**Wojewódzki Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej**

**Centrum Leczenia Chorób Płuc i Rehabilitacji w Łodzi**

91-520 Łódź, ul. Okólna 181

Centrala telefoniczna: /42/ 617 72 11; fax.: /42/ 659 03 18; Sekretariat: /42/ 659 00 11

email: [clchp@centrumpluc.com.pl](mailto:clchp@centrumpluc.com.pl)[www.centrumpluc.com.pl](http://www.centrumpluc.com.pl/)

BDO 000035986 KRS 0000192656

Łódź, dnia 15.09.2020 r.

L.dz.WZZOZCLChPłiR/ZP/25-1/20

Dotyczy: przetargu *nieograniczonego na sukcesywne dostawy drobnego sprzętu medycznego i materiałów jednorazowych*

**Numer sprawy: 25/ZP/PN/20**

Wojewódzki Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej Centrum Leczenia Chorób Płuc i Rehabilitacji w Łodzi na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2019, poz. 1843 z późn. zm.) udziela odpowiedzi na zadane przez wykonawców pytania dotyczące zapisów treści SIWZ w/w postępowania.

**Pytanie 1, Dotyczy Pakiet 56, pozycja 3:**Czy Zamawiający dopuści cewnik do przeskórnej nefrotomii o przekroju 10Fr o długości 30cm, wykonany z poliuretanu przez co zapewnia wygodę pacjenta. Boczne otwory zapewniają maksymalny odpływ. Zestaw dostarczany jest z elementami niezbędnymi, dostosowanymi do siebie i ułatwiającymi bezpieczne stosowanie produktu. W skład zestawu wchodzi między innymi: cewnik typu Pigtail, prowadnik o długości 100cm z rdzeniem nitinolowym z PTFE z zakończeniem typu ‘J’, który zapewnia elastyczność i zabezpiecza prze pęknięciem, dren łączący, trokar do nakłuwania (kaniula), igła punkcyjna 18G o długości 20cm oraz igła Chiba 22G o długości 20cm, rozszerzacze powięzi w rozmiarach 6Fr- 14Fr, skalpel #11 oraz skrzydełka mocujące cewnik.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**  
  
**Pytanie 2, Dotyczy Pakiet 56, pozycja 6:** Czy Zamawiający dopuści zestaw do cystostomii nadłonowej dostarczany z pojedynczym cewnikiem poliuretanowym typu ‘J’ o przekroju 12Fr. Zestaw zawiera w szczególności podzielną kaniulę metalową o długości 120mm, cewnik z prostownikiem, skalpel #11, skrzydełka mocujące, zawór.  
**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 3, Dotyczy Pakiet 56, pozycja3:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z Pakietu nr 56 i stworzy osobny pakiet.  
**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na podział pakietu, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 4, Dotyczy Pakiet 56, pozycja 5:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5 z Pakietu nr 56 i stworzy osobny pakiet.  
**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na podział pakietu, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 5, Dotyczy Pakiet 56, pozycja 6:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 6 z Pakietu nr 56 i stworzy osobny pakiet.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na podział pakietu, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 6, Dotyczy Pakiet 56, pozycja 9:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 9 z Pakietu nr 56 i stworzy osobny pakiet.  
**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na podział pakietu, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 7, Dotyczy Pakiet 56, pozycja 10:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 10 z Pakietu

nr 56 i stworzy osobny pakiet.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na podział pakietu, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 8 – dotyczy Pakietu nr 21:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha chirurgicznego jałowego wykonanego z włókniny typu SMMMS, o gramaturze 35g/m2. Rękaw zakończony miękkim, poliestrowym mankietem. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Fartuch wyposażony w 2 troki zewnętrzne i 2 wewnętrzne, troki zewnętrzne połączone kartonikiem umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego. Szwy wykonane metodą ultradźwiękową. Rozmiary: L, XL, XXL.

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 21 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie fartucha chirurgicznego jałowego wykonanego z włókniny typu SMMMS, o gramaturze 35g/m2. Rękaw zakończony miękkim, poliestrowym mankietem. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Fartuch wyposażony w 2 troki zewnętrzne i 2 wewnętrzne, troki zewnętrzne połączone kartonikiem umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego. Szwy wykonane metodą ultradźwiękową. Rozmiary: L, XL, XXL.**

**Pytanie nr 9 – dotyczy Pakietu nr 22:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha niejałowego wykonanego z włókniny typu SMMMS, o gramaturze 35g/m2. Rękaw zakończony miękkim, poliestrowym mankietem. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Szwy wykonane metodą ultradźwiękową. Rozmiary: L, XL.

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 22 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie fartucha niejałowego wykonanego z włókniny typu SMMMS, o gramaturze 35g/m2. Rękaw zakończony miękkim, poliestrowym mankietem. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Szwy wykonane metodą ultradźwiękową. Rozmiary: L, XL.**

**Pytanie nr 10 – dotyczy Pakietu nr 65:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzana cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

• Wodę destylowaną

• Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę

• 2g chlorowodorek lidokainy

• 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)

• 0.060g hydroksybenzoat metylu

• 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 65 Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu o powyższych parametrach.**

**Pytanie 11, dotyczy pakietu 11:**Czy zamawiający dopuści fartuch włókninowy, j.u., gramatura 25 g/m2, długi rękaw, zakończony lekką elastyczną, nieuciskającą gumką, bez mankietu, wiązany z tyłu w talii i przy szyi, niesterylny?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 12, dotyczy pakietu 11:**Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 20 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 11 Zamawiający dopuszcza wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 20 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.**

**Pytanie 13, dotyczy pakietu 11:**Czy zamawiający wymaga fartuchy z certyfikatem STANDARD 100 OEKO-TEX%

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 11 Zamawiający dopuszcza fartuchy z certyfikatem STANDARD 100**

