczeństwa.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

48.10. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w **zadaniu nr 50** rękawic przebadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN ISO 374-1 & EN 16523-1.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

41.10. Pakiet 51 Prosimy o dopuszczenie zaofiarowania rękawic diagnostycznych nitylowych niesterylnych, bezpydrowych. długość rękawicy min. 240mm, grubość min. na palcu 0,09mm, na dłoni min .0,07mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Opakowanie 100 szt. Pobierane od góry.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.15. Zadanie 51, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej różnicy długości min 240 mm, grubości na palcu $0,08 \pm 0,01$ mm, na dłoni $0,07 \pm 0,01$ mm, na mankiecie $0,06 \pm 0,01$ mm, pakowane w rozm.XS-L a'250 oraz rozm.XL a'240 (z przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań), pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

41.11. Pakiet 53 Prosimy Zamawiającego o możliwość zaofiarowania jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpydrowe, lateksowe. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,11 mm, grubość na dłoni min. 0,09 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 6 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane z zakładu z wdrożonym ISO 22000, zgodne z REG. 1935/2004). Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

48.11. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w **zadaniu nr 53** rękawic posiadających poziom AQL $\leq 1,5$ - niższy poziom AQL gwarantuje wyższą jakość rękawic, lepszą szczelność, a zarazem większe bezpieczeństwo użytkownika oraz zgodnych z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4, EN ISO 374-5.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

41.12. Pakiet 55 Prosimy Zamawiającego o możliwość zaofiarowania cewników do odsysania wykonanych z medycznego PCV.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

41.13. pakiet 55 Prosimy Zamawiającego o możliwość zaofiarowania cewników do odsysania długości dla rozmiarów CH6-CH10 490mm, Ch12-CH18 560mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.16. Zadanie 55, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania wykonane z miękkiego i elastycznego PCV, odporne na załamania i skręcenia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

38.8. Dotyczy pakietu 55 pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych z barwnym oznaczeniem na cewniku oraz numerycznym na opakowaniu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

41.14. Pakiet 56 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pisząc: Foley pokryty obustronnie trwałą powłoką elastomeru silikon , Zamawiający miał na myśli Foley pokryty obustronnie materiałem: lateks silikonowany.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

12.1. Zadanie nr 56, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści dwudrożny cewniki Foleya wykonane z naturalnej gumy lateksowej pokrytej silikonem z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 12Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml
- cewnik 14Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 15ml - 30ml
- cewnik 16Fr - 18Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 30ml - 50ml

Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwia ich aseptyczne użytkowanie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

12.2. Zadanie nr 56, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści dwudrożny cewniki Foley'a wykonany z naturalnej gumy lateksowej pokrytej silikonem z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 20Fr - 24Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 30ml - 50ml

Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwia ich aseptyczne użytkowanie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

22. 7. Czy Zamawiający w **zad. 56 poz 2** w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH, zgodnie z opisem: Cewnik Foley'a. Produkt jednorazowego użytku, jałowy, termoplastyczny, z PCV, przezroczysty, trójdrożny. Balon o pojemności 30 ml. Podwójnie pakowane w wewnętrzny worek foliowy zewnętrzne opakowanie folia-papier. Roz. Od CH 20 do CH 24?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.17. Zadanie 61, pozycje 1-2 Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos z prostymi wypustkami?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

38.9. Dotyczy zadanie 61 pozycja 1,2 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania cewników bez zawartości ftalanów.

Odpowiedź: Tak, zgodnie z SIWZ

39.2. Zadanie 61 poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika mikrobiologicznie czystego z delikatnymi wypustkami zagiętymi. Długość cewnika 210 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

39.3. Zadanie 61 poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika mikrobiologicznie czystego z delikatnymi wypustkami prostymi. Długość cewnika 500 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.18. Zadanie 64, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków do kaniul za opakowanie a'250szt. z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIA WARTOŚĆ

34.1. Zadanie 64, Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIA WARTOŚĆ

38.10. Dotyczy zadanie 64, 65 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za op=100szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIA WARTOŚĆ

41.15. Pakiet 65 Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania ostrzy ze stali węglowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

38.11. Dotyczy zadanie 65 pozycja 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ostrzy chirurgicznych wykonanych ze stali węglowej pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.19. Zadanie 66, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę worków do zbiórki moczu za opakowanie a'10szt. z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIA WARTOŚĆ

34.2. Zadanie 66 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIA WARTOŚĆ

34.1. zadanie 70, zadanie 75, Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIA WARTOŚĆ

31.20 Zadanie 73, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonek do badań USG za opakowanie a'144szt. z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIA WARTOŚĆ

34.3. Zadanie 73 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIA WARTOŚĆ

43.15. Zadanie 73 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe= 144 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 30 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIA WARTOŚĆ

31.21. Zadanie 75, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści szczoteczki cytologiczne w opakowaniach a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIA WARTOŚĆ

34.1., zadanie 75, Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIA WARTOŚĆ

34.4. Zadanie 75 Czy zamawiający oczekuje szczoteczki typu wachlarzyk czy typu prostego?

Odpowiedź: Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy

43.16. Zadanie 75 Czy Zamawiający dopuści szczoteczki pakowane po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 30 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIA WARTOŚĆ

7.4. zadanie 81 Uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości zaofierowania w tym zadaniu zestawów do drenażu opłucnej (aktywnego i grawitacyjnego) z mechaniczną regulacją siły ssania (regulacja za pomocą słupa wody wykluczona) wyposażonego w wyskalowane pokrętko umieszczone w górnej części zestawu umożliwiające regulację w zakresie 0-40cm H₂O, bezgłośnego, wyskalowanego do objętości 2250ml, posiadającego wskaźnik umożliwiającą wizualizację prawidłowego działania drenażu, zastawkę bezpieczeństwa do uwolnienia wysokiego podciśnienia, automatyczny zawór uwalniający dodatnie ciśnienie, port do pobierania próbek drenowanego płynu, o wysokości do 29cm i konstrukcji nie wymagającej mocowania na stojaku w przypadku postawienia na podłodze, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie, z możliwością położenia w pozycji horyzontalnej (poziomej) na krótki czas nie powodującego wymieszanie roztworów wewnątrz komory, zapakowany sterylnie w folię i serwetę z oznaczonym miejscem jej otwarcia, z pojedynczym drenem łączącym bezłateksowym zabezpieczonym przed zagięciem sprężyną

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian

8.3. zadanie 81 Czy Zamawiający w Zadaniu 81 (w związku ze zmianą dokonaną przez producenta) dopuści zestaw wyskalowany do objętości 2000 ml (komora kolecyjna o pojemności 2100 ml); z drenem łączącym zabezpieczonym przed zagięciem poprzez specjalną konstrukcję (dodatkowo umożliwiającym badanie pacjenta w MRI).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

8.4. zadanie 81 Czy Zamawiający w Zadaniu 81 wymaga, by port to pobierania próbek drenowanego płynu był portem bezigłowym

Odpowiedź: Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy

22. 8. Czy Zamawiający w **zad 81**, w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Zestaw do drenażu klatki piersiowej Puer-evac, posiadający komorę zbior. 2,5 l. ze skalą pediatriczną od 0 do 100 ml co 1 ml, od 100 do 200 co 2 ml, od 200 do 2500 co 5 ml wydzieloną komorą zastawki podwodnej, wydzieloną mechaniczną komorą regulacji podciśnienia, z możliwością nastawienia siły ssania w zakresie od 10 do 40 mm H₂O za pomocą mechanicznego pokrętkła; możliwością regulacji podciśnienia w dowolnym momencie pracy zestawu bez konieczności rozłączania układu; automatyczną zastawką zabezpieczającą przed wzrostem ciśnienia w drenowanych jamach w kierunku dodatnim; automatycznym odbarczaniem wysokiego ujemnego podciśnienia w opłucnej z dodatkową zastawką manualną (dzięki zastosowaniu automatycznych zastawek, nie ma potrzeby stosowania dodatkowej komory manometrycznej do monitorowania ciśnienia gdyż jest ono regulowane w pełni automatycznie i w tej sytuacji zestaw jest zestawem konstrukcyjnie 4 komorowym); port bezigłowy do komory zastawki podwodnej, drugi port bezigłowy na drenie do pobierania próbek; optyczny wskaźnik poprawnego działania źródła ssania; komorami zawierającymi barwnik umożliwiający łatwy odczyt poziomów płynów; wyposażony w przycisk do wyrównania ciśnienia z filtrem przeciwwakażeniowym; wyposażony w miernik przecieku doopłucnowego; drenaż pracujący bezgłośnie; w całości z półprzezroczystymi z samouszczelniającymi się drenami z antyzłamaniovym zabezpieczeniem z wysuwaną podstawką i haczykami do powieszenia; sterylny pakowany w folię i w podwójny papier?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

9.2. Czy Zamawiający w pozycji 3 **zestaw 86** dopuści do postępowania cewnik trójświatłowy 13,5 Fr wysokoprzepływowy (High Flow), ramiona proste lub zagięte i długości 20 cm?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wysłizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 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
- nasadki iniekcyjne Luer Loc
- rozszerzadło
- wyprodukowany w Niemczech

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

9.3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z **zestawu 86** i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

9.4. Czy Zamawiający w pozycji 2 **zestaw 86** dopuści postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi lub zakrzywionymi o średnicy 11 FR i 13 FR i długości 20 cm?

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 wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 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
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

9.5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z **zestawu 86** i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

12.3. Zadanie nr 86, pozycja 1-3 Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju:

- pozycja 1- cewnik jednoświatłowy 7Fr o długości 20cm
- pozycja 2- cewnik dwuświatłowy 7Fr o długości 20cm
- pozycja 3- cewnik trójświatłowy 7Fr o długości 20cm

w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

12.4. Zadanie 86 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-3- z Zadania nr 86 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

2.1. Zadanie 87 poz 1 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 87 poz. 1 Igły Touchy; Rozmiar 18G, długość 90mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.22. Zadanie 87, pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści igły do znieczuleń podpajęczynówkowych G26 o długości 120mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

24.1. Dotyczy pakietu nr 88 pozycja nr 1 Czy Zamawiający dopuści jednorazowe elektrody neutralne dzielone, o powierzchni przewodzenia 110cm², nie wymagające orientacji, pokryte hydrożelem absorbującym wilgoć. Klej i hydrożel przyjazny dla skóry. Wyposażone w specjalny pas, który zapewnia bezpieczne rozprowadzenie prądu na całej powierzchni elektrody. Do kabli przyłączeniowych 25mm, współpracujące z systemem REM. Elektrody pakowane w zgrzane, foliowe saszetki po 5 sztuk, w tym każda przyklejona do foliowego podłoża. Na każdej saszetce naklejki z kodem identyfikującym elektrodę do nalepiania do dokumentacji medycznej x5 oraz nadrukowany opis charakteryzujący elektrody (krótki opis, kod producenta, lot, data przydatności, pole powierzchni, etc). Opakowanie zbiorcze zawierające 10 saszetek (50 elektrod) do których dołączona jest instrukcja w języku polskim oraz angielskim wyczerpująco opisująca zastosowanie, maksymalne wartości napięcia elektrycznego, przeprowadzanie zabiegów (w tym krok po kroku sposoby aplikacji elektrod) a także ostrzeżenia o których należy pamiętać podczas ich stosowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

24.2. Dotyczy pakietu nr 88 pozycja nr 2 Czy Zamawiający dopuści uchwyt z kablem o długości 4m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

24.3. Pytanie nr 3 Dotyczy pakietu nr 88 pozycja nr 3 Czy Zamawiający dopuści elektrodę nożową o długości części roboczej 16mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

24.4. Pytanie nr 4 Dotyczy pakietu nr 88 pozycja nr 5 Czy Zamawiający dopuści kabel do elektrody neutralnej jednorazowej z kablem 3m lub 5m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kabel o długości 5 m. obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

24.5. Pytanie nr 5 Dotyczy pakietu nr 88 pozycja nr 6 Czy Zamawiający dopuści kabel do pęsety bipolarnej wielorazowy o długości 3m lub 5m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kabel o długości 5 m. obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian

24.6 Pytanie nr 6 Dotyczy pakietu nr 88 pozycja nr 6 Jakiego typu wtyku kabla bipolarnego oczekuje zamawiający?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje wtyku do diatermii ERBE

3.1. zadanie nr 89 W ramach poprawy konkurencyjności proszę o wydzielenie pozycji nr 1 z zadania nr 89 do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

43.17. Zadanie 89, poz. 4 Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji nr 4 z pakietu nr 89. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli na złożenie ofert przez większą ilość Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.23. Zadanie 91, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści system do zbiórki moczu z drenem o długości 120cm z kłamrą zaciskową?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

38.12. Dotyczy zadanie 92 pozycja 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aplikatora bez zastawki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

21.1. Pytanie 1, zadanie 92, poz. 1 Wnosimy o dopuszczenie jako równoważnego przyrządu do pobierania leków z filtrem antybakteryjnym 0,2µm, z zaworem zabezpieczającym lek przed wyciekaniem pełniącym funkcję zamknięcia zatraskowego oraz zastawki, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Filtr antybakteryjny 0,2µm jest parametrem lepszym od opisanego w SIWZ, o mniejszych porach membrany, zatem zatrzymujący znacznie więcej ewentualnych zanieczyszczeń, niż filtr 0,45 µm. Zaproponowany przyrząd jest powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej i jest wystarczający do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany

dopuszczyć rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian

26.1. Pytanie nr 1– dotyczy pakiet nr 95 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu:

Skład zestawu:

1 taśma przylepna 9 x 50 cm

1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm

4 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm

1 serweta do operacji kończyn 230 x 300 cm z elastycznym otworem o średnicy 3,5 cm z padem chłonnym 75 x 80 cm i organizatorami przewodów

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm

Materiał serwet głównych 2 warstwowy PE+PP na całej powierzchni (grubość folii 33µm) o gramaturze 60 g/m² w części podstawowej + łata chłonna o gramaturze 80g/m².

Odporność na rozerwanie na mokro w obszarze krytycznym 168 kPa. Odporność na rozerwanie na sucho w obszarze krytycznym 168 kPa. Odporność na penetrację płynów (chłonność) 165 cm H₂O.

Materiał obłożenia spełnia wymogi normy PN-EN 13795 1-3.

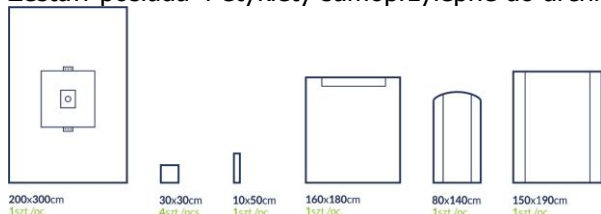
Na opakowaniu 4 repositionowalne etykiety samoprzylepne zawierające min. numer katalogowy, serię, datę ważności oraz nazwę marki służące do archiwizacji danych. Na zestawie wyraźne oznaczenie kierunku rozkładania. Całość zestawu owinięta w serwetę na stół do instrumentarium. Zestaw zapakowany w opakowanie pośrednie kartonowe – dyspenser z perforowanym jednym brzegiem oraz karton transportowy (zawiera etykietę produktu) – w celu zapewnienia bezpieczeństwa transportu i przechowywania w warunkach bloku operacyjnego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.24 Zadanie 95, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet do operacji kończyny o składzie:

- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150cmx190cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200 cm x 300 cm z otworem samouszczelniającym się o średnicy 3,5 cm. Serweta wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowane z organizatorami przewodów.
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 160 cm x 180 cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m²
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm

Zestaw posiada 4 etykiety samoprzylepne do archiwizacji danych. Spełnia pozostałe wymagania SIWZ.