**OEKO-TEX%.**

**Pytanie 14, dotyczy pakietu 11:**Czy zamawiający wymaga wyrób, który spełnia wymagania zasadnicze Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. 2016 poz. 211) i Dyrektywy Rady 93/42/EWG (93/42/EEC),

z późniejszymi zmianami?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 15, dotyczy Pakiet nr 6:** Prosimy o dopuszczenie rękawic: rękawice diagnostyczne nitrylowe,grubość na palcu 0,09-0,10mm, dłoni 0,06-0,07mm, mankiecie 0,05-0,06mm,rolowany mankiet, teksturowane tylko na palcach, kolor niebieski, chlorowane od wewnątrz, długość min. 240mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kategorii I. Zgodne z normą 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. Dopuszczone do kontaktu z żywnością, potwierdzone piktogramami na opakowaniu. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671 potwierdzone badaniami jednostki niezależnej. Opakowanie a'100 sztuk (S-XL) – z przeliczeniem ilości opakowań. Raport z badań producenta do serii dostarczonych próbek, nie starszy niż z 2017.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 16, dotyczy Wzoru umowy**: Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 a-d:

1**.** W razie stwierdzenia przez Zamawiającego nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy lub części umowy, Wykonawca zapłaci kary umowne:

a) w wysokości 3% wartości brutto niedostarczonego zamówienia, gdy Wykonawca nie zrealizuje go w jednej dostawie w terminie określonym w §2 ust. 2 lub §2 ust. 3, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanego w terminie zamówienia.** Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z § 2 ust.7 umowy;

b) gdy Zamawiający lub Wykonawca rozwiąże umowę w całości lub w danej części z powodu okoliczności, za które ponosi odpowiedzialność Wykonawca - w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej danej części umowy określonej w załączniku nr 1 do umowy lub odpowiednio w wysokości 5% niezrealizowanej wartości brutto całości umowy;

c) w wysokości 3% wartości brutto towaru niedostarczonego w wyznaczonym terminie, w przypadku uchybienia terminowi określonemu w §3 ust. 4 w przypadku uznanej reklamacji, za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w wyznaczonym terminie towaru.** Nie zmienia to uprawnień Zamawiającego wynikających z § 2 ust. 7 umowy;

d) gdy Wykonawca lub Zamawiający odstąpi od danej części umowy lub całości umowy lub w inny sposób ją zakończy z powodu okoliczności, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność - w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej danej części umowy określonej w załączniku nr 1 do umowy lub odpowiednio w wysokości 5% niezrealizowanej wartości brutto całości umowy;

**Odpowiedź, dot. pkt. a), b), c), d): Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 17, dot. Pakiet nr 18 poz. Nr 1 :** Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 18 poz. nr 1 maseczek medycznych z gumką, typu I, zgodnych z wymaganiami normy PN-EN 14683:2019, poziomem filtracji minimum 95% BFE, ciśnieniem różnicowym <40 Pa/cm2 i czystością mikrobiologiczną na poziomie min. 30 cfu/g,

zgodnie z normą PN-EN ISO 11737-1.

**Odpowiedź: W zakresie Pakietu 18 poz. 1 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie maseczek medycznych**

**z gumką, typu I, zgodne z wymaganiami normy PN-EN 14683:2019, poziomem filtracji minimum 95% BFE, ciśnieniem różnicowym <40 Pa/cm2 i czystością mikrobiologiczną na poziomie min. 30 cfu/g, zgodnie**

**z normą PN-EN ISO 11737-1.**

**Pytanie 18, dot. Pakiet nr 18 poz. nr 2:** Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 18 poz. nr 2 maseczek medycznych z gumką, typu I, zgodnych z wymaganiami normy PN-EN 14683:2019, poziomem filtracji minimum 95% BFE, ciśnieniem różnicowym <40 Pa/cm2 i czystością mikrobiologiczną na poziomie min. 30 cfu/g,

zgodnie z normą PN-EN ISO 11737-1.

**Odpowiedź: W zakresie Pakietu 18 poz. 2 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie maseczek medycznych**

**z gumką, typu I, zgodne z wymaganiami normy PN-EN 14683:2019, poziomem filtracji minimum 95% BFE, ciśnieniem różnicowym <40 Pa/cm2 i czystością mikrobiologiczną na poziomie min. 30 cfu/g, zgodnie**

**z normą PN-EN ISO 11737-1.**

**Pytanie 19, Dotyczy 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. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp

zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiejkolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie Wykonawcy.

**Odpowiedź: 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.**

**Pytanie 20, dot. CZĘŚĆ NR 19, poz. 1-3:**Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunków samoprzylepnych posiadających warstwę chłonną z wiskozy? Pozostałe parametry bez zmian

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 19, poz. 1-3 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opatrunków samoprzylepnych posiadających warstwę chłonną z wiskozy.** **Pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 21, dot. CZĘŚĆ NR 9-10, 18, 21:** Wnosimy o wprowadzenie do umowy nowego paragrafu regulujące skutki wystąpienia siły wyższej mającej wpływ na realizacje obowiązków wynikających z łączącej strony umowy dla w/w części. 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 wykonaniu 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 potrzebzakupowych 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-kontekscie-okolicznosci-wywolanych-panujaca-epidemia-covid-19/interpretacja-i-stosowanie-przeslanek-zatrzymania-wadium,-o-ktorych-mowa-w-art.-46-ust.-5-ustawy-pzp-w-kontekscie-okolicznosci-wywolanych-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 nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 22, dot. Wzoru umowy,§ 7, ust. 1a; c**: Wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzegania kar umownych i obniżenie ich wysokości w następującym zakresie:

- §7 ust. 1a do kwoty 1% wartości niedostarczonej części zamówienia,

- §7 ust. 1c do kwoty 1% wartości zareklamowanej części towaru

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 23, dot. Wzoru umowy§ 7, ust. 1a; c:** Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, aby w w/w paragrafie wzoru umowy słowo „opóźnienie” zostało zastąpione słowem „zwłoka”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 24, dot. Pakiet 3:** Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, sterylne, wykonane z naturalnego lateksu w kolorze naturalnym, kształt anatomiczny? Wewnętrzna powierzchnia rękawic pudrowana. Zewnętrzna powierzchnia rekawic teksturowana. Mankiet prosty. Grubość rękawicy 0,23 mm na palcu, 0,21 mm na dłoni, 0,22 mm na mankiecie. Długość 285 mm. Poziom protein 200 μg/g lub mniej łącznych protein podlegających ekstrakcji . AQL ( ostateczna kontrola produkcyjna ) 0,65. Spełnia normę EN 455 części 1-4. Oraz spełnia wymogi normy ASTM F 1671.Oznakowanie CE zgodnie z MDD 93/42/EWG (klasa IIa). Rozmiary od 5,5 do 9,0. Na opakowaniu umieszczone informacje: data produkcji, termin ważności, numer serii, nazwa i adres producenta, informację w języku polskim oraz znak CE, piktogramy.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 25, dot. Pakiet 3:** Prosimy o odstąpienie dołączenia raportu badań producenta i dopuszczenie potwierdzenia wymaganych parametrów karta danych technicznych.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 26, dot. Pakiet 5:** Prosimy o dopuszczenie rękawic w kolorze zielonym z prostym mankietem z technologią Surefit ( eliminacja zwijania mankietu) o grubości na palcach 0,19 mm, sile zrywu przed starzeniem 12,6N, zarejestrowanych jako środek ochrony indywidualnej kategorii III typ A. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: : Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 27, dot. Pakiet 21:** Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 35 g/m2? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: W zakresie Pakietu 21 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie fartucha o gramaturze 35 g/m2. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.**