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

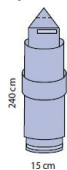
31.25. Zadanie 96, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści osłonę na kamerę z 4 samoprzylepnymi etykietami służące do archiwizacji danych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian

31.26. Zadanie 96, pozycja 1 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu normy PN EN 13795? Norma ta odnosi się do wyrobów włókienniczych i nie ma zastosowania do wyrobów foliowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

26.2. Pytanie nr 2– dotyczy pakiet nr 96 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie sterylnej osłony na kamerę z 2 zintegrowanymi przylepcami o wymiarach 15 x 240cm, wykonanej z przezroczystej folii PE 50µm. Na opakowaniu 4 rezykjonowalne etykiety samoprzylepne zawierające min. numer katalogowy, serię, datę ważności



oraz nazwę marki służące do archiwizacji danych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian

42.3. Pakiet 96 Czy Zamawiający dopuści osłonę w rozmiarze 15x250 CM, grubość folii 0,03 mm złożoną harmonijkowo – opakowanie typu blister?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

43.18. Zadanie 96 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w w/w pozycji sterylnej osłony na przewody w rozmiarze 13 cm x 235 cm z kartonem ułatwiającym zakładanie oraz perforowaną końcówką, składanej teleskopowo? Produkt w opakowaniu 200 sztuk z możliwością zamawiania po 1 sztuce, wyprodukowany zgodnie z normą ISO 13485. Opakowanie jednostkowe typu folia/papier posiada informacje zawierające dane producenta, nr katalogowy, LOT i datę ważności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.27. Zadanie 97, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści kieszeń na narzędzia chirurgiczne w rozmiarze 30cm x 40cm, posiadającą 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych opakowanie zbiorcze 180szt?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.28. Zadanie 97, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści kieszeń na narzędzia chirurgiczne w rozmiarze 50cm x 60cm, posiadającą 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych, opakowanie zbiorcze 180szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.29. Zadanie 97, pozycja 1 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu normy PN EN 13795? Norma ta odnosi się do wyrobów włókienniczych i nie ma zastosowania do wyrobów foliowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.30. Zadanie 98, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści osłonę na kończynę dolną o wymiarach 70 x 120 cm wykonaną z hydrofobowej włókniny SMS o gramaturze 50g/m². Opakowanie jednostkowe posiada 4 etykiety samoprzylepne do archiwizacji danych. Osłona pakowana po 2 szt. Opakowanie zbiorcze a'20 szt w formie kartonu, do transportu dodatkowe zabezpieczenie w wewnętrznej torbę foliową.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

26.3. Pytanie nr 3– dotyczy pakiet nr 98 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie osłony na kończynę wykonanej z laminatu dwuwarstwowego, PE+PP (polietylen, polipropylen) foliowany, nieprzemakalny grubość folii 33µm, w części chłonnej polipropylen. Gramatura w części podstawowej 60g/m² Na opakowaniu 4 rezykjonowalne etykiety samoprzylepne zawierające min. numer katalogowy, serię, datę ważności oraz nazwę marki służące do archiwizacji danych. Opakowanie zbiorcze: 4 dyspensery po 9 op. a'2sztuki. Zestaw zapakowany w opakowanie pośrednie kartonowe – dispenser z perforowanym jednym brzegiem oraz karton transportowy (zawiera etykietę produktu) – w celu zapewnienia bezpieczeństwa transportu i przechowywania w warunkach bloku operacyjnego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

26.4. Pytanie nr 4– dotyczy pakiet nr 98 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie osłony na kończynę o wymiarach 30 x 120cm z 2 mocującymi taśmami – 9 x 50 cm wykonanej w elastycznego, nieprzemakalnego kratonu (materiał podobny do neoprenu) i z wewnętrzną warstwą gazy. Na opakowaniu 4 rezykjonowalne etykiety samoprzylepne zawierające min. numer katalogowy, serię, datę ważności oraz nazwę marki służące do archiwizacji danych. Opakowanie zbiorcze: 4 dyspensery po 10 opakowań. Zestaw zapakowany w

opakowanie pośrednie kartonowe – dyspenser z perforowanym jednym brzegiem oraz karton transportowy (zawiera etykietę produktu) – w celu zapewnienia bezpieczeństwa transportu i przechowywania w warunkach bloku operacyjnego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.31. Zadanie 98, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści osłonę na kończynę o wymiarach 35 x 120 cm, z jedną taśmą samoprzylepną 10 x 50 cm. Gramatura laminatu 56g/m². Opakowanie jednostkowe posiada 4 etykiety samoprzylepne do archiwizacji danych. Opakowanie zbiorcze a'100 szt w formie kartonu, do transportu dodatkowe zabezpieczenie w wewnętrznej torbę foliową.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

42.4. Pakiet 98 Poz. 1,2 Czy Zamawiający dopuści osłony wykonane z laminatu 2-warst. o łącznej gramaturze 56g/m² (PP/PE). Pakowane podwójnie. Opakowania zbiorcze (kartony), odpowiednio wynoszą 25 (poz.1) i 50 sztuk (poz.2)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

42.5. Pakiet 98 Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści osłonę w rozmiarze 120 x 37 cm, taśmy 50 x 9 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.32. Zadanie 99, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści trzyczęściowy zestaw na ramię C zawierający:

- osłonę górną w rozmiarze 100 x 160cm
- osłonę dolną w rozmiarze 80 x 150cm
- 2 szt taśmy samoprzylepnej w rozmiarze 3 x 100cm

Zestaw wykonany z mocnej, przezroczystej folii polietylenowej o grubości 0,065mm, ściągnięty elastyczną gumką. Opakowanie jednostkowe folia-papier, opakowanie zbiorcze a'32 szt w formie kartonu, do transportu dodatkowe zabezpieczenie w wewnętrznej torbę foliową.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.33. Zadanie 99, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę za 1 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIĄ WARTOŚĆ

31.34. Zadanie 99, pozycja 1 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu normy PN EN 13795? Norma ta odnosi się do wyrobów włókienniczych i nie ma zastosowania do wyrobów foliowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.35. Zadanie 100, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści zestaw do cystoskopii o składzie:

- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 100 cm x 150 cm
- 2 x osłona na kończynę o wymiarach 70 cm x 120 cm
- 1 x serweta samoprzylepna do cystoskopii o wymiarach 75 cm x 200 cm z otworem w kształcie rombu o wymiarach 8 cm x 12 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm

Obłożenie pacjenta wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m² (polipropylen o gramaturze 28g/m² + folia PE o gramaturze 28g/m²) w kolorze niebieskim. Odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 108/95 kPa. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro 45/30N. Odporność na penetrację płynów 188 cm H₂O. Współczynnik pylenia < 1.3log10. Chłonność warstwy zewnętrznej min. 350%.

Opakowanie folia-papier wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

19.1 Zadanie 100 Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zestawu do cystoskopii wykonanego z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 57,5 g/m²? Wytrzymałość laminatu

na wypychanie na sucho 175 kPa, na mokro 185 kPa. Zestaw pakowany po 16 szt. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

7.5. Ad zadania 101-104 Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy produkty oferowane w tych zadaniach mają być wzajemnie kompatybilne i tworzyć system do odsysania i zbierania wydzielin:

- a) Czy pojemniki wielorazowe opisane w zadaniu 102 mają być dostosowane do wkładów opisanych w zadaniu 101?
- b) Czy wózek operacyjny opisany w zadaniu 103 ma posiadać zaczepy przystosowane do zawieszenia pojemników opisanych w zadaniu 102?
- c) Czy uchwyty metalowe opisane w zadaniu 104 mają być przeznaczone do zawieszania pojemników z pozycji 102 na szynie szerokiej?

Odpowiedź: Produkty mają być kompatybilne i tworzyć system do odsysania

7.6. Ad zadania 101-104 Prosimy ponadto o zweryfikowanie ilości uchwytów opisanych w zadaniu nr 104. Czy należy zaoferować 3 sztuki tych uchwytów czy 3 opakowania po 26 sztuk czyli razem 78 sztuk. W zadaniu 102 wpisano 12 sztuk pojemników wielorazowych. Nie wydaje nam się zatem zasadne zapotrzebowanie aż 78 sztuk uchwytów do pojemników.

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli 3 sztuki uchwytów

7.7. Ad zadania 105-108 Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy produkty oferowane w tych zadaniach mają być zapakowane sterylnie w podwójne opakowanie: wewnętrzne folia, zewnętrzne folia-papier ze względu na przeznaczenie dla Bloku Operacyjnego.

Odpowiedź: Tak ,produkty mają być zapakowane w podwójne opakowanie

23.1. Pakiet 109 Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 109 pozycji 1 i stworzy z niej oddzielny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

23.2. Pakiet 109 – Czy Zamawiający w poz. nr 1 dopuści: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły, wykonaną z poliuretanu z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, dodatkowy port centralnie umiejscowiony wobec skrzydełek zamykany standardowo bez dodatkowego mechanizmu, kaniule wyposażone w filtr hydrofobowy, opakowanie folia plus papier klasy medycznej, sterylizacja EO, w następujących rozmiarach:

- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min • 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min • 18G(1,30)- dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 18G(1,30)- dł. 32mm; przepływ 103 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.36. Zadanie 110, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. System przebadany klinicznie, czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.37. Zadanie 110, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie 500 ml, przednia część przezroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

46.13. Dotyczy pakietu nr 111 poz. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie samoprzylepnych etykiet do kontenerów ze wskaźnikiem sterylizacji parą wodną, z miejscem do opisu o wymiarach: 38 x 67mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

13.5 (dot. Zadanie 111, poz. 1) Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany wskaźnik chemiczny był kompatybilny i zwalidowany z przyrządem PCD będącym w posiadaniu Zamawiającego składającym się z rurki i kapsuły ze stali kwasoodpornej w obudowie z tworzywa sztucznego otwartej z jednej strony na całej średnicy przyrządu?

Odpowiedź: Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy

13.6 (dot. Zadanie 111, poz. 2) Czy Zamawiający wymaga, aby oświadczenie producenta o kompatybilności oferowanych etykiet z posiadanymi przez szpital metkownicami, wydane przez producenta metkownic, było dołączone do oferty?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.38. Zadanie 113, pozycje 1-3 Czy Zamawiający dopuści folie z poliuretanu o grubości 0,03 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

31.39. Zadanie 113, pozycje 1-3 Czy Zamawiający dopuści folie zapakowane podwójnie: zewnętrzne opakowanie folia-papier z nadrukowanym opisem zawierającym nazwę, rozmiar, nr serii, datę ważności i nr katalogowy oraz opakowanie wewnętrzne z papieru?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

31.40. Zadanie 113, pozycje 1-3 Czy Zamawiający dopuści folie bez znacznika uwolnienia linera?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.41. Zadanie 113, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści folie w rozmiarze 40cm x 42cm, rozmiar powierzchni przylepnej 40cm x 36cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

31.42. Zadanie 113, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści folie w rozmiarze 45cm x 55cm, rozmiar powierzchni przylepnej 45cm x 49cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

31.43. Zadanie 113, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści folie w rozmiarze 56cm x 84cm, rozmiar powierzchni przylepnej 56cm x 78cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

31.44. Zadanie 113, pozycja 1-3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za 1 sztukę folii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIĄ WARTOŚĆ

31.45. Zadanie 113, pozycje 1-2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIĄ WARTOŚĆ

31.46. Zadanie 113, pozycja 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'6 sztuk z odpowiednim przeliczeniem, czyli 34 opakowania po 6 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIA WARTOŚĆ

42.6. Pakiet 113 Poz. 1-2 Czy Zamawiający dopuści folie wykonane z cienkiej folii poliuretanowej 25mikrogramów +/- 5, dopasowującej się i nie podrażniającej ciała pacjenta, nie wywołującej reakcji alergicznych, przepuszczającej parę wodną, nie zawierająca lateksu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

42.7. Pakiet 113 Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze 45 x 28 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

42.8. Pakiet 113 Poz.2 Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze 55 x 45 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

42.9. Pakiet 113 Poz. 3 Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze 90 x 60 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

31.47.Zadanie 117, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści podkład z możliwością przenoszenia pacjenta do 150 kg, z wkładem chłonnym zawierającym superabsorbent, umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, w rozmiarze 210x80 cm (wkład chłonny 200x60), w kolorze białym; przyjazny dla skóry, z gładkim wkładem chłonnym, pokryty włókniną PP, wzmocniony co umożliwi przenoszenie pacjenta do 150 kg, o chłonności 1,5l/m²; zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii, w tym MRSA,E.Coli, redukuje zapach; pokryty hydrofilną włókniną na całej powierzchni; wkład chłonny z superabsorbentem; warstwa spodnia wykonana z włókniny polipropylenowej wzmocnionej folią, op. 20 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

43.19. Zadanie 117 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny jednorazowego, wysokochłonnego, nieuczulającego podkładu higienicznego na stół operacyjny, wykonanego z polipropylenu, poliestru oraz SAF. Zbudowanego z mocnego, nieprzemakalnego laminatu o grubości minimum 0,14mm i chłonnego rdzenia o grubości co najmniej 0,7mm na całej długości prześcieradła. Wymiary prześcieradła 101 cm (+/-1cm) x 225cm (+/- 4cm). Produkt o gładkiej, jednorodnej powierzchni (bez zagięć, pikowań czy przesyć) – Nie powoduje uszkodzeń skóry pacjenta. Wchłanianie min. 3200 g/m² potwierdzona badaniem akredytowanego laboratorium. Produkt łatwy do identyfikacji po rozpakowaniu, oznaczenie nazwą produktu lub producenta. Gramatura produktu 125g/m²(+/-1%). Produkt o przeciętnym czasie spalania nie krótszym niż 9s wg 16 CFR1610 klasa I.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

43.20. Dot. Zadanie 117 i 118 Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktów oznaczonych i identyfikowalnych także po rozpakowaniu w sposób higieniczny w celu „wyeliminowanie lub ograniczenie ryzyka, tak dalece, jak to możliwe (bezpieczeństwo wynikające z projektu i konstrukcji)” zgodnie z rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. WYMAGANIA ZASADNICZE DLA WYROBÓW MEDYCZNYCH? Oznaczenie takie pozwoli na zminimalizowanie ryzyka pomyłki także po rozpakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

49.3. Dotyczy zadania nr 117 Czy Zamawiający w przypadku wątpliwości, że zaferowany produkt spełnia wymagania SIWZ, wezwie Oferentów po rygorem odrzucenia ich oferty do dostarczenia bezzwrotnych próbek do danej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

49.4. Dotyczy zadania nr 118 Czy Zamawiający w przypadku wątpliwości, że zaofertowany produkt spełnia wymagania SIWZ, wezwie Oferentów po rygorem odrzucenia ich oferty do dostarczenia bezzwrotnych próbek do danej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

43.21. Zadanie118

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny jednorazowego, wysokochłonnego, nieuczulającego podkładu higienicznego na stół operacyjny, wykonanego z polipropylenu, poliestru oraz SAF. Zbudowanego z mocnego, nieprzemakalnego laminatu o grubości minimum 0,14mm i chłonnego rdzenia o grubości co najmniej 0,7mm na całej długości prześcieradła. Wymiary prześcieradła 101 cm (+/-1cm) x 225cm (+/- 4cm). Produkt o gładkiej, jednorodnej powierzchni (bez zagięć, pikowań czy przesyć) – Nie powoduje uszkodzeń skóry pacjenta. Wchłanianość min. 3200 g/m² potwierdzona badaniem akredytowanego laboratorium. Produkt łatwy do identyfikacji po rozpakowaniu, oznaczenie nazwą produktu lub producenta. Gramatura produktu 125g/m²(+/-1%). Produkt o przeciętnym czasie spalania nie krótszym niż 9s wg 16 CFR1610 klasa I. W zestawie z prześcieradłem transportowym o udźwigu minimum 260kg i osłonami na podramienniki o długości 75 (+/-3 cm), szerokości 30 (+/- 3cm) posiadającymi opaski o regulowanej średnicy oraz osłoną podgłówek.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

49.5. Dotyczy zadania nr 119 Czy Zamawiający w przypadku wątpliwości, że zaofertowany produkt spełnia wymagania SIWZ, wezwie Oferentów po rygorem odrzucenia ich oferty do dostarczenia bezzwrotnych próbek do danej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

6.1. Dotyczy pakietu nr 124 Zamawiający wymaga w poz.2 „Jednorazowe Trokary wkręcane do laparoskopii 10mm”. Czy Zamawiający dopuści jednorazowe trokary wkręcane do laparoskopii o średnicy 11mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

14.1. Zadanie 125 pozycja 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zaproponowanych instrumentów kompatybilnych z diatermią typu VIO?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

14.2. Zadanie 125 pozycja 2 Czy Zamawiający oczekuje jednorazowego instrumentu z funkcją cięcia długości 200 mm kompatybilnego z diatermiami typu VIO ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

31.48. Zadanie 128, pozycja 1-4 Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z pojedynczą skalą pomiarową z pojedynczym zabezpieczeniem przed wypadnięciem tłoka, bez kolorystycznego oznaczenia rozmiaru strzykawki na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

38.13. Dotyczy zadanie 128 pozycja 1-4 Czy Zamawiający wymaga zaofertowania strzykawek z rozszerzoną o min. 20% skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

38.14. Dotyczy zadanie 128 pozycja 1-4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za op=100szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIA WARTOŚĆ

38.15. Dotyczy zadanie 129 pozycja 1-2 Czy Zamawiający wymaga aby oferowane strzykawki były wpisane w menu wymienionych pomp?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

38.16. Dotyczy zadanie 129 pozycja 1-2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki skalowanej co 1ml do 50ml i co 5ml do 60ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

38.17. Dotyczy zadanie 129 pozycja 3 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawki z podwójną skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

34.5. Zadanie 129, poz. 1-2 Czy zamawiający dopuści skalę jednostronną?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

34.6. Zadanie 129, poz. 1-2 Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA w celu ułatwienia identyfikacji strzykawki bez opakowania. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada również nazwę producenta i podstawowe dane techniczne zgodne z rozporządzeniem właściwego Ministra

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

34.7. Zadanie 129, poz. 3 Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA w celu ułatwienia identyfikacji strzykawki bez opakowania. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada również nazwę producenta i podstawowe dane techniczne zgodne z rozporządzeniem właściwego Ministra

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

34.8. Zadanie 129, poz. 3 Czy zamawiający dopuści skalę co 1 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

31.49. Zadanie 131, pozycja 1-8 Czy Zamawiający dopuści Igły do iniekcji w całym zakresie rozmiarów z ostrzem długościętym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

31.50. Zadanie 131, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści Igłę do iniekcji w rozmiarze 0,6 x 25?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

21.2. Pytanie 2, zadanie 131, poz. 2 Wnosimy o dopuszczenie igły jednorazowego użytku 0,6x25mm.

Rozmiary igieł iniekcyjnych są zunifikowane. Zaproponowana igła iniekcyjna spełnia wymagania normy PN-EN-ISO 7864:2016, co stanowi warunek konieczny oraz jest powszechnie stosowana w zakładach opieki zdrowotnej. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

38.18. Dotyczy zadanie 131 poz. 6-7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igieł długościętych, pozostałe zapisy zgodne z SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

31.51. Zadanie 133, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści igłę do nakłuć lędźwiowych 18G i 19G o długości 90mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

20.2. Dotyczy zadania nr 137 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy jednorurowy, typu „rura w rurze” zapewniającą wymianę termiczną, i śr. 22 mm i długości 2.8m, z kolankiem z portem kapno, wydajność ogrzewania 4.5 stopni C przy przepływie 10 l/min, oporach wdechowych i wydechowych max. 0.09 xm H₂O przy przepływie 10 l/min, rurą wydechową rozciągalną do 0.4 m, jednorazowy, bez DEHP z elastycznym złączami, opakowanie foliowe, tj. o parametrach nieznacznie innych niż te opisane SIWZ i wskazujące na wyroby konkretnego wykonawcy. W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o merytoryczne uzasadnienie, gdyż powyższe parametry w żadnej sposób nie wpływają negatywnie ani na komfort użytkowania, ani na jakość oferowanego a tym bardziej nie mają odniesienia do warunków szpitalnych, natomiast w obecnej konstrukcji SIWZ ograniczają jedynie konkurencję do preferowanego, jednego wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

20.3. Dotyczy zadania nr 137 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy jednorurowy, typu „rura w rurze” zapewniającą wymianę termiczną, i śr. 22 mm i długości 1.8m, z kolankiem z portem kapno, dodatkowa rura do worka o długości 1.8m z workiem 2 l bezlateksowym, wydajność ogrzewania 4.5 stopni C przy przepływie 10 l/min, oporach wdechowych i wydechowych max. 0.09 cm H₂O przy przepływie 10 l/min, rurą wydechową rozciągalną do 0.4 m, jednorazowy, bez DEHP z elastycznym złączami, opakowanie foliowe, tj. o parametrach nieznacznie innych niż te opisane SIWZ i wskazujące na wyroby konkretnego wykonawcy. W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o merytoryczne uzasadnienie, gdyż powyższe parametry w żadnej sposób nie wpływają negatywnie ani na komfort użytkowania, ani na jakość oferowanego a tym bardziej nie mają odniesienia do warunków szpitalnych, natomiast w obecnej konstrukcji SIWZ ograniczają jedynie konkurencję do preferowanego, jednego wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian

20.4. Dotyczy zadania nr 138

Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne, transparentne, dostępne w 6 rozmiarach, z mankietami uszczelniającymi odpowiadającymi pod względem kolorystycznym rozmiarom, wyprofilowana anatomiczne, wykonane z antyalergicznego tworzywa sztucznego bez lateksu, bez zawartości ftalanów, bez PCV, ze specjalnie ukształtowaną kopułą maski oraz dodatkowym wgłębieniem w korpusie, ułatwiający chwytanie maski w wilgotnym środowisku i z możliwością stosowania w MRI? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o merytoryczne uzasadnienie, gdyż powyższe parametry w żadnej sposób nie wpływają negatywnie ani na komfort użytkowania, ani na jakość oferowanego a tym bardziej nie mają odniesienia do warunków szpitalnych (wymóg wagi (!) maski anestetycznej nie ma żadnego uzasadnienia klinicznego), natomiast w obecnej konstrukcji SIWZ ograniczają jedynie konkurencję do preferowanego, jednego wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

45.4. Zadanie nr 138, pozycja 1 Czy Zamawiający odstąpi od parametru „możliwość pracy w środowisku MRI”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

45.5. Zadanie nr 138, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną wykonaną w całości z PCV z zaworem, zgodną ze zdjęciem poniżej, w rozmiarach:

- 0 – wcześniak – złącze 15 mm
- 1 – noworodek – złącze 15 mm
- 2 – dzieci – złącze 22 mm
- 3 – mali dorośli – złącze 22 mm
- 4 – średni dorośli – złącze 22 mm
- 5 – dorośli – złącze 22 mm
- 6 – duży dorośli – złącze 22 mm



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

31.52. Zadanie 139, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii wykonane z włókniny SMS o gramaturze 35g/m² w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

31.53. Zadanie 139-140 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIĄ WARTOŚĆ

45.6. Zadanie nr 141, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści podkład o długości 50 cm x 50 m, z perforacją co 38 cm posiadający jedną warstwę bibuły oraz folii?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.54. Zadanie 142, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści Podkład chłonny wykonany z 5 warstw: laminat + wata celulozowa + pulpa celulozowa + wata celulozowa + włóknina polipropylenowa, posiadający wkład chłonny z pikowaniami; część spodnia podfoliowana, nieprzemakalna w rozmiarze 60 x 90 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

43.22. Zadanie 142 Czy Zamawiający dopuści do oceny podkład o rozmiarach 60cm x 90cm, (wkład chłonny z miękkiej rozdrobnionej celulozy, bibułki, superabsorbentu, nieprzepuszczającej wilgoci folii zewnętrznej, całopowierzchniowe wewnętrzne pokrycie włókniną) o chłonności min. 1150 ml. Podkład posiada możliwość podwinienia marginesów podkładu przed przeciekaniem wilgoci na zewnątrz w postaci specjalnie zaprojektowanego pasa barierowego? Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

34.8. Zadanie 143 Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

34.9. Zadanie 143 Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

34.10. Zadanie 143 Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.55. Zadanie 144, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści podkład o gramaturze papieru 23g/m² i folii 15gr/m², spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

31.56. Zadanie 144, pozycja 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem, czyli 36 opakowań po 25 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIĄ WARTOŚĆ

4.1. Zadanie 144 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie prześcieradeł o następujących parametrach: bibuła 24 g/m², folia o grubości 13 mikronów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian

31.57. Zadanie 145, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 160x210 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian

34.11. Zadanie 145 Czy zamawiający dopuści wymair 130 cm x 210 cm lub 160 cm x 210 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, tj. 160cmx210 cm, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. Nie dopuszcza 130 cm x 210 cm

31.58. Zadanie 145-146 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIĄ WARTOŚĆ

31.59. Zadanie 146, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści prześcieradło wykonane z włókniny polipropylenowej jednowarstwowej o gramaturze 25g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian

34.12. Zadanie 146 Czy zamawiający dopuści jednowarstwową włókninę polipropylenową?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.60. Zadanie 147, pozycja 1 Czy nie zaszła omyłka pisarska i Zamawiający oczekuje fartucha foliowego o grubości 0,02mm co odpowiada 20 mikronom?

Odpowiedź: Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy

4.2. Zadanie 147 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę fartuchów o wymiarach 75 x 125 cm, wykonanych z folii o grubości 18 mikronów, pojedynczo składanych i pakowanych w worki po 100 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

34.13. Zadanie 147 Czy zamawiający dopuści fartuch foliowy z polietylenu (folia HDPE) w kolorze białym, jednorazowego użytku typu przedniak o wymiarach 68 cm x 108 cm, wykonany z folii polietylenowej o grubości 16 mikronów, w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

34.14. Zadanie 147 Prosimy o dopuszczenie fartucha foliowego pakowanego po 200 szt, w opakowaniu zbiorczym – rolka z możliwością oderwania pojedynczej sztuki. Opakowanie indywidualne nie jest konieczne, gdyż produkt jest wyrobem niesterylnym. Ponadto opakowanie indywidualne spowoduje wzrost ceny produktu, z uwagi na zużycie większej ilości materiału na opakowanie oraz późniejszą konieczność utylizacji większej ilości odpadów foliowych w postaci opakowań indywidualnych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

34.15. Zadanie 147 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 200 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIA WARTOŚĆ

35.1. Pakiet nr 148 Czy zamawiający dopuści w pozycji 1) jednorazowe kleszcze biopsyjne, pojemność min. 7,7mm sześć., rozwarcie łyżeczek min. 6,7mm, dł. szczęk min. 4mm, śr. 2,3mm, dł. 230cm, pokrywane teflonem, min. dwa znaczniki odległości, do wyboru w wersji z igłą lub bez igły (Zamawiający określi podczas zamówienia).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

35.2. Pakiet nr 148 2) Prosimy o wskazanie parametrów takich jak długość, średnica, rozwarcie dotyczących jednorazowych kleszczy biopsyjnych z igłą 0222D-G.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy

35.3. Pakiet 149 Czy zamawiający dopuści w jednorazowe pętli do polipektomii, wymagana funkcja płynnej rotacji, śr. 2,3mm, dł. 230cm, dostępne w rozmiarach: - owalna pleciona 10, 15, 24, 36mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

10.2. Zadanie 149 Czy zamawiający dopuści zaoferowanie pętli w rozmiarach

- owalna monofilament – 10, 20, 30 mm

- owalna pleciona – 10, 15, 25, 32 mm

- heksagonalna pleciona – 15, 22, 32 mm

- asymetryczna pleciona – 15, 25 mm,

dla pętli owalnych plecionych, heksagonalnych i asymetrycznych średnica 2,4 mm, długość 240 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

27.10. Dotyczy pakietu nr 149 W celu rozwiania wątpliwości prosimy o potwierdzenie – czy Zamawiający wymaga zaoferowania bezwzględnie czternastu rozmiarów pętli?

Odpowiedź: zamawiający wymaga minimum 10 rozmiarów pętli Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy

10.3. Zadanie 150 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania 2 opakowań klipsownic zawierających 10 sztuk klipsownic osobno pakowanych.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy. Każda klipsownica ma posiadać 1 klips załadowany i ma być osobno pakowana

10.4. Zadanie 150 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania 2 sztuk klipsownic załadowanych klipssem, osobno pakowanych.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy Każda klipsownica ma posiadać 1 klips załadowany i ma być osobno pakowana

46.14. Dotyczy pakietu nr 151 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowego ustnika endoskopowego o rozm. 20-21mm x 25-26mm, nie zawierający lateksu z opaską mocującą wykonaną z miękkiego elastycznego tworzywa, pakowany pojedynczo w foliowe opakowanie z oznaczeniem nazwy producenta, numerem serii oraz datą produkcji?

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza z tym zastrzeżeniem,. Ze ustniki powinny być pakowane po 100 szt. Z tekturowym pudełku z dyspenserem.

46.15. Dotyczy pakietu nr 151 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowych ustników endoskopowych wykonanych z nietoksycznego materiału poliwęglanowego, wyposażonych w elastyczną, regulowaną opaskę, niezawierającą lateksu oraz DEHP (ftalanów), posiadających porty boczne pozwalające na odsysanie płynów z jamy ustnej, zabezpieczających endoskopy giętkie o średnicy zewnętrznej nie przekraczającej 20 mm podczas badań endoskopowych górnego odcinka przewodu pokarmowego?

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza z tym zastrzeżeniem,. Ze ustniki powinny być pakowane po 100 szt. Z tekturowym pudełku z dyspenserem.

45.7. Zadanie nr 151, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści ustnik do endoskopu o otworze 21 cm x 26,5 cm bez dyspensera przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza z tym zastrzeżeniem,. Ze ustniki powinny być pakowane po 100 szt. Z tekturowym pudełku z dyspenserem.

10.5. Zadanie 152 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie Igiel w komplecie bez strzykawki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

10.6. Zadanie 152 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł o średnicy 0,6 mm (23G) w miejsce igieł o średnicy 0,7 mm (22G).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

10.7. Zadanie 152 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł o średnicy 0,8 mm (21G) w miejsce igieł o średnicy 1,0 mm (19G).

Odpowiedź:

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

27.11. Dotyczy pakietu nr 152

W celu rozwiania wątpliwości prosimy o potwierdzenie – czy Zamawiający wymaga zaoferowania bezwzględnie pięciu rozmiarów igieł?

Odpowiedź- Zamawiający wymaga minimum trzech rozmiarów igieł.

35.4. Pakiet 152 Czy zamawiający dopuści Jednorazowe igły do ostrzykiwania, przezroczysty cewnik, bez strzykawki, dostępne w rozmiarach:

- śr. 0,5mm (25G) – dł. 5mm,

- śr. 0,7mm (22G) – dł. 5mm,

- śr. 1,0mm (19G) – dł. 5mm

(do wyboru przy zamówieniu)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

10.8. Zadanie 154 Czy Zamawiający w pozycji 1, 2 i 3 dopuści zaoferowanie siatek bez widocznych pasków wzmacniających.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

49.6. Dotyczy zadania nr 154 Czy Zamawiający w przypadku wątpliwości, że zaoferowany produkt spełnia wymagania SIWZ, wezwie Oferentów po rygorom odrzucenia ich oferty do dostarczenia bezzwrotnych próbek do danej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

13. 7 (dot. Zadanie 155,) Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany fiołkowy wskaźnik biologiczny Mini-Bio-Plus posiadał zintegrowany wskaźnik chemiczny typu 5 zgodny z normą EN ISO 11140-1 dający możliwość natychmiastowego zwolnienia wsadu na podstawie odczytu wskaźnika chemicznego?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

13. 8 (dot. Zadanie 155,) Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany fiołkowy wskaźnik biologiczny Mini-Bio-Plus był kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego przyrządem testowym procesu z rurką i kapsułą ze stali kwasoodpornej w obudowie z tworzywa sztucznego otwartej z jednej strony na całej średnicy przyrządu?

Odpowiedź: Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy

13. 9 (dot. Zadanie 156,) Czy Zamawiający dopuści rękawy papierowo-foliowe spełniające wymagania zamawiającego o wymiarach, odpowiednio:

Poz.1. 100 x 50 mm / 100 m

Poz. 3. 300 x 65 mm / 100 m?

Odpowiedź: Pytanie nieadekwatne do pakietu.

7.8 Ad zadanie 156 Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy podana w kolumnie 4 ilość 120 oznacza ilość opakowań zbiorczych (kartoników) zawierających 20 magazynków po 6 sztuk klipsów, czy też jest to ilość magazynków zawierających 6 sztuk klipsów?

7.9. Ad zadanie 156 Ponadto prosimy o zweryfikowanie podanej w SIWZ ilości zamawianych klipsów pod kątem rzeczywistego zapotrzebowania na klipsy. Podana w SIWZ ilość znacząco odbiega od faktycznego poziomu zakupów klipsów na podstawie umowy przetargowej z roku 2019

7.10 Ad zadanie 156 Prosimy o potwierdzenie, że klipsy oferowane w tym zadaniu mają być wyposażone w samoprzylepne wklejki do kartoteki pacjenta zawierające co najmniej informacje o nazwie producenta, nazwie klipsa, rozmiarze, numerze katalogowym i numerze serii oraz dacie ważności .

Klipsy są implantami, dlatego koniecznym jest szczegółowe ewidencjonowanie zużycia klipsów w kartotece pacjenta zwłaszcza w kontekście ewentualnych przyszłych badań MRI i TK.

10.4. Zadanie 156 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania klipsów pakowanych po 6 sztuk w pojedynczym magazynku, magazynki zapakowane w opakowanie zbiorcze w ilości 20 sztuk, ilość do Zamówienia 120 opakowań zawierających 20 sztuk magazynków, po 6 sztuk klipsów każdy .

Odpowiedź na pytania 7.8; 7.9; 7.10 i 10.4- Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy

40.17. Czy Zamawiający w Pakiecie nr **157** oprócz asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia dopuści również sterylny woreczek ekstrakcyjny objętości 250ml, 9x145mm, do wprowadzania przez trokar 10mm, z prowadnicą, mocowany samozaciągającą nicią, zsuwany z samorozprężalnego pierścienia, posiadający podwójne, wzmocnione dno, produkt jednorazowego użytku, sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

42.10. Pakiet 158 Poz. 2 Czy zamawiający dopuści torebki pakowane a 200?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIĄ WARTOŚĆ

46.16. Dotyczy pakietu nr 158 poz. 1, 2, 3, 4, 5 i 6 Czy ze względu na wykluczenie wprowadzenia w błąd użytkownika Zamawiający wymaga, aby znak CE umieszczony był na opakowaniu zewnętrznym, a nie bezpośrednio na torebce?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

46.17. Dotyczy pakietu nr 159 poz. 1, 2, i 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawów z 8-warstwową folią?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

46.18. Dotyczy pakietu nr 159 poz. 1, 2, i 3 Czy ze względu na wykluczenie wprowadzenia w błąd użytkownika Zamawiający wymaga, aby znak CE umieszczony był na opakowaniu zewnętrznym lub wewnątrz roli co jest zgodne z Ustawą o Wyrobach Medycznych Zgodnie z art. 11 ust. 8 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

46.19. Dotyczy pakietu nr 159 poz. 1, 2, i 3 Umieszczenie znaku CE na spawie rękawa papierowo – foliowego wprowadza w błąd sugerując, iż sam rękaw jest wyrobem gotowym, w rzeczywistości jest on półproduktem służącym do „wyprodukowania” przez Centralną sterylizatornię sterylnego wyrobu zapakowanego w rękaw. Niezależnie od tego czy proces sterylizacji przebiegł pomyślnie czy niepomyślnie wykorzystując rękawy z oznakowaniem CE na spawie rękawa Zamawiający otrzymuje wyrób gotowy, który jest oznakowany znakiem CE i w związku z tym spełnia wymagania dyrektywy, co jest niezgodne z stanem faktycznym dla wyrobów dla których proces sterylizacji przebiegł niepomyślnie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

46.20 Dotyczy pakietu nr 159 poz. 1, 2, i 3 Czy Zamawiający wymaga, aby każda rolka rękawa była oznaczona samoklejącą etykietą identyfikacyjną umieszczoną między rękawem a folią zabezpieczającą, na której znajdują się informacje dotyczące daty produkcji, daty ważności, warunków przechowywania oraz numerem LOT produktu? W/w etykieta umożliwi archiwizację oraz pozwoli na ewentualne przyjęcie reklamacji produktu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

46.21. Dotyczy pakietu nr 159 poz. 1, 2, i 3 Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm² zgodnie z normą PN 868 ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

46.22. Dotyczy pakietu nr 159 poz. 1, 2, i 3 Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przezroczystą, termokurczliwą folią?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

46.23. Dotyczy pakietu nr 159 poz. 1, 2, i 3 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z normą PN-EN 868-5, pkt. 4.6.1.1 rękawy oznakowane były znakiem handlowym lub nazwą wytwórcy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

46.24. Dotyczy pakietu nr 160 poz. 1 i 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie papieru o wytrzymałości na rozciąganie na sucho wzdłuż minimum 1,85 kN, na mokro wzdłuż nie mniej niż 0,52 kN w kierunku poprzecznym minimum 0,4 kN?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

46.25. Dotyczy pakietu nr 160 poz. 1 i 2 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzenia niepalności i antystatyczności przez producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

46.26. Dotyczy pakietu nr 160 poz. 1 i 2 Czy Zamawiający wymaga, aby zgodność z obowiązującymi normami PN EN 868 oraz PN EN ISO 11607-1 była potwierdzona przez niezależną jednostkę notyfikowaną? Opinia niezależnej jednostki gwarantuje, że oferowany produkt spełnia obowiązujące normy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

46.27 Dotyczy pakietu nr 160 poz. 1 i 2 Czy Zamawiający wymaga, aby po przeprowadzonym procesie sterylizacji papier gwarantował sterylność wyrobu medycznego przez okres 180 dni, co jest potwierdzone dokumentem wydanym przez producenta papieru, a nie dystrybutora? Barrierowość mikrobiologiczna papieru jest jego najważniejszą cechą użytkową, zapewniającą bezpieczne przechowywanie każdego wyrobu medycznego.