**Pytanie 28, dot. Pakiet 11, poz. 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartucha jednorazowego z rękawem zakończonym elastyczną gumką?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 29, dot. Pakiet 11, poz. 1:** Wnioskujemy o dopuszczenie fartuchów, które są środkiem ochrony indywidualnej kat I.  Oczekiwane przez Państwa fartuchy nie mieszczą się w definicji wyrobu medycznego. Rozumiemy, że nie oczekują Państwo fartuchów zgodnych z normą EN 13795-1, czyli fartuchów wykonanych minimum z SMS 35g.  Wniosek motywujemy aktualnymi wytycznymi Departamentu Nadzoru i Badań Klinicznych Wyrobów Medycznych w URPLMiPB.

**Odpowiedź: W zakresie Pakietu 11, poz. 1 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie fartucha o gramaturze 35g. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.**

**Pytanie 30, dot. Część nr 42:** Prosimy Zamawiającego w poz. 3 o dopuszczenie rękojeści do laryngoskopu jednorazowej standardowej, φ 30 mm.**Odpowiedź: W zakresie Pakietu 42 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękojeści do laryngoskopu jednorazowej standardowej, φ 30 mm.**

**Pytanie 31, dot. Część nr 42:** Czy Zamawiający w poz. 1-3 pisząc „Możliwość stosowania rękojeści w polu magnetycznym - potwierdzenie od Producenta załączyć” miał na myśli „załączyć do oferty”?**Odpowiedź: Zgodnie z pkt. 4.A. SIWZ – powyższy dokument Wykonawca składa na wezwanie**

**Zamawiającego.**

**Pytanie 32, dot. Część nr 52:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności zestawu do resuscytacji o następujących parametrach:Ad.1 - Zestaw do resuscytacji jednorazowego użytku dla dorosłych. W skład zestawu wchodzi worek samorozprężalny do wentylacji mechanicznej pacjenta o pojemności 1600 ml z zaworem ciśnieniowym 60 cm H2O, worek wykonany z PVC; 2 maski anestetyczne typu Flex jednorazowego użytku w rozmiarze 4 (pierścień biały) i 5 (pierścień - niebieski); korpus przezroczysty, rozmiar oznaczony odpowiednim kolorem pierścienia oraz cyfrą na korpusie maski, z nadmuchiwanym mankietem i końcówką drenu; przewód tlenowy dł. ok. 2 m; rezerwuar tlenowy o pojemności 2 500 ml. Objętość wyrzutowa 700ml. Przeznaczony dla pacjentów o wadze powyżej 30 kg. Oznaczenie dla sprzętu jednorazowego. Termin ważności min 24 miesiąceAd. 2 - Zestaw do resuscytacji jednorazowego użytku dla dzieci W skład zestawu wchodzi worek samorozprężalny do wentylacji mechanicznej pacjenta o pojemność 500 ml z zaworem ciśnieniowym 60 cm H2O, worek wykonany z PVC; 2 maski anestetyczne typu Flex jednorazowego użytku w rozmiarze 4 (pierścień czerwony) i 3 (pierścień - żółty); korpus przezroczysty, rozmiar oznaczony odpowiednim kolorem pierścienia oraz cyfrą na korpusie maski, z nadmuchiwanym mankietem i końcówką drenu; przewód tlenowy dł. 2 m; rezerwuar tlenowy o pojemności 2 500 ml. Objętość wyrzutowa 300ml. Przeznaczony dla pacjentów o wadze 7- 30 kg. Oznaczenie dla sprzętu jednorazowego. Termin ważności min 24 miesiąceAd. 3 - Zestaw do resuscytacji jednorazowego użytku dla noworodków**.** W skład zestawu wchodzi worek samorozprężalny do wentylacji mechanicznej pacjenta o pojemności 280 ml z zaworem ciśnieniowym 40 cm H2O, worek wykonany z PVC; 2 maski anestetyczne typu Flex jednorazowego użytku w rozmiarze 0 (pierścień zielony) i 1 (pierścień - różowy); korpus przezroczysty, rozmiar oznaczony odpowiednim kolorem pierścienia oraz cyfrą na korpusie maski, z nadmuchiwanym mankietem i końcówką drenu; przewód tlenowy dł. 2 m; rezerwuar tlenowy o pojemności 600 ml. Objętość wyrzutowa 150ml. Przeznaczony dla pacjentów o wadze poniżej 7kg. Oznaczenie dla sprzętu jednorazowego. Termin ważności min 24 miesiące

**Odpowiedź: Zamawiajacy dopuszcza:**

**Ad.1 - Zestaw do resuscytacji jednorazowego użytku dla dorosłych. W skład zestawu wchodzi worek samorozprężalny do wentylacji mechanicznej pacjenta o pojemności 1600 ml z zaworem ciśnieniowym 60 cm H2O, worek wykonany z PVC; 2 maski anestetyczne typu Flex jednorazowego użytku w rozmiarze 4 (pierścień biały) i 5 (pierścień - niebieski); korpus przezroczysty, rozmiar oznaczony odpowiednim kolorem pierścienia oraz cyfrą na korpusie maski, z nadmuchiwanym mankietem i końcówką drenu; przewód tlenowy dł. ok. 2 m; rezerwuar tlenowy o pojemności 2 500 ml. Objętość wyrzutowa 700ml. Przeznaczony dla pacjentów o wadze powyżej 30 kg. Oznaczenie dla sprzętu jednorazowego. Termin ważności min 24 miesiąceAd. 2 - Zestaw do resuscytacji jednorazowego użytku dla dzieci W skład zestawu wchodzi worek samorozprężalny do wentylacji mechanicznej pacjenta o pojemność 500 ml z zaworem ciśnieniowym 60 cm H2O, worek wykonany z PVC; 2 maski anestetyczne typu Flex jednorazowego użytku w rozmiarze 4 (pierścień czerwony) i 3 (pierścień - żółty); korpus przezroczysty, rozmiar oznaczony odpowiednim kolorem pierścienia oraz cyfrą na korpusie maski, z nadmuchiwanym mankietem i końcówką drenu; przewód tlenowy dł. 2 m; rezerwuar tlenowy o pojemności 2 500 ml. Objętość wyrzutowa 300ml. Przeznaczony dla pacjentów o wadze 7- 30 kg. Oznaczenie dla sprzętu jednorazowego. Termin ważności min 24 miesiąceAd. 3 - Zestaw do resuscytacji jednorazowego użytku dla noworodków. W skład zestawu wchodzi worek samorozprężalny do wentylacji mechanicznej pacjenta o pojemności 280 ml z zaworem ciśnieniowym 40 cm H2O, worek wykonany z PVC; 2 maski anestetyczne typu Flex jednorazowego użytku w rozmiarze 0 (pierścień zielony) i 1 (pierścień - różowy); korpus przezroczysty, rozmiar oznaczony odpowiednim kolorem pierścienia oraz cyfrą na korpusie maski, z nadmuchiwanym mankietem i końcówką drenu; przewód tlenowy dł. 2 m; rezerwuar tlenowy o pojemności 600 ml. Objętość wyrzutowa 150ml. Przeznaczony dla pacjentów o wadze poniżej 7kg. Oznaczenie dla sprzętu jednorazowego. Termin ważności min 24 miesiące**

**Pytanie 33, dot. Część nr 52:** 2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, jakich ilości w poz. 1-3 oczekuje.

**Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść formularza asortymentowo-cenowego w zakresie pakietu 52 poprzez wykreślenie w opisie poz. 1), 2), 3) ilości, tzn. poz. 1) „~~50 szt.”~~, poz. 2) ~~„6szt.”~~, poz. 3) ~~„4 szt.”~~.**

**Obowiązujące ilości są wskazane w kolumnie 4.**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Nr pakietu** | | **Opis przedmiotu zamówienia** | **Jedn. Miary** | **Ilość op** | | **Cena jedn. Netto** | **Wartość Netto** | | **Wartość Brutto** | ***Stawka VAT*** | | | ***Nazwa handlowa, nr katalogowy*** | ***Nazwa producenta*** | **Próbki** | |
| ***1*** | | *2* | *3* | *4* | | *5* | *6* | | *7* | *8* | | | *9* | *10* | *11* | |
| **52** | Worek samorozprężalny typu AMBU zapakowany w indywidualne opakowanie umożliwiające utrzymanie czystości mikrobiologicznej wraz z jedną maską, rezerwuarem oraz drenem do podawania tlenu. Zawór pacjenta z pojedynczą membraną o niezawodności działania. Faktura worka gwarantująca pewny uchwyt (nie śliska). Z zastawką PEEP. Bez ftalanów. Oznaczenie dla sprzętu jednorazowego. Termin ważności min 24 miesiące | | | | | | | | | | | | | | |
| 1) Worek samorozprężalny dla dorosłych: wentylacja pacjentów o masie ciała powyżej 30 kg; objętość worka 1475 ml, dostarczana objętość oddechowa 1100 ml, **Objętość rezerwuaru tlenu** 2600 ml, dłgosc drenu do podawania tlenu 2-2,5m; | | Szt | ***100*** |  | |  |  | | |  |  | |  |  | |
| 2) Worek samorozprężalny dla dzieci: wentylacja pacjentów o masie ciała 10 - 30 kg; objętość worka 635 ml, dostarczana objętość oddechowa 450m, **Objętość rezerwuaru tlenu** 2600 ml, długość drenu do podawania tlenu 2-2,5m; | | Szt | ***10*** |  | |  |  | | |  |  | |  |  | |
| 3) Worek samorozprężalny dla noworodków: wentylacja pacjentów o masie ciała poniżej10 kg; objętość worka 220 ml, dostarczana objętość oddechowa 150 ml, **Objętość rezerwuaru tlenu** 300 ml ml, długość drenu do podawania tlenu 2-2,5m; | | Szt | ***5*** |  | |  |  | | |  |  | |  |  | |

**Pytanie 34 dotyczy pak. 3 -5:** W związku ze zmianą stanu prawnego dotyczącego ŚOI, wejściem w życie rozporządzenia unijnego PPER 2016/425/UE oraz ustaleniem okresu przejściowego, w czasie którego nie można utrudniać udostępniania na rynku produktów objętych zakresem stosowania dyrektywy 89/686/EWG prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie również rękawic zarejestrowanych jako środek ochrony indywidualnej Kategorii III, posiadających certyfikat WE wydany na podstawie dyrektywy 89/686/EWG.

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 3 -5 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic zarejestrowanych jako środek ochrony indywidualnej Kategorii III, posiadających certyfikat WE wydany na podstawie dyrektywy 89/686/EWG.**

**Pytanie 35 dotyczy pak. 3 -4:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycjach rękawic sterylizowanych tlenkiem etylenu w opakowaniach zewnętrznych papier/folia

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 3 -4 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic sterylizowanych tlenkiem etylenu w opakowaniach zewnętrznych papier/folia.**

**Pytanie 36 dotyczy pak. 4:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o powierzchni zewnętrznej teksturowanej, poprawiającej właściwości chwytne o nieznacznie wyższej grubości, wynoszącej 0,23-0,24 mm na palcu i 0,19 – 0,20 mm na mankiecie. Pragniemy zaznaczyć, iż większa grubość rękawic wpływa korzystnie na ich wytrzymałość na uszkodzenia mechaniczne a co za tym idzie większa bezpieczeństwo użytkowników.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 37 dotyczy pak. 5:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o powierzchni zewnętrznej teksturowanej, poprawiającej właściwości chwytne o grubości na palcu 0,20-0,21 mm. Rękawice w kolorze zielonym.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 38 dotyczy pak. 3-5:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic dostępnych w rozmiarach 6.0 – 9,0. Pragniemy zaznaczyć, iż dostępne rozmiary umożliwiają w pełni precyzyjne dopasowanie rękawicy do kształtu i wielkości ręki.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 39 dotyczy pak. 21:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie fartuchów chirurgicznych wykonanych z włókniny SMMMS o gramaturze nieznacznie mniejszej niż ta wyspecyfikowana przez Zamawiającego, tj. 35 g/m2. Różnica ta nie wpływa bowiem na komfort i bezpieczeństwo pracy jego użytkownika, ponadto jest niewidoczna gołym okiem. Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ

**Odpowiedź: W zakresie Pakietu 21 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie fartuchów chirurgicznych jałowych wykonanych z włókniny polipropylenowej typu SMS lub SMMS o gramaturze 35g spełniające wszystkie pozostałe wymagania SIWZ.**

**Pytanie 40 dot. Projektu Umowy:** Wnosimy o modyfikację § 2 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 11 o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdomiesięcznie nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 41 dot. Projektu Umowy:** Wnosimy o modyfikację § 3 ust. 4 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 42 dot. Projektu Umowy:** Wnosimy o wykreślenie § 5 ust. 7 projektu umowy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 43 dot. Projektu Umowy:** Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 3 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 44 dot. Projektu Umowy:** Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 10 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 45 dot. Projektu Umowy:** Wnosimy o modyfikację § 6 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 11 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 46 dot. Projektu Umowy:** Wnosimy o modyfikację wysokości kar umownych przewidzianych § 7 ust. 1 projektu umowy odpowiednio:

a. Do wysokości 0,5% wartości towaru zamówionego a niedostarczonego za każdy dzień roboczy zwłoki w dostawie w lit. a)

b. Do wysokości 0,5% wartości towaru reklamowanego za każdy dzień roboczy zwłoki w lit c)

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 47 dot. Projektu Umowy:** Wnosimy o modyfikację § 11 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 48, Dotyczy Części nr 1, Pozycji nr 1:** Czy Zamawiający dopuści w Części nr 1, Pozycji nr 1 wchłanialną, plecioną, powlekaną, wykonaną z glikolidu i L-laktydu (90:10), powlekaną glikolidem i laktydem (30/70) oraz stearynianem wapnia o podtrzymywaniu tkankowym 65% po 14 dniach i 40% po 21 dniach, wchłanialną 56-70 dni oraz igłę o długości 36mm, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 49, Dotyczy Części nr 1, Pozycji nr 2:**Czy Zamawiający dopuści w Części nr 1, Pozycji nr 2 wchłanialną, plecioną, powlekaną, wykonaną z glikolidu i L-laktydu (90:10), powlekaną glikolidem i laktydem (30/70) oraz stearynianem wapnia o podtrzymywaniu tkankowym 65% po 14 dniach i 40% po 21 dniach, wchłanialną 56-70 dni oraz igłę o długości 40mm, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 50, Dotyczy Części nr 1, Pozycji nr 3:** Czy Zamawiający dopuści w Części nr 1, Pozycji nr 3 wchłanialną, plecioną, powlekaną, wykonaną z glikolidu i L-laktydu (90:10), powlekaną glikolidem i laktydem (30/70) oraz stearynianem wapnia o podtrzymywaniu tkankowym 65% po 14 dniach i 40% po 21 dniach, wchłanialną 56-70 dni oraz igłę o długości 40mm i opakowanie handlowe zawierające 36 saszetek z przeliczeniem wymaganych ilości w załączniku asortymentowo-cenowym, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 51, Dotyczy Części nr 1, Pozycji nr 4:** Czy Zamawiający dopuści w Części nr 1, Pozycji nr 4 wchłanialną, plecioną, powlekaną, wykonaną z kwasu poliglikolowego, powlekaną kaprolaktonem i stearynianem wapnia o podtrzymywaniu tkankowym 65% po 14 dniach i 40% po 21 dniach, wchłanialną 60-90 dni i opakowanie handlowe zawierające 36 saszetek z przeliczeniem wymaganych ilości w załączniku asortymentowo-cenowym, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 52, Dotyczy Części nr 1, Pozycji nr 5,6,7,8:** Czy Zamawiający dopuści w Części nr 1, Pozycjach nr 5,6,7,8 wchłanialną, plecioną, powlekaną, wykonaną z glikolidu i L-laktydu (90:10), powlekaną glikolidem i laktydem (30/70) oraz stearynianem wapnia o podtrzymywaniu tkankowym 65% po 14 dniach i 40% po 21 dniach, wchłanialną 56-70 dni oraz opakowanie handlowe zawierające 24 saszetki, z przeliczeniem wymaganych ilości w załączniku asortymentowo-cenowym, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 53, Dotyczy Części nr 1, Pozycji nr 9:** Czy Zamawiający dopuści w Części nr 1, Pozycji nr 9 nić jednowłóknową, wykonaną z poliglekapronu, wchłanialną 90-120 dni o podtrzymywaniu tkankowym 55% po 7 dniach i 25% po 21 dniach oraz igłę o długości 36mm i nić o długości 70cm, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 54, Dotyczy Części nr 1, Pozycji nr 9:** Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyłączenie z Części nr 1, Pozycji nr 9.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 55, Dotyczy Części nr 1, Pozycji nr 10:** Czy Zamawiający dopuści w Części nr 1, Pozycji nr 10 nić jednowłóknową, wykonaną z poliglekapronu, wchłanialną 90-120 dni o podtrzymywaniu tkankowym 55% po 7 dniach i 25% po 21 dniach oraz igłę o długości 40mm, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 56, Dotyczy Części nr 1, Pozycji nr 11-13:** Czy Zamawiający dopuści w Części nr 1, Pozycjach nr 11-13 nić polipropylenową, niewchłanialną, jednowłóknową, pakowana na prosto w celu zmniejszenia pamięci włókna po wyjęciu z opakowania?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 57, Dotyczy Części nr 1, Pozycji nr 14:** Czy Zamawiający dopuści w Części nr 1, Pozycji nr 14 taśmę o długości 90cm oraz opakowanie handlowe zawierające 20 saszetek, z przeliczeniem wymaganych ilości w załączniku asortymentowo-cenowym, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 58, Dotyczy Części nr 1, Pozycji nr 11-14:** Czy Zamawiający dopuści w Części nr 1, Pozycjach nr 11-14 nić pakowane kartonik oraz sterylne opakowanie folia papier?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 59, dot. Pakiet nr 2:** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wosku kostnego składającego się z wosku pszczelego 83%, wosk parafinowy 5% oraz palmitynianu izopropylu 12%? Palmitynian izopropylu jest substancją zmiękczającą.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie opakowania handlowego 12 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 60, dot. Pakiet 17, Pozycja 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych masek o wyższej klasie filtracji, tj. FFP3, spełniający pozostałe wymogi SIWZ?