Odpowiedź : Zamawiający wymaga

46.28. Dotyczy pakietu nr 160 poz. 1 i 2 Czy Zamawiający wymaga, aby szczelność bakteriologiczna przy podwójnym pakowaniu zestawów wynosiła dla papieru krepowanego 99,9%, co jest potwierdzone oświadczeniem producenta wyrobu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

46.29 Dotyczy pakietu nr 160 poz. 1 i 2 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zaoferowania papieru naprzemiennie pakowanego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

39.4. Zadanie 163 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci o wydajności nawilżania nie niższej jak 26 mg/l i wadze 8gram.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

45.8. Zadanie nr 163, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o masie 9g, z wydajnością nawilżania 24 mg/l, nie posiadający koreczka zabezpieczającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.61.Zadanie 164, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści filtr o przestrzeni martwej 37ml i wadze 22g?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

41.16. Pakiet 164 Prosimy Zamawiającego_o dopuszczenie filtra elektrostatycznego o wadze 16 g, Jak obecnie stosowany. Reszta zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

45.9. Zadanie nr 164, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: brak
- Przestrzeń martwa: 35ml
- Waga: 22g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: nie dotyczy
- Oporność: 0,6 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

39.5. Zadanie 165

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika o długości od 7 do 15 cm. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

39.6. Zadanie 166

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika o długości od 7 do 15 cm, portem do bronchoskopii 9,5 mm i portem do odsysania 7,6 mm. Pozostałe wymagania bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

45.10. Zadanie nr 166, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści łącznik rozciągliwy na 7/15 cm z portem do bronchoskopii o średnicy około 9 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

41.17. Pakiet 166

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika z PP rozciągliwego w zakresie 70mm - 150 mm. Jak obecnie stosowany. Reszta zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

41.18 Pakiet 166 Czy zamawiający dopuszcza sterylną wodę do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 500 ml, z adapterem do dozownika tlenu, z możliwością użycia do wyczerpania pojemności opakowania przez okres minimum 30 dni. Dostarczany tlen przepływa przez dwie komory (komorę boczną z otworami dyfuzyjnymi i komorę główną) co zapobiega osadzaniu się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego. Dźwiękowy alarm bezpieczeństwa uruchamiany przez ciśnieniową zastawkę upustową o czułości minimum 282 cm H₂O (4 psi) zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu. Jak obecnie stosowany.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

41.19. pakiet 166 Czy ciśnieniowa zastawka upustowa w zestawie ma mieć czułość minimum 282 cm H₂O z uruchomieniem dźwiękowego alarmu co zapobiega uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

39.7. Zadanie 168

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu o długości 160 cm przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

45.11. Zadanie nr 168, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści obwody anestezyjologiczne wykonane z EVA karbowane obustronnie o długości rur 180 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

43.23. Zadanie 169, poz.1 Czy Zamawiający dopuści elektrodę okrągłą o średnicy 43mm z wyceną za opakowanie=50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 240 opakowań? Pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIĄ WARTOŚĆ

43.24. Zadanie 169, poz.1 Czy Zamawiający dopuści elektrodę okrągłą o średnicy 48mm z wyceną za opakowanie=50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 240 opakowań? Pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIĄ WARTOŚĆ

43.25. Zadanie 169, poz.2 Czy Zamawiający dopuści elektrodę okrągłą o średnicy 54mm z wyceną za opakowanie=50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 30 opakowań? Pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIĄ WARTOŚĆ

43.26. Zadanie 169, poz.2 Czy Zamawiający dopuści elektrodę EKG o wymiarach 42mm x 56mm z wyceną za opakowanie=50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 30 opakowań? Pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIĄ WARTOŚĆ

43.27. Zadanie 169, poz.3 Czy Zamawiający pisząc 2 sztuki ma na myśli 2 komplety elektrod? Wymagane elektrody nie są sprzedawane na sztuki.

Odpowiedź: nie, zamawiający ma na myśli 2 sztuki (czyli 1 komplet)

43.28. Zadanie 169, poz.4 Prosimy Zamawiającego o podanie wymaganego rozmiaru elektrody, wersji: prosta czy zagięta oraz określenie wersji końcówki: standard czy miękka?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

5.3. Zad. 169 poz. 1,2 Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaferowania korzystniejszej ceny łącznej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIĄ WARTOŚĆ

5.4. Zad. 169 poz. 3 Prosimy o podanie ilości wymaganego asortymentu. Elektrody do defibrylacji są pakowane po 2 sztuki zatem czy Zamawiający oczekuje 2 szt (1 kpl) czy też 2 kpl elektrod?

Odpowiedź: Odpowiedź: zamawiający ma na myśli 2 sztuki (czyli 1 komplet)

38.19. Dotyczy zadanie 169 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie elektrody o średnicy 43mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

38.20. Dotyczy zadanie 169 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie elektrody o wymiarach 56mmx42mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

21.3. Pytanie 3, zadanie 173, poz. 1 Wnosimy o dopuszczenie pojemnika na odpady medyczne 0,7L o wysokości 115mm, średnicy górnej 140mm i średnicy dolnej 102mm, pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ. Zaproponowany przez nas pojemnik nieznacznie różni się od wymagań Zamawiającego i nie wpływa to niekorzystnie na jego funkcjonalność. Ponadto wymóg ten stanowi wyłącznie kwestię techniczną niemającą wpływu na przeznaczenie pojemnika. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu pojemnik na odpady medyczne 0,7L o wys. 115mm, średnicy górnej 140mm, średnicy dolnej 102mm, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian .

21.4. Pytanie 4, zadanie 173, poz. 2 Wnosimy o dopuszczenie pojemnika na odpady medyczne 1L o wysokości 125mm, średnicy górnej 140mm i średnicy dolnej 102mm, pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ. Zaproponowany przez nas pojemnik nieznacznie różni się od wymagań Zamawiającego i nie wpływa t niekorzystnie na jego funkcjonalność. Ponadto wymóg ten stanowi wyłącznie kwestię techniczną niemającą wpływu na przeznaczenie pojemnika. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu pojemnik na odpady 1L o wys. 125mm, średnicy górnej 140mm i średnicy dolnej 102mm, pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian

21.5. Pytanie 5, zadanie 173, poz. 3 Wnosimy o dopuszczenie pojemnika na odpady medyczne 2L o wysokości 230mm, średnicy górnej 140mm i średnicy dolnej 105mm, pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ. Zaproponowany przez nas pojemnik pozwala na gromadzenie odpadów medycznych większych rozmiarów, co przekłada się na jego funkcjonalność. Ponadto wymóg ten stanowi wyłącznie kwestię techniczną niemającą wpływu na przeznaczenie pojemnika. Sposób zamykania pojemnika stanowi wyłącznie kwestię techniczną, która nie ma wpływu na wykonywane procedury medyczne. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu pojemnik na odpady 2L o wys. 230mm, średnicy górnej 140mm i średnicy dolnej 105mm, pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian

21.6. Pytanie 6, zadanie 173, poz. 4 Wnosimy o dopuszczenie pojemnika na odpady medyczne 3,5L o wysokości 155mm, średnicy górnej 240mm i średnicy dolnej 200mm, pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ. Zaproponowany przez nas pojemnik pozwala na gromadzenie odpadów medycznych większych rozmiarów, co przekłada się na jego funkcjonalność. Ponadto wymóg ten stanowi wyłącznie kwestię techniczną niemającą wpływu na przeznaczenie pojemnika. Sposób zamykania pojemnika stanowi wyłącznie kwestię techniczną, która nie ma wpływu na wykonywane procedury medyczne. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu pojemnik na odpady 3,5L o wys. 155mm, średnicy górnej 240mm i średnicy dolnej 200mm, pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian

43.29.Zadanie 173, poz. 4-5 Prosimy Zamawiającego o określenie wymiarów pojemników (wysokość, średnica) dla pojemnika 3,5l (poz.) i pojemnika 5l (poz. 5). Wymiary podane przez Zamawiającego dla ww. pozycji dotyczą pojemnika o pojemności 2l z pozycji 3.

Odpowiedź: Zamawiający poprawił opis wymiarów pojemników dla poz. 4-5 arkusza asortymentowego , Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy

43.30.Zadanie 173, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści pojemnik o wysokości 155mm i średnicy górnej 240mm?

Odpowiedź: Zamawiający poprawił opis wymiarów pojemników dla poz. 4-5 arkusza asortymentowego , Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy

43.31.Zadanie 173, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o wysokości 210mm i średnicy górnej 240mm?

Odpowiedź: Zamawiający poprawił opis wymiarów pojemników dla poz. 4-5 arkusza

asortymentowego , Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy

21.7. Pytanie 7, zadanie 173, poz. 5 Wnosimy o dopuszczenie pojemnika na odpady medyczne 5L o wysokości 210mm, średnicy górnej 240mm i średnicy dolnej 195mm, pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Zaproponowany przez nas pojemnik pozwala na gromadzenie odpadów medycznych większych rozmiarów, co przekłada się na jego funkcjonalność. Ponadto wymóg ten stanowi wyłącznie kwestię techniczną niemającą wpływu na przeznaczenie pojemnika. Sposób zamykania pojemnika stanowi wyłącznie kwestię techniczną, która nie ma wpływu na wykonywane procedury medyczne. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający poprawił opis wymiarów pojemników dla poz. 4-5 arkusza asortymentowego , Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy

38.21. Dotyczy zadanie 173 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników 0,7l o wysokości 121mm oraz podstawie dolnej o średnicy 80mm, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu rozmiar 0,7l o wysokości 121mm oraz podstawie dolnej o średnicy 80mm, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

38.22. Dotyczy zadanie 173 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników 1,0l o wysokości 120mm oraz podstawie dolnej o średnicy 110mm, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu rozmiar 1,0l o wysokości 120mm oraz podstawie dolnej o średnicy 110mm, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

38.23. Dotyczy zadanie 173 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników 2,0l o wysokości 210mm oraz podstawie dolnej o średnicy 110mm, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu rozmiar 2,0l o wysokości 210mm oraz podstawie dolnej o średnicy 110mm, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

38.24. Dotyczy zadanie 173 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników 3,5l o wysokości 130mm oraz średnicy górnej 230mm i dolnej 200mm, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający poprawił opis wymiarów pojemników dla poz. 4-5 arkusza asortymentowego , Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy

38.25. Dotyczy zadanie 173 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników 5,0l o wysokości 225mm oraz średnicy dolnej 170/135mm, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający poprawił opis wymiarów pojemników dla poz. 4-5 arkusza asortymentowego , Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy

21.8. Pytanie 8, zadanie 175, poz. 5 Wnosimy o dopuszczenie pojemnika na badania histopatologiczne o pojemności 2300ml, pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ. Pojemność zaproponowanego przez nas pojemnika nieznacznie różni się od wymaganej przez Zamawiającego i nie ma wpływu na wykonywaną procedurę medyczną. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości

konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

25.1. Dotyczy: Pakiet 175 pozycja nr 2-6. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania pojemniki na próbki histopatologiczne przeznaczone do dalszych badań wykonane z PP (polipropylen) odpornego na formalinę, pozostałe cechy bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

25.2. Pakiet 175 :pozycja nr 5. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania pojemniki na próbki histopatologiczne o objętości 2300 ml, pozostałe cechy bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

17.2. Dot. Zadani 177, poz. 1, 7 Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do osobnego zadania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

17.3. Dot. Zadani 177, poz. 12-18 Czy Zamawiający dopuści szwy pakowane w papierowy nośnik nici?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

17.4. Dot. Zadani 177, poz. 15-18 Czy Zamawiający dopuści szew z igłą odwrotnie tnącą kosmetyczną z precyzyjnym ostrzem typu micro-point?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

17.5. Dot. Zadani 177, poz. 19 Czy Zamawiający dopuści szew z igłą odwrotnie tnącą kosmetyczną z precyzyjnym ostrzem typu micro-point, bez katalogowego określenia „mikrograwerowana”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

49.7. Dotyczy zadania nr 177 Czy Zamawiający w przypadku wątpliwości, że zaoferowany produkt spełnia wymagania SIWZ, wezwie Oferentów po rygorze odrzucenia ich oferty do dostarczenia bezzwrotnych próbek do danej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

49.11. Dotyczy zadania nr 177: Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty: - w pozycji nr 12 ze szwem o długości nici 75cm z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów,

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

49.12. Dotyczy zadania nr 177: Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty: - w pozycji nr 9-11 ze szwem polipropylenowym z dodatkiem polietylenu z zachowaniem pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

49.8. Dotyczy zadania nr 178 Czy Zamawiający w przypadku wątpliwości, że zaoferowany produkt spełnia wymagania SIWZ, wezwie Oferentów po rygorze odrzucenia ich oferty do dostarczenia bezzwrotnych próbek do danej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

17.6. Dot. Zadani 178 Czy Zamawiający wszędzie tam gdzie wymaga długość nici 70 cm dopuści również długość 75 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

17.7. Dot. Zadani 178, poz. 7-19 Czy Zamawiający dopuści Nici chirurgiczne, wchłaniające, syntetyczne, plecione, z kopolimeru 90% glikolidu i 10% L-laktydu, powlekane w 50% kopolimerem glikolidu i L-laktydu (w stosunku 30/70) i 50% stearynianem wapnia. Czas całkowitego wchłaniania masy szwu: 60-70 dni. Gwarantowane podtrzymywanie tkankowe: minimum 50% w 21 dniu od zaimplantowania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

17.8. Dot. Zadani 178, poz. 20 Czy Zamawiający dopuści nici bez powleczenia antybakteryjnego, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

17.9 Dot. Zadani 178, poz. 22-23 Czy Zamawiający dopuści Nici chirurgiczne, wchłaniające, syntetyczne, jednowłóknowe, z kopolimeru kwasu glikolowego i kaprolaktanu, czas całkowitego wchłaniania masy szwu: 90-120 dni. Gwarantowane podtrzymywanie tkankowe: 40% w 14 dniu od zaimplantowania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

17.10 Dot. Zadani 178, poz. 24, 26 Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do osobnego zadania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

10.10. Zadanie 182 Czy zamawiający dopuści zaofierowani staplerów z zszywkami 6,5 mm grzbiet, 4,5 mm nóżka, nie pokrywanych teflonem.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

22.9. Czy Zamawiający w **zad 182**, w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Stapler skórny jednorazowego użytku 35 zszywek, grzbiet 6,5 mm, nóżka 4,7 mm, zszywki powlekane teflonem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

49.9. Dotyczy zadania nr 182 Czy Zamawiający w przypadku wątpliwości, że zaofierowany produkt spełnia wymagania SIWZ, wezwie Oferentów po rygorze odrzucenia ich oferty do dostarczenia bezzwrotnych próbek do danej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

11.1. Zadania 189, lp. 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 189 pozycji nr 8 (jałowe fartuchy chirurgiczne) i utworzy z niego odrębne zadanie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

11.2. Zadania 189, lp. 8 Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny o gramaturze podstawowej 35 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

11.3. Zadania 189, lp. 8 Czy Zamawiający zgodzi się w okresie przejściowym od momentu podpisania umowy do połowy lutego na dostawy fartuchów o gramaturze podstawowej 35 g/m²? Po tym czasie Oferent obliguje się do dostaw fartuchów o gramaturze min. 40 g/m².

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

11.4. Zadania 189, lp. 8 Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie płynów w strefie krytycznej min. 175 cm H₂O?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

29.1. ZADANIE 189 Poz. nr 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu uniwersalnego w którego skład wchodzi: - serweta na stół narzędziowy 2-warstwowa wzmocniona 190 x 150 cm (owinięcie zestawu)
Pozostały skład zestawu zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

29.2. ZADANIE 189 Poz. nr 2 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu do ACL o następującym składzie:

- 1 x serweta na stół narzędziowy wzmocniona 190 x 150 cm (opakowanie zestawu)
- 1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm, składana teleskopowo, folia piaskowana
- 1 x serweta 2-warstwowa do artroskopii 200 x 320 cm, otwór \varnothing 5x7 cm i \varnothing 5 cm, worek do gromadzenia płynów z zaworem. Wbudowany uchwyt Velcro
- 2 x serweta 2-warstwowa nieprzylepna 175 x 150 cm
- 1 x osłona na kończynę 2-warstwowa 25 x 80 cm, rolowana
- 1 x fartuch chirurgiczny wzmocniony L
- 1 x dren Redon 12/4,00 CH/mm, 50 cm, perforacja 8 cm (kontrastuje w RTG)
- 1 x butelka Redon OR-System 200 ml
- 1 x ostrze do skalpela Nr 11
- 1 x ostrze do skalpela Nr 15
- 1 x strzykawka 10 ml Luer, 2 części, biała, decentralna
- 2 x osłona na kable video 12,5 x 230 cm
- 2 x uchwyt Velcro 2 x 23 cm
- 2 x taśma przylepna 10 x 50 cm
- 20 x kompres z gazy RTG 10 x 10 cm, 12 warstw 17 nitok, pakowany po 10 sztuk (krepowa banderola)
- 1 x opaska elastyczna 15 cm x 5 m, biała, bez zapinki, średnia kompresja
- 1 x podkład pod gips 15 cm x 3 m
- 1 x pojemnik plastikowy 250 ml (9,3 x 5,4 cm), z podziałką przezroczysty
- 1 x pojemnik plastikowy 250 ml czerwony
- 1 x pojemnik na igły i ostrza 10 miejsc magnetyczny
- 2 x ręcznik celulozowy 30 x 33 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

29.3. ZADANIE 189 Poz. nr 3 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu do chirurgii biodra o następującym składzie:

- 1 x serweta 2-warstwowa na stół narzędziowy 250 x 200 cm (opakowanie zestawu)
- 1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm
- 1 x serweta 2-warstwowa ze wzmocnieniem w obszarze krytycznym przylepna 250 x 170 cm
- 1 x serweta 2-warstwowa przylepna 90 x 75 cm
- 1 x serweta 2-warstwowa ze wzmocnieniem w obszarze krytycznym 200 x 260 cm, otwór typu "U" przylepny 6,5 x 95 cm
- 1 x serweta 2-warstwowa nieprzylepna 120 x 150 cm
- 1 x serweta 2-warstwowa nieprzylepna 175 x 150 cm
- 1 x kieszeń przylepna 1 sekcja 30 x 32 cm PE
- 1 x osłona na kończynę 2-warstwowa 35 x 120 cm, rolowana
- 3 x ostrze do skalpela nr 22
- 1 x uchwyt Velcro 2 x 23 cm
- 1 x worek do zbiórki płynów 70 x 50 cm
- 50 x kompres z gazy RTG 10 x 10 cm, 12 warstw 17 nitok, pakowany po 10 sztuk (krepowa banderola)
- 3 x tufier z gazy No. 5 extralarge 48x24 cm 20 nitok
- 1 x opatrunek chłonny 13,5 x 25 cm
- 1 x elektroda czynna 320 cm

- 1 x uchwyt do elektrody czynnej 14 x 5,5 cm
- 1 x uchwyt do ssaka Yankauer Derby 24/8,00 CH/mm 32/10,67 CH/mm 265 mm
- 1 x dren do ssaka 24/8,00 CH/mm 30/10,00 CH/mm 300 cm
- 1 x pojemnik plastikowy 250 ml (9,3 x 5,4 cm), z podziałką przezroczysty
- 1 x pojemnik plastikowy 500 ml niebieski
- 1 x butelka Redona OR system 400 ml
- 1 x dren Redona z metalowym troakarem 14/4,67 CH/mm 75 cm
- 1 x pojemnik na igły i skalpele 25 miejsc, magnetyczny
- 1 x plaster Precut 20 x 40 cm
- 2 x ręcznik celulozowy 30 x 33 cm
- 2 x taśma przylepna 10 x 50 cm
- 2 x opaska elastyczna 15 cm x 5 m
- 1 x czyścik do koagulacji 5 x 5 cm kontrastuje w RTG
- 1 x podstawka pod skalpele 3 miejsca

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

29.4. ZADANIE 189 Poz. nr 4 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do przepukliny w którego skład wchodzi:

- 1 x serweta na stół narzędziowy 2-warstwowa wzmocniona 190 x 150 cm (owinięcie zestawu)
- 1 x serweta 2-warstwowa niewzmocniona przylepna 240 x 150 cm
- 1 x serweta 2-warstwowa niewzmocniona przylepna 175 x 200 cm

Pozostały skład zestawu zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

29.5. ZADANIE 189 Poz. nr 5 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do chirurgii barku w którego skład wchodzi:

- 1 x serweta na stół narzędziowy 2-warstwowa wzmocniona 190 x 150 cm (owinięcie zestawu)
- 1 x serweta 2-warstwowa nieprzylepna 175 x 150 cm zamiast 170 x 150 cm

Pozostały skład zestawu zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

29.6. Zadanie 189 Poz. nr 8 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania fartuchów zgodnych z opisem SIWZ wykonanych z materiału SMS o odporności na przenikanie płynów min. 165 cm H₂O?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

29.7. Zadanie 189 Poz. nr 9 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do chirurgii barku w którego skład wchodzi:

- 1 x serweta na stół narzędziowy 2-warstwowa wzmocniona 190 x 150 cm (owinięcie zestawu)
- 1 x serweta 2-warstwowa do artroskopii stawu kolanowego 245 x 370 cm, otwór 5 x 7 cm.