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 17, poz. 1 Zamawiający dopuzcza maski o wyższej klasie filtracji, tj. FFP3, spełniających pozostałe wymogi SIWZ.**

**Pytanie 61, dot. Pakiet 42, Pozycja 1:** Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od opisanych szczegółowo parametrów rozmiaru dla łyżek 3 i 4. Tak szczegółowo opisana specyfikacja nie ma najmniejszego uzasadnienia praktycznego, a w jawny sposób ogranicza konkurencję do jednego wykonawcy, tj. firmy Medicavera. Prosimy zatem o dopuszczenie na zasadności równoważności poniższych łyżek:

*Łyżka do laryngoskopu, światłowodowa, jednorazowa, typ McIntosh. Rozmiary 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5 - wszystkie rozmiary łyżek mają pochodzić od jednego producenta i być dostępne do zamówienia od ręki. Nieodkształcająca się łyżka wykonana z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu, kompatybilna rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym. Światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, nieosłonięty. Wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści. Stopka mocująca do rękojeści również wykonana ze stopu metalu. Wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE, numeru seryjnego i symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2) naniesione po stronie wyprowadzenia światłowodu, pakowanie folia-folia. Na opakowaniu jednostkowym: nr katalogowy, opis produktu w języku polskim wraz z oznaczeniem rozmiaru, LOT, nazwa producenta.*

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie merytoryczne.

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 42, poz. 1 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękojeści o powyższych parametrach.**

**Pytanie 62, dot. Pakiet 42, Pozycja 2:** Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od opisanych szczegółowo parametrów rękojeści. Tak szczegółowo opisana specyfikacja nie ma najmniejszego uzasadnienia praktycznego, a w jawny sposób ogranicza konkurencję do jednego wykonawcy, tj. firmy Medicavera. Prosimy zatem o dopuszczenie na zasadności równoważności poniższych rękojeści:

*Rękojeść do laryngoskopu, jednorazowa. Rękojeść wykonana z niemagnetycznego, lekkiego stopu aluminium, kompatybilna z łyżkami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Rękojeść z rozwiązaniem zapewniającymi pewny chwyt, oznaczona kolorem zielonym ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Rękojeść z wbudowanym źródłem światła - dioda LED, zapewniającym mocne światło. Rękojeść stanowiąca ogniwo zasilające dla źródła światła, pakowanie folia-folia.*

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie merytoryczne.

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 42, poz. 2 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękojeści o powyższych parametrach.**

**Pytanie 63, dot. Pakiet 42, Pozycja 3:** Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od opisanych szczegółowo parametrów rękojeści. Tak szczegółowo opisana specyfikacja nie ma najmniejszego uzasadnienia praktycznego, a w jawny sposób ogranicza konkurencję do jednego wykonawcy, tj. firmy Medicavera. Prosimy zatem o dopuszczenie na zasadności równoważności poniższych rękojeści:

*Rękojeść do laryngoskopu, jednorazowa pediatryczna Rękojeść wykonana z niemagnetycznego, lekkiego stopu aluminium, kompatybilna z łyżkami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Rękojeść z rozwiązaniem zapewniającymi pewny chwyt, oznaczona kolorem zielonym ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Rękojeść z wbudowanym źródłem światła - dioda LED, zapewniającym mocne światło. Rękojeść stanowiąca ogniwo zasilające dla źródła światła, pakowanie folia-folia.*

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie merytoryczne.

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 42, poz. 3 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękojeści o powyższych parametrach.**

**Pytanie 64, dot. Pakiet 52, Pozycja 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych worków samorozprężalnych typu AMBU zapakowanych w indywidualne opakowanie umożliwiające utrzymanie czystości mikrobiologicznej wraz z jedną maską, rezerwuarem oraz drenem do podawania tlenu, zawór pacjenta z membraną o niezawodności działania, faktura worka gwarantująca pewny chwyt (nie śliska), oznaczenie dla sprzętu jednorazowego, termin ważności min. 24 miesiące, wersja dla **dorosłych**, wentylacja powyżej 30kg, objętość worka 1650ml, objętość rezerwuaru tlenu 2000ml, długość drenu 2,1m?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 65, dot. Pakiet 52, Pozycja 2:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych worków samorozprężalnych typu AMBU zapakowanych w indywidualne opakowanie umożliwiające utrzymanie czystości mikrobiologicznej wraz z jedną maską, rezerwuarem oraz drenem do podawania tlenu, zawór pacjenta z membraną o niezawodności działania, faktura worka gwarantująca pewny chwyt (nie śliska), oznaczenie dla sprzętu jednorazowego, termin ważności min. 24 miesiące, wersja dla **dzieci**, wentylacja powyżej 30kg, objętość worka 550ml, objętość rezerwuaru tlenu 1600ml, długość drenu 2,1m?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 66, dot. Pakiet 52, Pozycja 3:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych worków samorozprężalnych typu AMBU zapakowanych w indywidualne opakowanie umożliwiające utrzymanie czystości mikrobiologicznej wraz z jedną maską, rezerwuarem oraz drenem do podawania tlenu, zawór pacjenta z membraną o niezawodności działania, faktura worka gwarantująca pewny chwyt (nie śliska), oznaczenie dla sprzętu jednorazowego, termin ważności min. 24 miesiące, wersja dla **noworodków**, wentylacja powyżej 30kg, objętość worka 280ml, objętość rezerwuaru tlenu 1600ml, długość drenu 2,1m?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 67, dot. Pakiet 58, Pozycja 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych cewników do odsysania z rurki intubacyjnej/tracheostomijnej w systemie zamkniętym, do użytku przez 72godz. Cewnik dł60cm/30cm, ze sterylnym, podwójnie obrotowym łącznikiem od strony pacjenta i obwodu oddechowego, z przesuwną zastawką komory płuczacej, oddzielającej cewnik od pacjenta. W zestawie 18 fiol a 10 ml soli fizjologicznej z końcówką kompatybilną z portem do płukania cewnika. Rozmiary Ch14, Ch 16. Całość, z wyjątkiem soli fizjologicznej, w jednym opakowaniu producenta, sterylna?

**Odpowiedź: Zamawiający w Pakiecie 58 poz. 1 dopuszcza cewniki do odsysania z rurki intubacyjnej/tracheostomijnej w systemie zamkniętym, do użytku przez 72godz. Cewnik dł60cm/30cm, ze sterylnym, podwójnie obrotowym łącznikiem od strony pacjenta i obwodu oddechowego, z przesuwną zastawką komory płuczacej, oddzielającej cewnik od pacjenta. W zestawie 18 fiol a 10 ml soli fizjologicznej z końcówką kompatybilną z portem do płukania cewnika. Rozmiary Ch14, Ch 16. Całość, z wyjątkiem soli fizjologicznej, w jednym opakowaniu producenta, sterylna.**

**Pytanie 68, dot. Pakiet 11:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha, w którym rękawy zakończone są elastyczną, nie uciskającą gumką, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 69, dot. Pakiet 12:** Czy Zamawiający dopuści produkt o następujących parametrach:

Niesterylny fartuch izolacyjny w kolorze żółtym wykonany z włókniny SMS o gramaturze 35 g/m2 na (przód fartucha + rękawy), a z tyłu z oddychającej włókniny polipropylenowej (SPP) o gramaturze 18 g/m2. Fartuch wiązany na troki w pasie i przy szyi, rękawy zakończone dzianinowymi miękkimi mankietami. Odporność na przenikanie na wody min. 56 cmH2O. Fartuch dostępny w rozmiarze L i XL. Produkt oznakowany podwójnie jako środek ochrony osobistej kat. I i wyrób medyczny kl. I.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 70, dot. Pakiet 16:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kompletu pościeli o gramaturze 25 g/m2, niejałowego. W skład kompletu wchodzi: prześcieradło w rozmiarze 240 x 140 cm, powłoczka na poduszkę 80 x 70 cm, powłoczka na kołdrę 200 x 140 cm.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 71, dot. Pakiet 21:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha o gramaturze 35 g/m2, charakteryzującego się wysoką barierowością względem płynów. Chcemy nadmienić, że gramatura nie wpływa na parametry barierowości materiału.

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 21 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie fartucha o gramaturze 35 g/m2, charakteryzującego się wysoką barierowością względem płynów.**

**Pytanie 72, dot. Pakiet 3,4,5,6,7:**  Czy Zamawiający w celu weryfikacji dopuści potwierdzenie parametrów zaoferowanych rękawic Kartą techniczną/dokumentem producenta? Pragniemy zauważyć, że producent Kartę Techniczną wystawia na podstawie szeregu licznych testów dla wielu serii, nie tylko jednej jak w przypadku

raportu i dzięki temu deklaruje powtarzalność parametrów dla wszystkich stosowanych przez użytkownika rękawic.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 73, dot. Pakiet 3,4,5,6,7:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości potwierdzenia parametrów technicznych zaoferowanych rękawic raportami z badań producenta nie starszymi niż z ostatnich z 24 miesięcy.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 74, dot. Pakiet 3:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, sterylnych, pudrowanych o grubości na dłoni min. 0,17 mm, na palcu min. 0,21 mm.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 75, dot. Pakiet 3:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, sterylnych, pudrowanych o długości min. 260 – 280 mm dopasowanej do rozmiaru.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 76, dot. Pakiet 4:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych sterylnych, lateksowych, lekko pudrowanych o grubości na dłoni min. 0.19 mm, na palcu min. 0,20 mm, na mankiecie min. 0,15 mm. Długość rękawicy min. 280 mm.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 77, dot. Pakiet 4:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, sterylnych, lateksowych, lekko pudrowanych o poziomie protein ≤ 58 ug/g.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 78, dot. Pakiet 5:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic sterylnych, chirurgicznych bezlateksowych, wykonanych z neoprenu o grubości na dłoni min. 0,20 mm, na palcu min. 0,23 mm, na mankiecie min. 0,17 mm.

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 5 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic sterylnych, chirurgicznych bezlateksowych, wykonanych z neoprenu o grubości na dłoni min. 0,20 mm, na palcu min. 0,23 mm,**

**na mankiecie min. 0,17 mm.**

**Pytanie 79, dot. Pakiet 5:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych o kolorze brązowym.

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 5 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic chirurgicznych o kolorze brązowym.**

**Pytanie 80, dot. Pakiet 6:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych bezpudrowych oznakowanych jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony osobistej kat. III. Zewnętrzna warstwa mikroteksturowana z dodatkową teksturą na palcach. Rękawice zakończone rolowanym mankietem. Chlorowane od strony zewnętrznej. Długość rękawiczki min. 240 mm, siła zrywania min. 7,05 N. Grubość na palcach min. 0,09 mm, grubość na dłoni min. 0,07 mm. AQL 1,0. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 lub EN 16523-1 na min. 10 substancji chemicznych. Odporne na działanie min. 12 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D6978. W procesie produkcji rękawic zastosowano akceleratory, jednakże, zgodnie z wynikami badań w produkcie gotowym timoczniki, benzotiazole nie występuje lub ich stężenie jest poniżej limitu wykrywania normalizowanych metod badawczych. Rękawice zgodne z normami: EN 455, EN 420, ASTM D 6978- fabryczna informacja na opakowaniu. Odporne na działanie substancji chemicznych zgodnie z ISO 374-1 – typ B. Rękawice dopuszczone do kontaktu z żywnością. Otwór dozujący opakowania wyposażony w folię zabezpieczającą przed dekontaminacją. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 81, dot. Pakiet 6:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych bezpudrowych oznakowanych jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony osobistej kat. III. Zewnętrzna warstwa mikroteksturowana z dodatkową teksturą na palcach. Rękawice zakończone rolowanym mankietem. Chlorowane od strony zewnętrznej. Długość rękawiczki min. 240 mm, siła zrywania min. 6,5 N. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm, na mankiecie min. 0,05 mm. AQL 1,0. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 lub EN 16523-1 na min. 10 substancji chemicznych. Odporne na działanie min. 12 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D6978. W procesie produkcji rękawic zastosowano akceleratory, jednakże, zgodnie z wynikami badań w produkcie gotowym timoczniki, benzotiazole nie występuje lub ich stężenie jest poniżej limitu wykrywania normalizowanych metod badawczych. Rękawice zgodne z normami: EN 455, EN 420, ASTM D 6978- fabryczna informacja na opakowaniu. Odporne na działanie substancji chemicznych zgodnie z ISO 374-1 – typ B. Rękawice dopuszczone do kontaktu z żywnością. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 82, dot. Pakiet 6:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych , produkowanych bez zawartości chloru i akceleratorów z dodatkową wewnętrzną powłoką (informacja na opakowaniu). Mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, grubość na pojedynczej ściance palca min. 0,1 +/-0,02 mm, AQL max 1.5. Testowane dermatologicznie potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej. Rękawice zgodne z normami: EN 455, EN 420, ISO 374-1,-5 EN 374-2,-4, ASTM D 6978, EN 16523-1 – fabrycznie oznakowana na opakowaniu. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 lub EN 16523-1 : min. 10 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, odporne na działanie substancji chemicznych zg. z ISO 374-1 - Typ B. Przebadane na działanie min. 15 cytostatyków, wg ASTM D6978. Badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ISO 374-5 lub równoważną. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Otwór dozujący opakowania wyposażony w folię zabezpieczającą przed kontaminacją ze środowiska ( zabezpieczenie przed wypadaniem rękawiczek). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, pakowane po 200 sztuk (XL po 180 sztuk).