Wbudowany worek na płyny. Wbudowany uchwyt Velcro

Pozostały skład zestawu zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

29.8. Zadanie 189 Poz. nr 10 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety 2-warstwowej spełniającej wymagani SIWZ o chłonności min. 285%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

29.9. Zadanie 189 Wymagania poniżej tabeli (materiał serwet) – czy Zamawiający dopuści możliwość zaofertowania zestawów w których materiał serwet charakteryzuje się chłonnością min. 350%?

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

29.10. Zadanie 189 Wymagania poniżej tabeli (fartuchy umieszczone w zestawach) – czy Zamawiający dopuści możliwość zaofertowania fartuchów wykonanych z materiału SMS oraz posiadających wzmocnienie z przodu fartucha o gramaturze 38 g/m²?

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

31.62. Zadanie 190, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści zestaw do cewnikowania pęcherza moczowego o składzie:

- 1 x serweta, nieprzylepna, barierowa z włókniny PP+PE w rozmiarze 50cm x 75cm, o gramaturze 60g/m², stanowiąca owinięcie zestawu
- 4 x tufery gazowe wielkości śliwki ze 100% bawełnianej gazy, 17 nitkowej- rozmiar po rozwinięciu około 20 x 20cm
- 1 x żel w strzykawce 6 ml
- 1 x ampułka z wodą destylowaną 10 ml
- 5 x kompresy gazowe 7,5cm x 7,5cm , 17n 8w ze 100% bawełnianej gazy higroskopijnej
- 1 x serweta nieprzylepna, barierowa w włókniny PP + PE w rozmiarze 50cm x 60cm z centralnym otworem nieprzylepnym o średnicy 7cm, bez rozcięcia, o gramaturze 60g/m²
- 1 plastikowe kleszczyki Kocher 14cm, poliamidowe, bez wzmocnienia włóknem szklanym- niebieskie
- 1 x plastikowa pęseta do opatrunków 13 cm – polipropylenowa, bez wzmocnienia włóknem szklanym, bez ząbków, zielona
- 1 x para nitylowych rękawic diagnostycznych, rozmiar M - (nieopakowane), bez wyciętego mankietu

Zestaw zapakowany w opakowanie typu folia-papier z dodatkowo dołączonym do zestawu pojemnikiem plastikowym nerkowatym. Na opakowaniu samoprzylepna naklejka do wklejania do dokumentacji pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.63. Zadanie 190, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści zestaw opatrunkowy, o składzie:

- 1 x pęseta anatomiczna plastikowa zielona 13 cm
- 1 x pęseta anatomiczna plastikowa niebieska 13 cm
- 6 x tampony (tufery) gazowe wielkości śliwki.

Opakowanie: typu folia-papier z dodatkowo dołączonym do zestawu pojemnikiem 3-komorowym. Wszystkie elementy zestawu są jednorazowego użytku, sterylne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

31.64. Zadanie 190, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści zestaw do zdjęcia szwów, o składzie:

- 3 x tampony (tufery) gazowe wielkości śliwki,
- 1 x pęseta anatomiczna metalowa 14 cm,
- 1 x pęseta anatomiczna plastikowa 13 cm,
- 1 x ostrze - 6,5 cm (zapakowane).

Opakowanie: typu folia-papier z dodatkowo dołączonym pojemnikiem plastikowym. Wszystkie elementy zestawu są jednorazowego użytku, sterylne."

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

31.65. Zadanie 190, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści zestaw do założenia szwów ze znieczuleniem, o składzie:

- 1 x kleszczyki plastikowe typu Kocher 14 cm,
- 1 x pęseta metalowa chirurgiczna 14,5 cm,
- 6 x tampony z gazy bawełnianej wielkości śliwki nr 3,
- 1 x igłotrzymacz 15 cm,

- 1 x nożyczki metalowe ostre/ostre 11,5 cm,
- 1 x strzykawka typu Luer-Lock 10 ml, bez opakowania jednostkowego,
- 1 x igła 1,2 mm x 40 mm 18 G x 11/2, różowa bez opakowania jednostkowego,
- 1 x igła 0,8 mm x 40 mm, 21 G x 11/2, zielona bez opakowania jednostkowego,
- 1 x serweta włókninowa 50 x 60 cm z przylepnym otworem 6 x 8 cm,
- 1 x serweta włókninowa nieprzylepna 50 x 60 cm.

Opakowanie: typu folia-papier z dodatkowo dołączonym do zestawu pojemnikiem 3-komorowym. Wszystkie elementy zestawu są jednorazowego użytku, sterylne

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.66. Zadanie 190, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści zestaw do nakłucia lędźwiowego o składzie:

- 1 nieprzylepna serweta z włókniny 75cm x 90cm, dwuwarstwowy laminat PE+PP, 60g/m²,
- 1x kleszczyki plastikowe, 14cm wykonane z polipropylenu bez wzmocnienia z włókna szklanego,
- 6x tufery gazowe wykonane ze 100% chłonej gazy bawełniane, 17nitkowej, o wielkości śliwki (rozmiar po rozwinięciu około 20x20cm),
- 1 epiduralna, przylepna serweta z centralnym otworem i przylepnym brzegiem z włókniny barierowej (polipropylen + polietylen), o gramaturze 60g/m², w rozmiarach 75 x 90cm, otwór przylepny w rozmiarze 10 x 15 cm, przylepce na rogach serwety,
- 1x strzykawka luer lock 5ml łtok plastikowy, zielony
- 1 x igła podskórna, czarna, 22G 1 1/4 (0,7 x 30mm) osłonka i nasadka wykonane z polipropylenu, ostrze wykonane ze stali nierdzewnej (bez opakowania jednostkowego),
- 1 x igła podskórna, różowa, 18G 1 1/2 (1,2 x 40mm) osłonka i nasadka wykonana z polipropylenu, ostrz ze stali nierdzewnej (bez opakowania jednostkowego),
- 1x sterylne, samoprzylepny opatrunek z centralnym wkładem chłonnym z warstwą klejoną, 7,2 x 5cm.

Zestaw zapakowany w opakowanie typu folia-papier z dodatkowo dołączonym do zestawu pojemnikiem plastikowym nerkowatym. Na opakowaniu samoprzylepna naklejka do wklejania do dokumentacji pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.67. Zadanie 190, poz. 6 Czy Zamawiający dopuści zestaw do centralnego wkłucia, o składzie:

- 1 x serweta na stolik narzędziowy nieprzylepna 120 x 90 cm (owinięcie zestawu);
- 1 x serweta 120 x 90 cm z centralnym samoprzylepnym otworem o śr. 10 cm
- 1 x kleszczyki plastikowe typu korcang do mycia pola 18 cm;
- 1 x imadło chirurgiczne jedorazowe stalowe(stal nierdzewna) typu Mayo-Hegar 15 cm; matowo wykończone, posiadające symbol jednorazowości umieszczony w sposób trwały, wymagamy po obu stronach narzędzia. Wyrób zgodny z dyrektywą UE 93/42/EWG
- 1 x opatrunek mocujący przeźroczysty, samoprzylepny 10 x 15 cm;
- 1 x miseczka plastikowa z podziałką 250 ml, niebieska, nietransparentna
- 10 x kompres z włókniny 7,5 x 7,5 cm, 30g/mkw;
- 1 x obcinacz do szwów zakrzywiony, jednorazowy 6,5 cm, wykonany z metalu, bezpiecznie pakowany w osobny blister;
- 3 x tufper z gazy 24 x 24 cm, 17 nitek;
- 1 x fartuch chirurgiczny rozmiar L, typu standard; gramatura min 40 g/mkw, szwy ultradźwiękowe, mankiety 100% poliester, materiał SMMMS
- 1 x strzykawka typu Luer, 3-częściowa, 20 ml;

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.68. Zadanie 190, poz. 7 Czy Zamawiający dopuści zestaw do centralnego wkłucia, o składzie:

- 1 x serweta na stolik narzędziowy nieprzylepna 120 x 90 cm (owinięcie zestawu);
- 1 x serweta 120 x 90 cm z centralnym samoprzylepnym otworem o śr. 10 cm;
- 1 x kleszczyki plastikowe typu korcang do mycia pola 18 cm;
- 1 x imadło chirurgiczne jedorazowe stalowe(stal nierdzewna) typu Mayo-Hegar 18 cm; matowo wykończone, posiadające symbol jednorazowości umieszczony w sposób trwały, wymagamy po obu stronach narzędzia. Wyrób zgodny z dyrektywą UE 93/42/EWG
- 1 x opatrunek mocujący przeźroczysty, samoprzylepny 10 x 15 cm;

- 1 x miseczka plastikowa z podziałką 250 ml, niebieska, nietransparentna
- 5 x kompres z włókniny 7,5 x 7,5 cm, 30g/mkw;
- 1 x obcinacz do szwów zakrzywiony, jednorazowy 6,5 cm, wykonany z metalu, bezpiecznie pakowany w osobny blister;
- 5 x tupfer z gazy 20 x 20 cm, 17 nitek;
- 1 x fartuch chirurgiczny rozmiar L, typu standard; gramatura min 40 g/mkw, szwy ultradźwiękowe, mankiety 100% poliester, materiał SMMMS
- 1 x strzykawka typu Luer, 3-częściowa, 10 ml;
- 1 x strzykawka typu Luer, 3-częściowa, 5 ml;
- 1 x igła iniekcyjna 0,80 x 40 mm
- 1 x igła iniekcyjna 0,70 x 40 mm
- 1 x maska chirurgiczna z gumkami
- 1 x czepik chirurgiczny

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

29.12. zadanie 190 Poz. nr 7 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do centralnego wklucia w którego skład wchodzi:

- 1 x serweta 2-warstwowa 150 x 120 cm, otwór przylepny 7 cm centralnie
 - 1 x opatrunek przezroczysty na rany pooperacyjne 10 x 15 cm zamiast 10 x 14 cm
- Pozostały skład zestawu zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

29.13. zadanie 192 Poz. nr 1-3 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwet 2-warstwowych spełniających wymagani SIWZ o chłonności min. 285%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.69. Zadanie 192, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści serwety w opakowaniu zbiorczym a'150 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIA WARTOŚĆ

31.70. Zadanie 192, pozycja 1-3 Czy Zamawiający dopuści wycenę za 1 szt. serwety z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.71. Zadanie 192, pozycja 2-3 Czy Zamawiający dopuści serwety operacyjne w rozmiarze 50cm x 75cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

31.72. Zadanie 192, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści serwety w opakowaniu zbiorczym a'120 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIA WARTOŚĆ

31.73. Zadanie 192, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści serwety w opakowaniu zbiorczym a'160 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIA WARTOŚĆ

31.74. Zadanie 193, pozycja 1 Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV o długości 55mm w części przezroczystej. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

38.26. Dotyczy pakietu 193 pozycja 2 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z komorą kroplową wolną od PVC? Komora wolna od PVC jest bardziej przejrzysta i elastyczna co znacznie poprawia komfort pracy personelu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

38.27 Dotyczy pakietu 193 pozycja 2 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów w opakowaniu folia papier?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

34.16. Zadanie 193, poz.1 Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

34.17. Zadanie 193, poz.1 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

34.18. Zadanie 193, poz.1 Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

34.19. Zadanie 193, poz.1 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczeplu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekcja igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

34.20. Zadanie 193, poz.1 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.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

34.21. Zadanie 193, poz.1 Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

34.22. Zadanie 193, poz.2 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.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

34.23. Zadanie 193, poz.2 Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

43.32. Zadanie 194, poz. 1,2 Prosimy Zamawiającego o określenie typu wymaganego asortymentu. Czy chodzi o przedłużacz do pompy infuzyjnej (poz. 1) i przedłużacz do pompy infuzyjnej dla leków światłoczułych (poz.2)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy

21.9. Pytanie 9, zadanie 196, poz. 1 Wnosimy o dopuszczenie wyceny kieliszka do lekarstw w opakowaniach zawierających 75 sztuk kieliszka z odpowiednim przeliczeniem do 808 opakowań. Dopuszczenie zaproponowanej wyceny umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIĄ WARTOŚĆ

38.28. Dotyczy zadanie 196 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a=80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilość z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIĄ WARTOŚĆ

31.75. Zadanie 196, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków w opakowaniach a'90szt. z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIĄ WARTOŚĆ z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

34.24. Zadanie 196 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIĄ WARTOŚĆ

43.33 Zadanie 196 Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków za opakowanie handlowe= 80 szt. z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, tj. 758 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIĄ WARTOŚĆ

34.25. Zadanie 203 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIĄ WARTOŚĆ

34.26. Zadanie 203 Czy zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dorosłych o długości 245 mm ,rozmiar kartonika 13 mm x 104 mm (z perforacją do oderwania części kartonika po wpisaniu danych), pole opisu 13 mm x 80 mm, długość części regulacyjnej 13,5 cm, 13 zakresów regulacji, opaska zaopatrzona w kartonik do opisu danych pacjenta, pakowane po 100 szt, dostępne w kolorze białym, w części opisowej szerokość opaski 1,8 (+/- 1 mm), szerokość opaski w części służącej do zapięcia 1,2(+/-1 mm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

38.29. Dotyczy zadanie 203 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opaski o długości min. 24cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

41.20 Pakiet 204, poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego dwururowego, karbowany do aparatu do znieczulania dla dorosłych, średnica rur 22mm, rury wykonane z polipropylenu, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, kolanko z portem kapno, z kapturkiem na linie, dodatkowa rura rozciągliwa od 0,5 m do 1,5m, bezlateksowy worek 2L, konektor rury 22M/22M. Rura worka, worek i konektor nie połączone. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

41.21. Pakiet 204, poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego dwururowego

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

41.22. Pakiet 207, poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości o żywotności min.360 użyć?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

41.23. Pakiet 207, poz. 1 Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy zamawiający wymaga aby wejście donaczyniowe zabezpieczone było protektorem, co umożliwi bezpieczną aplikację zaworu, bez ryzyka skażenia.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy

40.14. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 213 dopuści również zaoferowanie oprócz asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, równoważny jednorazowy laparoskopowy stapler do mocowania siatek, śr. 5 mm, narzędzie z 25 zszywkami, narzędzie do mocowania siatki mającej możliwość przylegania do jelit ze wskaźnikiem zużycia zszywek, systemem pozycjonującym oraz wchłaniającymi zszywkami o dwóch miejscach przyczepu do tkanki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

49.13. Dotyczy zadania nr 213: Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty z urządzenie do mocowania siatki przepuklinowej metodą laparoskopową, zszywki wchłaniające z kopolimeru poli (glikolid-ko-L-laktyd) (PGLA), długość zszywki 5,1mm. Liczba zszywek w urządzeniu -30szt. Długość kaniuli 36cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

8.5. Czy Zamawiający w **Zadaniu 215** wydzieli pozycje: 10, 15, 16 i 17 do oddzielnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

8.6. Czy Zamawiający w **Zadaniu 215** wydzieli pozycję nr 6 z pakietu i dołączy ją do Zadania 229.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy

40.1. Zadanie 215 Poz. 2 Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne zbrojone - tak jak obecnie stosowane - analogicznie do rurek intubacyjnych z poz. 1 i 3 przedmiotowego zadania, powinny być silikonowane, przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy

40.2 zadanie 215 Poz. 6 Prosimy o wykreślenie przedmiotowej pozycji z zadania 215, gdyż stanowi ona przedmiot zamówienia w zadaniu 229.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1

40.3 Zadanie 215 Poz. 7 Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne jednoczęściowe rurki Guedela - tak jak obecnie stosowane - wykonane z antyalergicznym materiałom pozbawionym pcv i lateksu, zapewniające tym samym bezpieczeństwo anafilaktyczne pacjenta, w rozmiarach min. 9 rozmiarach od 000/35mm do 5/120mm do wyboru w trakcie trwania umowy, przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

40.4. Zadanie 215 Poz. 8 Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane maski krtaniowe - tak jak obecnie stosowane - powinny być wykonane z silikonu oraz powinny posiadać zintegrowany element monitorujący ciśnienie w mankiecie, zapewniający ciągłą i szybką informację wizualną o wartości ciśnienia w masce, a tym samym umożliwiający szybką reakcję w wypadku zmian ciśnienia zagrażającego pacjentowi, przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

40.5. Zadanie 215 Poz. 9 Prosimy o potwierdzenie, iż przedmiotem zamówienia są przewodnice jednorazowego użytku - tak jak obecnie stosowane - o parametrach wskazanych w rubryce nazwa i opis produktu.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy

40.6. Zadanie 215 Poz. 10 Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne przewodnice wielorazowe - tak jak obecnie stosowane - wykonane z równoważnych, optymalnie dobranych materiałów, przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

40.7. Zadanie 215 Poz. 11 Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do drenażu klatki piersiowej z trokarem - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać kolorystyczne oznaczenie wielkości rozmiaru zgodne z ISO, ułatwiające dobór rozmiaru w zależności od potrzeb klinicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

40.8. Zadanie 215 poz 11 Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do drenażu klatki piersiowej z trokarem - tak jak obecnie stosowane - powinny zgodnie z wymogiem siwz, posiadać linię kontrastującą w rtg, widoczną wzdłuż całego cewnika oraz znaczniki rtg, określające położenie otworów drenażowych, co zapewnia precyzyjną identyfikację położenia cewnika w każdych warunkach klinicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

40.9. Zadanie 215 Poz. 12-13 Prosimy o wykreślenie przedmiotowych pozycji z zadania 215, gdyż stanowią one przedmiot zamówienia w zadaniu 224.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy. Poprawiono również opis w zadaniu 224

40.10 zadanie 215 Poz. 13 Prosimy o bliższy opis przedmiotu zamówienia, zgodnie z Art. 29 ust.1 i Art. 30 ust. 1 Ustawy Pzp i/lub potwierdzenie oczekiwanego rozmiaru ze wskazaniem jego cechy, i/lub o wskazanie oczekiwanego wyrobu medycznego z podaniem producenta i numeru katalogowego, co umożliwi zaoferowanie tego lub równoważnych wyrobów, wszystkim Wykonawcom.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy. Poprawiono również opis w zadaniu 224

40.11. Zadanie 215 Poz. 14 Prosimy o potwierdzenie, iż przedmiotem zamówienia są dreny brzuszne - tak jak obecnie stosowane - o parametrach wskazanych w rubryce nazwa i opis produktu.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia dotychczasowy opis, prawidłowy opis znajduje się w załączniku nr 1 arkusz asortymentowo- ilościowo- cenowy

40.12. Zadanie 215 Poz. 16 Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne przewodnice długie - tak jak obecnie stosowane - w rozmiarach 4mm x 60-67,3cm (do rurek 5.0-8.0) oraz 5mm x 60-69,3cm (do rurek 6.0-11.0),

przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów siwz. W tym miejscu zwracamy uwagę, iż wg naszej najlepszej wiedzy stawianie wymogu kompatybilności przewodnicy do rurki w rozmiarze 11.5 może być pomyłką pisarską, gdyż rurki w takich rozmiarach nie istnieją, a z pewnością nie są przedmiotem zamówienia w rzeczonym zadaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

40.13. Zadanie 215 Poz. 17 Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne przewodnice długie - tak jak obecnie stosowane - w rozmiarach 4mm x 33,5-34cm (do rurek 5.0-8.0) oraz 5mm x 36,5-37cm (do rurek 6.0-11.0), przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów siwz. W tym miejscu zwracamy uwagę, iż wg naszej najlepszej wiedzy stawianie wymogu kompatybilności przewodnicy do rurki w rozmiarze 11.5 może być pomyłką pisarską, gdyż rurki w takich rozmiarach nie istnieją, a z pewnością nie są przedmiotem zamówienia w rzeczonym zadaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

39.8. Zadanie 216 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści maskę mikrobiologicznie czystą, wykonaną z polipropylenu bez PCV i DEHP, niewymagającą blaszki metalowej (uszczelnienie wokół nosa przez dopasowany elastyczny mankiet). Pozwala to na stosowanie maski w środowisku MRI.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

39.9. Zadanie 216 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści maskę mikrobiologicznie czystą, wykonaną z polipropylenu bez PCV i DEHP, niewymagającą blaszki metalowej (uszczelnienie wokół nosa przez dopasowany elastyczny mankiet). Pozwala to na stosowanie maski w środowisku MRI.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

15.4. Pakiet nr 220 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższych igieł do blokad nerwów obwodowych :

Igła echogeniczna na całej długości aż do czubka igły dzięki specjalnemu piaskowaniu, do procedur nie wymagających użycia neurostymulatora np. do TAP-u. Znaczniki odległości co 1cm, połączona przedłużka o długości 50cm z możliwością odkręcenia, pozwalająca na podłączenie strzykawki bezpośrednio do igły jeżeli zachodzi taka potrzeba. Ostrze ścięte pod kątem 30°. Igła w rozmiarach: 22G/35mm, 20G/50mm, 22G/50mm, 22G/85mm, 20G/100mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

9.1. Czy Zamawiający w pozycji 1,2 **zestaw 221** dopuści postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi lub zakrzywionymi o średnicy 13 FR i długości 20 cm?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniująca szafka 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 wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia przewodnica „J” 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
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian z wyjątkiem długości przy pozycji 2

12.5. Zadanie nr 221, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń (poliuretan), odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12Fr i długości 20cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apiogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery `J` z znaczoną długością w skalowanym dozowniku , strzykawka 10 ml, dwa koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu `Y`, taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

12.6 Zadanie nr 221, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń (poliuretan), odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 14Fr i długości 20cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apiogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery `J` z znaczoną długością w skalowanym dozowniku , strzykawka 10 ml, dwa koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu `Y`, taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

12.7. Zadanie nr 221, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń (poliuretan), odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12Fr i długości 20cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apiogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery `J` z znaczoną długością w skalowanym dozowniku , strzykawka 10 ml, dwa koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu `Y`, taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

12.8. Zadanie nr 221, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń (poliuretan), odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 14Fr i długości 20cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apiogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery `J` z znaczoną długością w skalowanym dozowniku , strzykawka 10 ml, dwa koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu `Y`, taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

28.1. Dotyczy zadania nr 221:

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienia czy w zakresie zadania nr 221 Zamawiający zarówno w poz. 1 jak i 2 oczekuje zaofiarowania dokładnie takiego samego produktu o średnicy 13 i długości 200mm?

1	Cewniki wysokoprzepływowe (HIGHFLOW), o nerkowatym kształcie przekroju, schodkowa końcówka cewnika dwuświatłowego pozbawiona otworów bocznych, unikalna technologia obejmuje dodanie jonów bizn przeciwbakteryjnych do powłoki nakładanej na powierzchnię cewnika. Średnica zewn. A(f) 13 długość 200mm.	szt.	60
---	--	------	----

2	Cewniki wysokoprzepływowe (HIGHFLOW), o nerkowatym kształcie przekroju, schodkowa końcówka cewnika dwuświatłowego pozbawiona otworów bocznych, unikalna technologia obejmuje dodanie jonów bizn przeciwbakteryjnych do powłoki nakładanej na powierzchnię cewnika. Średnica zewn. A(f) 13 długość 200mm.	szt.	30
---	--	------	----

Czy wskazanie powyższego stanowiło jedynie omyłkowe działanie Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian z wyjątkiem długości przy pozycji 2

32.1. Pakiet 226 Poz. 1 Czy Zamawiający w pak. 226 poz. 1 dopuści stapler liniowy z nożem wbudowanym w ładunek, w rozmiarze 60mm o długości linii zszywek 65,1 mm i długości linii cięcia 62,9 mm, jednorazowego użytku do stosowania wewnętrznego? Stapler z dwustronną dźwignią do wystrzelenia ładunku wraz z przyciskiem szybkiego zwalniania. Wskaźnik końca linii cięcia, ładunek zabezpieczający przed przypadkowym wystrzeleniem oraz systemy zabezpieczające zespolenie, początek i koniec zespolenia na długości min. 2,2 mm zszywki poza linią cięcia, system kontroli dźwigni zapewniający równoczesne zamykanie końcówek roboczych narzędzia i równomierną kompresję tkanki, 64 zszywek ze stopu tytanu, wysokość zszywki otwartej 4,8mm, wysokość zszywki zamkniętej 2,0 mm ułożonych w dwóch rzędach. Stapler z wstępnie załadowanym ładunkiem.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

32.2. Pakiet 226 Poz. 2 Czy Zamawiający w pak. 226 poz. 2 dopuści ładunek do staplera liniowego z nożem dł. 60 zszywki 4,8 mm (kolor zielony)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

32.3. Pakiet 226 Poz. 3 Czy Zamawiający w pak. 226 poz. 3 dopuści stapler liniowy z nożem wbudowanym w ładunek, w rozmiarze 80 mm o długości linii zszywek 85,1 mm i długości linii cięcia 82,9 mm, jednorazowego użytku do stosowania wewnętrznego? Stapler z dwustronną dźwignią do wystrzelenia ładunku wraz z przyciskiem szybkiego zwalniania. Wskaźnik końca linii cięcia, ładunek zabezpieczający przed przypadkowym wystrzeleniem oraz systemy zabezpieczające zespolenie, początek i koniec zespolenia na długości min. 2,2 mm zszywki poza linią cięcia, system kontroli dźwigni zapewniający równoczesne zamykanie końcówek roboczych narzędzia i równomierną kompresję tkanki, 84 zszywek ze stopu tytanu, wysokość zszywki otwartej 3,8 mm, wysokość zszywki zamkniętej 1,5 mm ułożonych w dwóch rzędach. Stapler z wstępnie załadowanym ładunkiem.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga staplera 60mm z zachowaniem pozostałych parametrów z SIWZ.

32.4. Pakiet 226 Poz. 4 Czy Zamawiający w pak. 226 poz. 4 dopuści ładunek do staplera liniowego z nożem dł. 80 zszywki 3,8 mm (kolor niebieski)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga ładunku do staplera 60mm z zachowaniem pozostałych parametrów z SIWZ.

32.5. Pakiet 226 Poz. 5 Czy Zamawiający w pak. 226 poz. 5 dopuści stapler liniowy z nożem wbudowanym w ładunek, w rozmiarze 80 mm o długości linii zszywek 85,1 mm i długości linii cięcia 82,9 mm, jednorazowego użytku do stosowania wewnętrznego? Stapler z dwustronną dźwignią do wystrzelenia ładunku wraz z przyciskiem szybkiego zwalniania. Wskaźnik końca linii cięcia, ładunek zabezpieczający przed przypadkowym wystrzeleniem oraz systemy zabezpieczające zespolenie, początek i koniec zespolenia na długości min. 2,2 mm zszywki poza linią cięcia, system kontroli dźwigni zapewniający równoczesne zamykanie końcówek roboczych narzędzia i równomierną kompresję tkanki, 84 zszywek ze stopu tytanu, wysokość zszywki otwartej 3,8 mm, wysokość zszywki zamkniętej 1,5 mm ułożonych w dwóch rzędach. Stapler z wstępnie załadowanym ładunkiem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

32.6. Pakiet 226 Poz. 6 Czy Zamawiający w pak. 226 poz. 6 dopuści ładunek do staplera liniowego z nożem dł. 80 zszywki 3,8 mm (kolor niebieski)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

32.7. Pakiet 226 Poz. 7 Czy Zamawiający w pak. 226 poz. 7 dopuści stapler liniowy z nożem wbudowanym w ładunek, w rozmiarze 80 mm o długości linii zszywek 85,1 mm i długości linii cięcia 82,9 mm, jednorazowego użytku do stosowania wewnętrznego? Stapler z dwustronną dźwignią do wystrzelenia ładunku wraz z przyciskiem szybkiego zwalniania. Wskaźnik końca linii cięcia, ładunek zabezpieczający przed przypadkowym wystrzeleniem oraz systemy zabezpieczające zespolenie, początek i koniec zespolenia na długości min. 2,2 mm zszywki poza linią cięcia, system

kontroli dźwigni zapewniający równoczesne zamykanie końcówek roboczych narzędzia i równomierną kompresję tkanki, 84 zszywek ze stopu tytanu, wysokość zszywki otwartej 4,8 mm, wysokość zszywki zamkniętej 2,0 mm ułożonych w dwóch rzędach. Stapler z wstępnie załadowanym ładunkiem.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

32.8. Pakiet 226 Poz. 8 Czy Zamawiający w pak. 226 poz. 8 dopuści ładunek do staplera liniowego z nożem dł. 80 zszywki 4,5mm (kolor zielony)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

32.9. Pakiet 226 Poz. 9

Czy Zamawiający w pak. 226 poz. 9 dopuści stapler okrężny o średnicy zewnętrznej kowadełka 21 mm, 26 mm, 29 mm, 32 mm zakrzywiony; jednorazowego użytku do stosowania wewnętrznego? Stapler wyposażony jest w: zintegrowaną automatyczną blokadę bezpieczeństwa, która zapobiega przypadkowemu oddaniu strzału, przed i po zespoleniu, system obrotowego ostrza, które minimalizuje traumatyzację tkanek podczas cięcia, zszywki ze stopu tytanu w dwóch rzędach z kontrolowanym dociskiem tkanki i regulowaną wysokością zszywek, pokrętło regulacyjne „motylkowe” ułatwiające zamykanie i otwieranie staplera.

Odpowiedź: Pytanie bezzasadne, nie dotyczy pozycji nr 9

49.10. Dotyczy zadania nr 226 Czy Zamawiający w przypadku wątpliwości, że zaofferowany produkt spełnia wymagania SIWZ, wezwie Oferentów po rygorem odrzucenia ich oferty do dostarczenia bezzwrotnych próbek do danej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

49.15. Dotyczy zadania nr 226 Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie że w pozycji nr 3 Zamawiający wymaga staplera o długości 60mm, a nie jak jest napisane 80 mm ponieważ w pozycji nr 4 wymagany jest ładunek do staplera o długości 60 mm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga staplera 60mm z zachowaniem pozostałych parametrów z SIWZ.

8.7. Czy Zamawiający w **Zadaniu 229** dopuści rurkę tracheostomią bez klinu do rozłączania obwodu oddechowego; rurkę spełniającą wszystkie pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

40.15. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 230** dopuści również zaofferowanie oprócz asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, równoważny jednorazowy laparoskopowy stapler do mocowania siatek, śr. 5 mm, narzędzie z 25 zszywkami, narzędzie do mocowania siatki mającej możliwość przylegania do jelit ze wskaźnikiem zużycia zszywek, systemem pozycjonującym oraz wchłanialnymi zszywkami o dwóch miejscach przyczepu do tkanki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

49.14. Dotyczy zadania nr 230: zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty z urządzenie do mocowania siatki przepuklinowej metodą laparoskopową, zszywki wchłanialne z kopolimeru poli (glikolid-ko-L-laktyd) (PGLA), długość zszywki 5,1mm. Liczba zszywek w urządzeniu -30szt. Długość kaniuli 36cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

39.10 Zadanie 231 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofferowanie układu o długości 1,6m? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

26.5 Pytanie nr 5 – dotyczy pakiet nr 232 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofferowanie czepek wykonanego z włókniny typu PPSB o gramaturze 17-20g/m², zakończony lekką elastyczną, nieuciskającą gumką, niesterylny. Rozmiar uniwersalny o średnicy ok. 53cm. Opakowanie handlowe: 100szt w worku foliowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIA WARTOŚĆ

31.76. Zadanie 232, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści czepek dostępny w rozmiarze uniwersalnym spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

31.77. Zadanie 232, pozycja 1 Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem, czyli 60 opakowań po 100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIĄ WARTOŚĆ

34.27. Zadanie 232 Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

34.28. zadanie 232 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIĄ WARTOŚĆ

41.24. Pakiet 232 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka medycznego w rozmiarze uniwersalnym o gramaturze min. 10g.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

41.25. Pakiet 233 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka ochronnego medycznego w kolorze białym lub zielonym o gramaturze min. 14g.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

34.29. Zadanie 233 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian. NALEŻY ODPOWIEDNIO PRZELICZYĆ I WPISAĆ W KOLUMNIE 4 ODPOWIEDNIĄ WARTOŚĆ

34.30. zadanie 233 Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 16 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

26.6 Pytanie nr 6 – dotyczy pakiet nr 233 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie czepka wykonanego z włókniny typu PPSB o gramaturze 12g/m², zakończony lekką elastyczną, nieuciskającą gumką, niesterylny. Rozmiar uniwersalny o średnicy ok. 53cm. Opakowanie handlowe: 100szt w worku foliowym.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

34.32. Zadanie 234 Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 25 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian

26.7. Pytanie nr 7 – dotyczy pakiet nr 237 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowego jałowego fartucha chirurgicznego wykonanego z włókniny SMMMS, pełnobarierowy, zgodny z EN 13795 1-3; gramatura 35g/m², posiadający dodatkowe nieprzemakalne wzmocnienia w części przedniej i w rękawach o gramaturze 50g/m². Rękaw zakończony miękkim mankietem 100% poliester. Tylne części fartucha zachodzące na siebie. Umieszczenie toków w kartoniku. Szwy wykonane metodą ultradźwiękową. f. Odporność na penetrację płynów (chłonność) 100 cm H₂O w części wzmocnionej, natomiast BI=6. Pod szyją zapinany rzep. Rozmiary M, L, XL.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

29.14. ZADANIE 237 Poz. nr 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania fartuchów zgodnych z opisem SIWZ wykonanych z materiału SMS o odporności na przenikanie płynów min. 165 cm H₂O?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.78. Zadanie 237, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści fartuch zapiany w okolicy karku na standardowy rzep?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.79. Zadanie 237, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie cieczy w strefie krytycznej 66 cm H₂O?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.80. zadanie 237, poz. 1 Czy Zamawiający wymaga aby fartuchy były zgodne z jedyną, aktualną normą EN 13795-1:2019? Pozostałe wydania normy przestały obowiązywać w październiku 2019, w związku z tym oferowanie produktów zgodnych z normą EN 13795:2013 lub EN 13795:2010 jest niezgodne z aktualnymi wymogami prawnymi. Jeżeli tak, to czy Zamawiający wymaga dokumentu potwierdzającego spełnienie normy EN 13795-1:2019?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

41.26. Pakiet 237 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha izolacyjnego, pełnobarierowy, wykonany z włókniny polipropylenowej powlekanej polietylenem. Rękawy zakończone elastyczną gumką, gramatura 40-45 g/m². Wiązany na troki z tyłu, krój prosty, kolor niebieski. Zapewnia ochronę przed czynnikami biologicznymi i substancjami chemicznymi, zgodnie z kategorią III środka ochrony osobistej wg. normy EN 14126:2003+AC:2004; typ 6P-B wg. EN 13034:2005+A1:2009 - ochrona przed działaniem substancji chemicznej w postaci cieczy. Wyrób medyczny klasy I ,Dostępne rozmiary: M, L, XL, XXL

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

48.12. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu nr 237 jednorazowych fartuchów posiadających odporność na przesiąkanie płynów materiału stanowiącego wzmocnienia min. 215 cm H₂O.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

41.27 Pakiet 238 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ubrań operacyjnych o gramaturze 35g. , wyposażonych w 3 praktyczne kieszenie, spodnie wyposażone w taśmę w celu regulacji, kolor niebieski.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian

31.81. Zadanie 238, pozycja 1 Dotyczy zadania nr 213 i 230: Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty z urządzenie do mocowania siatki Czy Zamawiający dopuści ubranie operacyjne wykonane z włókniny SMS o gramaturze 35g/m² z bluzą z wycięciem pod szyją w kształcie V obszytym lamówką w kolorze ubrania, spodnie wiązane na troki; w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obok istniejącego zapisu proponowane rozwiązanie, pozostałe zapisy SIWZ bez zmian

41.28 Pakiet 239 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ubrań operacyjnych o gramaturze 35g. Kolor niebieski. Reszta zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

31.82. Zadanie 239, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści ubranie operacyjne wykonane z włókniny SMS o gramaturze 35g/m² z bluzą z wycięciem pod szyją w kształcie V obszytym lamówką w kolorze ubrania; w kolorze niebieskim spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

18.1. Zadanie 241

Czy Zamawiający dopuści produkt o następującej specyfikacji:

System leczenia wypadania macicy stosowany w zabiegach naprawy przedniego i szczytowego wypadnięcia poprzez wzmocnienie struktur dla miednicy. Zabieg przeprowadzany jest za pomocą jednego nacięcia pochwy.

Innowacyjny system TAS (Tissue Anchoring System) polegający na precyzyjnym połączeniu implantu z więzadłem krzyżowo-kolcowym przy pomocy kotwic o 6 punktach mocowania i kącie 360 stopni.

Siatka polipropylenowa, monofilamentowa, niewchłaniająca o bardzo delikatnej strukturze w części centralnej – gramatura 16 g/m². Łatwy do zidentyfikowania znak w części centralnej daje możliwość symetrycznego umieszczenia implantu pod szyją pęcherza moczowego. Specjalnie zaprojektowane instrumenty pozwalające na bezpieczne i precyzyjne wszczepianie do więzadeł krzyżowo-kolcowych oraz wewnętrznych mięśni zasłoniętych. System pętli na ramionach mocujących umożliwia dostosowanie naprężenia przy wsparciu podcewkowym.

Parametry techniczne: grubość siatki – 0,5 mm, wielkość porów – 0,5-1 um.

System całkowicie jednorazowy, sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

DOTYCZY ZAPISÓW SIWZ

17.1 Dot. zapisów SIWZ Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

30.1 . Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, **który nie należy do żadnej grupy kapitałowej** przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

21.10. Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

46.1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

ODPOWIEDŹ NA PYTANIA 17.1;30.1;21.10; 46.1 - Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą

43.1. Dot. Rozdział VI, pkt 2.7

Ponieważ wśród asortymentu wymaganego przez Zamawiającego jest asortyment niebędący wyrobem medycznym zwracamy się z prośbą o modyfikację w następujący sposób:

7. Ważne i aktualne na dzień otwarcia ofert dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP

- zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, **jeżeli dotyczy**

- m.in:

- Deklaracja/e zgodności,
- certyfikat/y zgodności (wydany przez jednostkę notyfikowaną - o ile jest wymagany),
- potwierdzenie, że oferowany wyrób medyczny został zgłoszony/wpisany do rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu lub dokonano powiadomienia o wyrobie w trybie art. 58 ustawy o wyrobach medycznych (nazwa wyrobu zgłoszona/wpisana do rejestru winna odpowiadać nazwie handlowej /katalogowej oferowanego wyrobu).

Jeżeli (zgodnie z treścią art. 13 ustawy) wytwórca nie ma miejsca zamieszkania lub siedziby w państwie członkowskim oraz nie wyznaczył autoryzowanego przedstawiciela albo jeżeli wyrób nie jest wprowadzany do obrotu na odpowiedzialność wytwórcy lub autoryzowanego przedstawiciela, informuje o tym fakcie Zamawiającego poprzez dołączenie do oferty stosownego oświadczenia w tym zakresie. Jeżeli dany wyrób medyczny nie podlega wpisowi do Rejestru Wyrobów Medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i używania, należy załączyć oświadczenie z uzasadnieniem, dlaczego wpisowi nie podlega.

UWAGA Każdy dokument powinien być opisany, jakiej pozycji z Załącznika 1 do SIWZ dotyczy.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający zwraca uwagę na treść zapisu: Ważne i aktualne na dzień otwarcia ofert dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP - zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.

Jeżeli dany produkt nie jest wyrobem medycznym w rozumieniu ww. ustawy wówczas nie ma obowiązku dostarczania dokumentów. To Wykonawca składający ofertę po zapoznaniu się z opisem przedmiotu zamówienia wie, czy dany produkt jest wyrobem medycznym czy też nie. Zasadniczo jest kilka zadań których asortyment- zgodnie z opisem- nie podlega ustawie jw.

DOTYCZY PROJEKTU UMOWY

27.1. Dotyczy warunków umowy **§ 5 ust. 14** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „Wykonawca nie może bez zgody podmiotu, który utworzył SPZOZ MSWiA we Wrocławiu dokonać

jakiegokolwiek czynności prawnej mającej na celu zmianę wierzyciela SPZOZ MSWiA we Wrocławiu – art. 54 ust. 5 i 6 ustawy z dnia 15.04.2011 r. o działalności leczniczej – Dz. U. 2020 r. poz. 295 z późn. zm). Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

43.2. Dot. Zał. nr 3 do SIWZ, pkt IV(formularz ofertowy) oraz Zał. nr 5 (wzór umowy §6 ust. 1)

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu dostaw do 4 dni roboczych oraz „dostaw interwencyjnych” do 48 godzin przypadających w dni robocze.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

44.1. Dotyczy wzór umowy § 6 pkt. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację zamówienia interwencyjnego w ciągu 48h w dni robocze od momentu złożenia zamówienia? Termin 24h w wymaga, aby Wykonawca osobiście dostarczył przedmiot zamówienia, co wpłynie znacząco na cenę ostateczną produktu (zakładając uwzględnienie kosztu takiej usługi).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

27.2. Dotyczy warunków umowy **§ 6 ust. 15** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „Wykonawcy nie przysługują względem Zamawiającego jakiegokolwiek roszczenia z tytułu niezrealizowania pełnej ilości przedmiotu umowy, przy czym Zamawiający zobowiązujący się do zrealizowania przedmiotu umowy w co najmniej 80%.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

27.3. Dotyczy warunków umowy **§ 6 ust. 17** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy zamówionego towaru w terminie określonym w ust. 1 niniejszego paragrafu Zamawiający zastrzega sobie prawo zakupu tego towaru u innego Dostawcy, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy, zachowując prawo do kary umownej zgodnie z § 8 ust. 1 lit. a.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

43.3. Dot. Załącznik nr 5- wzór umowy §6 ust. 17 Zwracamy się z prośbą o wykreślenie §6 ust. 17 z treści umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

44.2. Dotyczy wzór umowy § 6 pkt. 17 Wnioskujemy o dodanie do w/w punktu następującego zastrzeżenia: Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia wyznaczając mu dodatkowy nie krótszy niż 3 dniowy termin.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

43.4. Dot. Załącznik nr 5- wzór umowy §6 ust. 17 W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się prośbą o modyfikację §6 ust. 17 poprzez usunięcie zapisu o naliczeniu kary umownej:

*17.W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy zamówionego towaru w terminie określonym w ust. 1 niniejszego paragrafu Zamawiający zastrzega sobie prawo zakupu tego towaru u innego Dostawcy, **zachowując prawo do kary umownej zgodnie z § 8 ust. 1 lit. a..***

Naliczenie kary umownej za zwłokę w dostarczeniu zamówionych towarów po dokonaniu nabycia zastępczego powoduje w istocie podwójne karanie Wykonawcy za to samo przewinienie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

43.5. Dot. Załącznik nr 5- wzór umowy §6 ust. 18 Zwracamy się z prośbą o wykreślenie §6 ust. 18 z treści umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

43.6. Dot. Załącznik nr 5- wzór umowy §6 ust. 18 W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się prośbą o modyfikację §6 ust. 18 w sposób następujący:

18. W przypadku, gdy cena zakupionego towaru u innego dostawcy będzie wyższa niż wynikająca z cen podanych w załączniku nr 1 do umowy, Wykonawca na żądanie Zamawiającego, zwróci mu wynikającą z różnicy cen kwotę, w

terminie 14 dni od daty wezwania.. Różnica w cenie zakupu towaru u innych dostawców nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego przedmiotu umowy wynikającego z cennika stanowiącego załącznik umowy."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

27.4. Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego wadliwej partii dostarczonego towaru (braki ilościowe, towar niekompletny, uszkodzony, niezgodny z zamówieniem w zakresie opisu przedmiotu zamówienia, lub z terminem ważności niezgodnym z zapisem ust. 1, Wykonawca zobowiązuje się do uzupełnienia braków ilościowych oraz do jego bezpłatnej wymiany w ilościach zakwestionowanych na towar wolny od wad w terminie 7 dni roboczych licząc od dnia uznania reklamacji za zasadną.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

27.9. Dotyczy warunków umowy § 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu: „Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/wymagalności wskazanego na fakturze.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

29. 15. Wzór umowy § 8 – Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”? Uzasadnione jest aby przesłanką naliczenia kary umownej była zwłoka (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

16. 1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne za:

a. opóźnienie w dostarczeniu partii towaru w wysokości 0,5 % wartości brutto niedostarczonej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej partii towaru, przy czym w przypadku, gdyby wysokość kary była niższa niż 10 zł, to należna kara będzie wynosić 10 zł. Jeżeli opóźnienie będzie trwało dłużej niż 30 dni, to Zamawiający ma prawo do rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym bez dodatkowego wezwania wykonawcy do realizacji przedmiotu umowy i zastosowania kary wynikającej z zapisu lit. d niniejszego paragrafu,

b. za opóźnienie w rozpatrzeniu reklamacji lub opóźnienie w wymianie uszkodzonego lub niekompletnego towaru w wysokości 0,5% od wartości brutto reklamowanego towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego towaru, przy czym w przypadku, gdyby wysokość kary była niższa niż 10 zł, to należna kara będzie wynosić 10 zł,

c. za opóźnienie w dostarczeniu dokumentu, o którym mowa § 6 ust. 20 - 30 zł za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu umowy, którego dotyczą niedostarczone dokumenty. Jeżeli opóźnienie będzie trwać dłużej niż 30 dni, to Zamawiający ma prawo do rozwiązania umowy z przyczyny leżącej po stronie Wykonawcy i zastosowania kary wynikającej z zapisu ust. d niniejszego paragrafu,

d. odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie (wypowiedzenie) z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca, w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

27.5. Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 1a Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„opóźnienie w dostarczeniu partii towaru w wysokości 0,2% wartości brutto niedostarczonej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, jeśli opóźnienie trwało nie dłużej niż 7 dni i 0,5% wartości brutto niedostarczonej partii towaru za każdy następny dzień opóźnienia, przy czym w przypadku, gdyby wysokość kary była niższa niż 10 zł, to należna kara będzie wynosić 10 zł. Jeżeli opóźnienie będzie trwało dłużej niż 30 dni, to Zamawiający ma prawo do rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy i zastosowaniu kary wynikającej z zapisu lit. d niniejszego paragrafu,

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

27.6. Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 1b, 1d Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 0,5% na 0,2%, 1% na 0,5% oraz odpowiednio z 20% na 5%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

27.7. Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 1c Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„za opóźnienie w dostarczeniu dokumentu, o którym mowa § 6 ust. 20 - 10 zł za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, jeśli opóźnienie trwało nie dłużej niż 7 dni i 20 zł za każdy następny dzień opóźnienia. Jeżeli opóźnienie będzie trwało dłużej niż 30 dni, to Zamawiający ma prawo do rozwiązania umowy z przyczyny leżącej po stronie Wykonawcy i zastosowania kary wynikającej z zapisu ust. d niniejszego paragrafu, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy,”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

27.8. Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „Zamawiający może po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy rozwiązać umowę, w przypadku wystąpienia, co najmniej jednej z niżej wymienionych okoliczności:”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

43.7. Dot. Załącznik nr 5- wzór umowy §8 ust. 1 lit. a, b, c, d

Zwracamy się prośbą o modyfikację §8 ust. 1 w sposób następujący:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne za:

a. zwłokę w dostarczeniu partii towaru w wysokości 0,2 % wartości brutto niedostarczonej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli zwłoka trwała nie dłużej niż 7 dni i 0,5 % wartości brutto niedostarczonej partii towaru za każdy następny dzień zwłoki, przy czym w przypadku, gdyby wysokość kary była niższa niż 5 zł, to należna kara będzie wynosić 5 zł. Jeżeli zwłoka będzie trwała dłużej niż 30 dni, to Zamawiający ma prawo do rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym bez dodatkowego wezwania wykonawcy do realizacji przedmiotu umowy i zastosowania kary wynikającej z zapisu lit. d niniejszego paragrafu,

b. za zwłokę w rozpatrzeniu reklamacji lub zwłokę w wymianie uszkodzonego lub niekompletnego towaru w wysokości 0,2% od wartości brutto reklamowanego towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli zwłoka trwała nie dłużej niż 7 dni i 0,5% wartości brutto reklamowanego towaru za każdy następny dzień zwłoki, przy czym w przypadku, gdyby wysokość kary była niższa niż 5 zł, to należna kara będzie wynosić 5 zł,

c. za zwłokę w dostarczeniu dokumentu, o którym mowa § 6 ust. 20 - 10 zł za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli zwłoka trwała nie dłużej niż 7 dni i 20 zł za każdy następny dzień zwłoki. Jeżeli zwłoka będzie trwała dłużej niż 30 dni, to Zamawiający ma prawo do rozwiązania umowy z przyczyny leżącej po stronie Wykonawcy i zastosowania kary wynikającej z zapisu ust. d niniejszego paragrafu,

d. odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie (wypowiedzenie) z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca, w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

43.8. Dot. Załącznik nr 5- wzór umowy §8 ust. 1 lit. a, b, c, d W przypadku negatywnej odpowiedzi na poprzednie pytanie zwracamy się prośbą o modyfikację §8 ust. 1 w sposób następujący:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne za:

*a. **zwłokę** w dostarczeniu partii towaru w wysokości 0,5 % wartości brutto niedostarczonej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień **zwłoki**, jeśli **zwłoka** trwała nie dłużej niż 7 dni i 1 % wartości brutto niedostarczonej partii towaru za każdy następny dzień **zwłoki**, przy czym w przypadku, gdyby wysokość kary była niższa niż 10 zł, to należna kara będzie wynosić 10 zł. Jeżeli **zwłoka** będzie trwała dłużej niż 30 dni, to Zamawiający ma prawo do rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym bez dodatkowego wezwania wykonawcy do realizacji przedmiotu umowy i zastosowania kary wynikającej z zapisu lit. d niniejszego paragrafu,*

*b. za **zwłokę** w rozpatrzeniu reklamacji lub **zwłokę** w wymianie uszkodzonego lub niekompletnego towaru w wysokości 0,5% od wartości brutto reklamowanego towaru za każdy rozpoczęty dzień **zwłoki**, jeśli **zwłoka** trwała nie dłużej niż 7 dni i 1 % wartości brutto reklamowanego towaru za każdy następny dzień **zwłoki**, przy czym w przypadku, gdyby wysokość kary była niższa niż 10 zł, to należna kara będzie wynosić 10 zł,*

*c. za **zwłokę** w dostarczeniu dokumentu, o którym mowa § 6 ust. 20 - 30 zł za każdy rozpoczęty dzień **zwłoki**, jeśli **zwłoka** trwała nie dłużej niż 7 dni i 50 zł za każdy następny dzień **zwłoki**. Jeżeli **zwłoka** będzie trwała dłużej niż 30 dni, to Zamawiający ma prawo do rozwiązania umowy z przyczyny leżącej po stronie Wykonawcy i zastosowania kary wynikającej z zapisu ust. d niniejszego paragrafu,*

d. odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie (wypowiedzenie) z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca, w wysokości 20 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

43.9. Dot. Załącznik nr 5- wzór umowy §8 ust. 6 lit. a, b, c Zwracamy się prośbą o modyfikację §8 ust. 1 w sposób następujący:

6. Zamawiający może w trybie natychmiastowym rozwiązać umowę, w przypadku wystąpienia, co najmniej jednej z niżej wymienionych okoliczności:

a. **trzykrotnego** opóźnienia w dostarczeniu przedmiotu umowy przez Wykonawcę od ustalonego w § 6 ust. 1 terminu dostawy,

b. **trzykrotnego** dostarczenia przedmiotu umowy z wadami,

c. stwierdzenia przypadku dostarczenia przedmiotu umowy nieodpowiadającego wymogom określonym w SIWZ lub wystąpienia incydentu medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

44.3. dotyczy wzoru umowy §8 pkt. 1 pkt. a, b, c, d. Zgodnie z Kodeksem cywilnym karę umowną można naliczyć w wypadku zawinionego działania lub zaniechania, więc Wykonawca powinien odpowiadać za zwłokę, nie za opóźnienie. Wykonawca nie powinien odpowiadać za opóźnienie wywołane np. siłą wyższą, działaniem organów administracji. W związku z tym proponujemy, aby w omawianym punkcie słowo „opóźnienie” zastąpić słowem „zwłoka”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

44.4. Dotyczy wzoru umowy § 8 pkt. 1 a. W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/wykonaniu napraw gwarancyjnych/ oraz 10% w przypadku odstąpienia od umowy. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do: - 0,2% wartości brutto niedostarczonej partii towaru za każdy dzień zwłoki, jeśli zwłoka trwała nie dłużej niż 7 dni i 0,5% wartości brutto niedostarczonej partii towaru za każdy dzień zwłoki, (...)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

44.5. Dotyczy wzoru umowy § 8 pkt. 1 b) W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/wykonaniu napraw gwarancyjnych/ oraz 10% w przypadku odstąpienia od umowy. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do: - 0,2% wartości brutto reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki, jeśli zwłoka trwała nie dłużej niż 7 dni i 0,5% wartości brutto reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki, (...)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

44.6. Dotyczy wzoru umowy § 8 pkt. 1 c) W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie. Wnosimy o obniżenie kary umownej od poziomu: - 10 zł / za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostarczeniu dokumentów, jeśli zwłoka trwała nie dłużej niż 7 dni i 30 zł za każdy następny dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

44.7. Dotyczy wzoru umowy § 8 pkt. 1 c) Odstąpienie od umowy jest rozwiązaniem radykalnym i niekorzystnym dla obu stron umowy, w tym również Zamawiającego. Wobec tego Wykonawca proponuje dodanie obowiązku pisemnego wezwania Wykonawcy do realizacji obowiązków w wyznaczonym terminie, nadając mu następujące brzmienie: *Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem rozwiązania umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni termin*". Taka konstrukcja chroni słuszny interes Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

44.8. Dotyczy wzoru umowy § 8 pkt. 1 d) W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/wykonaniu napraw gwarancyjnych/ oraz 10% w przypadku odstąpienia od umowy. Wobec powyższego prosimy o obniżenie kary umownej do poziomu: 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

44.9. Dotyczy wzoru umowy § pkt. 1 Zwracamy uwagę, że brak określenia limitu kar może prowadzić do powstania kary rażąco wygórowanej. Jakkolwiek zasadne jest zabezpieczenie interesów Zamawiającego oraz należytego wykonania zamówienia to uregulowania dotyczące kar umownych nie mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia po stronie Zamawiającego oraz naruszenia zasady proporcjonalności. W związku z tym proponujemy określenie limitu kar umownych, co umożliwi również wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należyłą wycenę oferty (zgodne z wyrok KIO z 4.09.2018, KIO 1601/18). Proponujemy wprowadzenie zapisu o następującej treści: „*Maksymalny limit kar umownych, jakie Zamawiający może naliczyć Wykonawcy, wynosi 10% wartości wynagrodzenia brutto umowy.*”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

44.10. Dotyczy wzoru umowy § 8 pkt. 6 Rozwiązanie umowy jest rozwiązaniem radykalnym i niekorzystnym dla obu stron umowy, w tym również Zamawiającego. Wobec tego Wykonawca proponuje dodanie obowiązku pisemnego wezwania Wykonawcy do realizacji obowiązków w wyznaczonym terminie, nadając mu następujące brzmienie: *Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem rozwiązania umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni termin*”. Taka konstrukcja chroni słuszny interes Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

29.16. Wnosimy o wprowadzenie do umowy nowego paragrafu regulujące skutki wystąpienia siły wyższej mającej wpływ na realizację obowiązków wynikających z łączącej strony umowy. Proponowane brzmienie:

Siła Wyższa

1. Strony umowy zgodnie z postanawiają, że nie są odpowiedzialne za skutki wynikające z działania siły wyższej, w szczególności pożaru, powodzi, ataku terrorystycznego, klęsk żywiołowych, zagrożeń epidemiologicznych, a także innych zdarzeń, na które strony nie mają żadnego wpływu i których nie mogły uniknąć bądź przewidzieć w chwili podpisania umowy (siła wyższa).
2. Strona umowy, u której wyniknęły utrudnienia w wykonaniu umowy wskutek działania siły wyższej, jest obowiązana do bezzwłocznego poinformowania drugiej strony o wystąpieniu i ustaniu działania siły wyższej. Zawiadomienie to określa rodzaj zdarzenia, jego skutki na wypełnianie zobowiązań wynikających z Umowy, zakres asortymentu, którego dotyczy, i środki przedsięwzięte, aby te konsekwencje złagodzić.
3. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim jest to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu umowy, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
4. Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykoananiu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.
5. W przypadku, gdy utrudnienia w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej utrzymują się dłużej niż trzy miesiące od czasu stwierdzenia wystąpienia siły wyższej, każda ze stron może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w części objętej działaniem siły wyższej. Rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym następuje w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

Wprowadzenie powyższej regulacji pozwoli na jednoznaczne określenie obowiązków stron w przypadku wystąpienia siły wyższej. Wskazać bowiem należy, iż siła wyższa traktowana jest jako jedna z przesłanek wyłączających odpowiedzialność na zasadzie ryzyka, a więc również umożliwiających wykonawcy uwolnienie się od ponoszenia odpowiedzialności za niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie tej umowy, w tym za uchybienia terminowi wykonania zakontraktowanych prac czy dostaw. Jednakże w celu zapewnienie ochrony interesów obu stron umowy w przypadku wystąpienia siły wyższej wprowadzenie powyższych zapisów pozwoli na podjęcie działań mających na celu ograniczenie negatywnych skutków wynikających z tego stanu.

W sytuacji braku zgody na wprowadzenie do projektu umowy postanowień w zakresie działania siły wyższej, o których mowa w pkt 1 niniejszego wniosku, wnosimy o wyrażenie zgody bądź dopuszczenie takiej możliwości przez Zamawiającego na jednoczesne zawarcie w momencie podpisania umowy o udzielenie zamówienia publicznego aneksu modyfikującego postanowienia umowy w zakresie terminów dostaw tzw. asortymentu krytycznego obejmującego środki ochrony indywidualnej w powszechnym rozumieniu tego słowa służące do walki z pandemią wirusa COVID – 19 zgodnie z dostępnością towarów, wyłączającego odpowiedzialność Wykonawcy za opóźnienia w dostawie ww. towaru (tj. w zakresie przewidzianych kar umownych oraz pokrywania ewentualnych kosztów zakupów interwencyjnych) oraz wprowadzającego ewentualną możliwość modyfikacji ceny ww. produktów i

w razie nieosiągnięcia porozumienia w zakresie ceny – wprowadzającego możliwość rozwiązania umowy z zachowaniem miesięcznego okresu wypowiedzenia. Z uwagi na trudną oraz dynamicznie zmieniającą sytuację na rynku wyrobów medycznych w zw. z pandemią wirusa COVID – 19 Wykonawca nie jest w stanie ocenić na etapie składania oferty i zawierania umowy, czy w zw. z ww. okolicznościami będzie w stanie w sposób pełny i terminowy realizować umowę o zamówienie publiczne przez cały okres jej obowiązywania. Sytuacja na rynku wyrobów medycznych jest tak dynamiczna, że informacje od producentów oraz dostawców o dostępności produktów stanowiących środki ochrony indywidualnej w powszechnym rozumieniu tego słowa służące do walki z pandemią wirusa COVID – 19 zmieniają się niekiedy z dnia na dzień. Jest to związane z drastycznym wzrostem zapotrzebowania na te produkty, ograniczeniami produkcyjnymi, niedostępnością surowców, z których są produkowane środki ochrony indywidualne oraz nagłymi decyzjami politycznymi władz państw na całym świecie przez które przebiegają sieci dystrybucyjne (np. konfiskata kontenerów z produktami stanowiącymi środki ochrony indywidualnej).

W zakresie dopuszczalności zmiany treści umowy o udzielenie zamówienia publicznego już na etapie podpisania umowy w zw. z pandemią COVID – 19 wypowiedział się Urząd Zamówień Publicznych: *„Celem wszczęcia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego jest realizacja potrzeb instytucji zamawiającej poprzez nabycie przez zamawiającego określonego rodzaju niezbędnych dla jego funkcjonowania lub realizacji określonych zadań - dostaw, usług lub robót budowlanych. Niewątpliwie zaistnienie okoliczności, o których mowa w art. 46 ust. 5 ustawy Pzp niweczy ten cel. **Z tego też względu niezmiernie istotne jest podejmowanie przez strony przyszłej umowy o zamówienie publiczne działań, które pozwoliłyby na uniknięcie negatywnych skutków dla postępowania, w postaci nie zawarcia umowy o zamówienie publiczne.** W tym kontekście należy wskazać, że w przypadku, gdy obie strony, tj. zamawiający i wykonawca są zainteresowane zawarciem umowy, ale z uwagi na zmienioną sytuację, nie mogą jej zawrzeć na warunkach wskazanych w ofercie, wówczas **zasadnym wydaje się rozważenie przez strony możliwości zmiany projektu umowy, o ile spełnione będą przesłanki do zmiany umowy w trybie art. 144 ust. 1 ustawy Pzp, która zostałaby zawarta w wyniku tego postępowania.** Działanie takie pozwolić może na dostosowanie warunków realizacji kontraktu do zmienionych nadzwyczajnymi zdarzeniami okoliczności. Należy przy tym wskazać, że w ocenie Urzędu Zamówień Publicznych, **dyspozycja art. 144 ust. 1 ustawy Pzp może znaleźć zastosowanie do zmiany umowy o zamówienie publiczne zarówno w przypadku, gdy zdarzenie określone jako przesłanka zmiany umowy, zaistniało przed zawarciem umowy, jak i po dacie jej zawarcia.** O dopuszczalności zmiany umowy w sprawie zamówienia publicznego przed jej zawarciem wypowiedział się Sąd Okręgowy w Nowym Sączu w wyroku z dnia 2 czerwca 2005 r. (sygn. III Ca 262/05), w którym wskazano, że nie ma przeszkód, aby przepis art. 144 ust. 1 Pzp zastosować odpowiednio po wyborze oferty, a przed podpisaniem umowy. Skoro ustawodawca dopuszcza – w określonych sytuacjach - dokonywanie zmian postanowień umowy już zawartej, to tym bardziej możliwe są zmiany w przyszłej umowie. W konsekwencji, **jeżeli zarówno Zamawiający, jak i wykonawca wyrażają wolę zawarcia umowy na zmienionych warunkach, a zmiana taka pozostaje w zgodzie z dyspozycją art. 144 ust. 1 ustawy Pzp, to może ona zostać wprowadzona i uwzględniona jeszcze przed zawarciem umowy.** Takie działanie pozwoli na realizację zamówienia, tj. zaspokojenie potrzeb zakupowych zamawiającego, a jednocześnie na uniknięcie negatywnych konsekwencji dla wykonawcy (tj. utraty wadium), który nie jest w stanie zrealizować zamówienia publicznego na warunkach wskazanych w swojej ofercie, z uwagi na wystąpienie nieprzewidywalnych okoliczności”* (opinia jest dostępna na stronie internetowej UZP pod adresem: <https://www.uzp.gov.pl/strona-glowna/slider-aktualnosci/przeslanki-zatrzymania-wadium-w-kontekście-okolicznosci-wywołanych-panujaca-epidemia-covid-19/interpretacja-i-stosowanie-przeslanek-zatrzymania-wadium,-o-których-mowa-w-art.-46-ust.-5-ustawy-pzp-w-kontekście-okolicznosci-wywołanych-panujaca-epidemia-covid-19>). Stanowisko wyrażone w piśmie Prezesa UZP znajduje swoje potwierdzenie w treści przepisu art. 15r ust. 4 i 4a ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych. Na podstawie art. 15r ust. 4a ww. ustawy w przypadku stwierdzenia, że okoliczności związane z wystąpieniem pandemii wirusa COVID-19 mogą wpłynąć na należyte wykonanie umowy, Zamawiający, w uzgodnieniu z Wykonawcą, może dokonać zmiany umowy zgodnie z zasadami określonymi w ust. 4. Do dnia 24.06.2020 r. ustawodawca nie przewidywał obligatoryjnej zmiany umowy. Przepis art. 15r ust. 4 u-COVID-19 w pierwotnym brzmieniu dotyczył możliwości zmiany umowy w sprawie zamówienia. Jednakże regulacja ta, w ocenie ustawodawcy była niewystarczająca. Jak wynika z uzasadnienia rządowego projektu ustawy o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych na zapewnienie płynności finansowej przedsiębiorcom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o zmianie niektórych innych ustaw, IX kadencja, druk sejm. 382, s. 60-61: W projektowanych przepisach proponuje się odejście od fakultatywności dokonywania zmiany umowy na rzecz jej obligatoryjności, w sytuacji gdy Zamawiający stwierdzi, że okoliczności związane z epidemią COVID-19 wskazane przez Wykonawcę mają wpływ na należyte wykonanie umowy. Postulowana zmiana ma na celu stworzenie gwarancji, w szczególności dla wykonawców, że postanowienia umów o udzielenie zamówień publicznych będą uwzględniały zmianę warunków społeczno-gospodarczych wywołaną epidemią COVID-19, która wpływa negatywnie na możliwość wykonania obowiązków umownych. W uzasadnieniu projektu ustawy o zmianie ustawy o COVID-19 wskazano, że: „Propozycje zawarte w projekcie wpisują się zatem, co do zasady, we wspomniane regulacje z zakresu zamówień publicznych, uwzględniają one jednak specyfikę sytuacji społeczno-gospodarczej wywołanej COVID-19, w tym przede wszystkim konieczność podjęcia szybkich i efektywnych działań”. Dlatego ustawą z dnia 19.06.2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorcom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19 zmieniono art. 15r ust. 4 u.COVID-19

wprowadzając obowiązek zmiany umowy Zgodnie z nowym brzmieniem regulacji: Zamawiający, po stwierdzeniu, że okoliczności związane z wystąpieniem COVID-19:

1) wpływają na należyte wykonanie umowy w sprawie zamówienia, w uzgodnieniu z wykonawcą dokonuje zmiany umowy, o której mowa w art. 144 ust. 1 pkt 3 p.z.p. (art. 15r ust. 4 u.COVID-19);

2) mogą wpłynąć na należyte wykonanie umowy w sprawie zamówienia, zamawiający, w uzgodnieniu z wykonawcą, może dokonać zmiany umowy (art. 15r ust. 4a u.COVID-19)".

Odpowiedź: Zamawiający zwraca uwagę, że projekcie umowy jest paragraf 10 Siła wyższa. Paragraf pozostaje bez zmian.

38.1. Czy Zamawiający potwierdza, że w trosce o jakość dostarczanego asortymentu wymaga, aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dostosowanie temperatury i wilgotności przewożonego asortymentu, do wymogów ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach? Zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpłynąć na szczelność opakowania jednostkowego a tym samym utratę sterylności. Ze względu na obecne zagrożenie epidemiologiczne COVID-19, jest to sytuacja szczególnie niebezpieczna. Zbyt niska temperatura (ujemna), może natomiast doprowadzić do uszkodzenia sprzętu wykonanego z medycznego PVC, mikropęknięcia, rozszczelnienie zastawek itp. Wytwórcy sprzętu medycznego coraz częściej jako powód nie uznania reklamacji, podają przechowywanie (transport) towaru niezgodnie z zaleceniami producenta.

Odpowiedź: Zamawiający odsyła do zmienionej treści formularza oferty – dopisano dodatkowe oświadczenie. Zamawiający nie wymaga i nie wyraża zgody na wprowadzenie ww. zmian.

38.2. Czy zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2 „produkty lecznicze oraz **wyroby medyczne chroni się od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych**”, w trosce o jakość dostarczanego asortymentu Zamawiający wprowadzi do umowy następujący zapis? „Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamawiany towar, do siedziby Zamawiającego odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy bez zmian.

38.3. Czy w świetle obecnych wydarzeń Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie pozwoli na zabezpieczenie przed wzajemnym skażeniem produktów oraz ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Odpowiedź: Zamawiający odsyła do zmienionej treści formularza oferty – dopisano dodatkowe oświadczenie. Zamawiający nie wymaga i nie wyraża zgody na wprowadzenie ww. zmian.

38.4. Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź: Zamawiający odsyła do par. 6 ust 6 projektu umowy.

38.5. „Zgodnie z art. 14 ust. 5 ustawy o wyrobach medycznych, wyroby są transportowane, składowane oraz przechowywane w warunkach zapewniających ich nienaruszalność, zachowanie właściwości oraz bezpieczeństwo pacjentów, użytkowników i osób trzecich. W związku z powyższym jakich środków transportu wymaga Zamawiający dla poszczególnych rodzajów wyrobów medycznych stanowiących przedmiot zamówienia, zwłaszcza w zakresie zachowania zakresu dopuszczalnych temperatur przechowywania i transportu tych wyrobów? Czy i jakich dokumentów lub oświadczeń wymaga Zamawiający dla potwierdzenia spełnienia tych wymagań?”

Odpowiedź: Zamawiający odsyła do zmienionej treści formularza oferty – dopisano dodatkowe oświadczenie. Zamawiający nie wymaga i nie wyraża zgody na wprowadzenie ww. zmian.

46.2. Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Wykonawca ma posiadać dokumenty do których posiadania jest zobowiązany ustawą o wyrobach medycznych i jeżeli wynika to z opisu przedmiotu zamówienia.

POWYŻSZE ODPOWIEDZI (JAK I WYNIKAJĄCE Z NICH ZMIANY) SĄ INTEGRALNĄ CZĘŚCIĄ SIWZ I DOTYCZĄ WSZYSTKICH WYKONAWCÓW BIORĄCYCH UDZIAŁ W NINIEJSZYM POSTĘPOWANIU.

WYKONAWCA JEST ZOBOWIĄZANY ZŁOŻYĆ OFERTĘ Z UWZGLĘDNIENIEM POWYŻSZEGO

Odpowiednie zmiany zostały naniesione w :

- 1. Ogłoszeniu**
- 2. zał. Nr 1- arkusz asortymentowo-ilościowo-cenowy**
- 3. zał. nr 2- formularz oferty**

Zamawiający zmienia termin składania i otwarcia ofert na 05.02.2021r godz. 09.00/09.05