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 83, dot. Pakiet 7:** Prosimy o dopuszczanie rękawic diagnostycznych, lateksowych pudrowanych, AQL < 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), poziom protein <80ug/g rękawicy, mikroteksturowana, antypoślizgowa powierzchnia zewnętrzna, grubość na palcu 0,12 ±0,01 mm, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 – cz.2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Wyniki badań na przenikalność min. 4 substancji chemicznych na co najmniej 1 poziomie zgodnie z EN 374-3, potwierdzone certyfikatem CE, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu) i EN 374-5. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane po 100 sztuk.

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 7 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic diagnostycznych, lateksowych pudrowanych, AQL < 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), poziom protein <80ug/g rękawicy, mikroteksturowana, antypoślizgowa powierzchnia zewnętrzna, grubość na palcu 0,12 ±0,01 mm, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 – cz.2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Wyniki badań na przenikalność min. 4 substancji chemicznych na co najmniej 1 poziomie zgodnie z EN 374-3, potwierdzone certyfikatem CE, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu) i EN 374-5. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane po 100 sztuk.**

**Pytanie 84, dot. Pakiet 7:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, lateksowych pudrowanych, AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), poziom protein <30ug/g rękawicy, mikroteksturowana antypoślizgowa powierzchnia zewnętrzna, grubość na palcu 0,12 ±0,01 mm, zgodność z normą EN 455 potwierdzona przez jednostkę notyfikowaną, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 – cz.2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Wyniki badań na przenikalność min. 4 substancji chemicznych (w tym kwasy, zasady) na co najmniej 1 poziomie zgodnie z EN 374-3, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 7 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic diagnostycznych, lateksowych pudrowanych, AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), poziom protein <30ug/g rękawicy, mikroteksturowana antypoślizgowa powierzchnia zewnętrzna, grubość na palcu 0,12 ±0,01 mm, zgodność z normą EN 455 potwierdzona przez jednostkę notyfikowaną, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 – cz.2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Wyniki badań na przenikalność min. 4 substancji chemicznych (w tym kwasy, zasady) na co najmniej 1 poziomie zgodnie z EN 374-3, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).**

**Pytanie 85, dot. Pakiet 18 poz. 1:** Czy Zamawiający dopuści maskę z gumkami w miejsce troków, lub w razie negatywnej odpowiedzi czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie tej pozycji do osobnego pakietu?

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 18, poz. 1 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie masek z gumkami**

**w miejsce troków.**

**Pytanie 86, dot. Pakiet 19:** Czy Zamawiający dopuści opatrunki samoprzylepne na rany pooperacyjne z wkładem chłonnym wiskozowo-polipropylenowym?

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 19, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opatrunków samoprzylepnych**

**na rany pooperacyjne z wkładem chłonnym wiskozowo-polipropylenowym.**

**Pytanie 87, dot.Pakiet 21:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha jałowego z włókniny 35 g/m2, pozostałe parametry zgodnie z siwz?

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 21 Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie fartucha jałowego**

**z włókniny 35 g/m2, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 88, dot. Pakiet 22:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha niejałowego z włókniny 35 g/m2, pozostałe parametry zgodnie z siwz?

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 22 Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie fartucha niejałowego**

**z włókniny 35 g/m2, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 89, dot. wzoru umowy:** Zważywszy na treść § 1 ust. 2 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 90, dot. wzoru umowy:** Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 lit. a) i c) wzoru umowy słowo *„opóźnienia”* zostało zastąpione słowem *„zwłoki”*?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 91, dot. wzoru umowy:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej w § 7 ust. 1. a) do 0,5% niedostarczonego zamówienia?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 92, dot. wzoru umowy:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej w § 7 ust. 1. c) do 1% towaru reklamowanego?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 93, dot. wzoru umowy:** Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 1 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: *„Przed rozwiązaniem umowy lub jednej z części umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?*

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 94, dot. wzoru umowy:** Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: *„Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?*

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 95, dot.Część 3:** Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL max 1,0, grubość na palcu 0,16±0,02, na dłoni 0,14±0,02, mankiecie 0,12±0,02; długość min 280 mm. Poziom protein poniżej 90 μg/g i średnia siła zrywu przed starzeniem min. 13N (badania z jednostki notyfikowanej wg EN 455). Zgodne z ASTM D3577, EN 455-1,2,3, ASTM F1671, EN 374-3. Dostępne w rozmiarach 6-9, w opakowaniu wewn. papier, zewn. foliowe?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 96, dot. Część 4:** Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, lekko pudrowane, z rolowanym mankietem, warstwą antypoślizgową na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671. Odporne na przenikanie: substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-1, mikroorganizmów zgodnie z EN 374-2, cytostatyków zgodnie z EN 374-3 ( min 3 na min. 4 poziomie odporności), potwierdzone certyfikatem z jednostki notyfikowanej dołączonym do oferty. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony osobistej kategorii III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,23 (+/-0,02) mm, dłoni 0,19 (+/-0,01) mm, mankiecie 0,17 (+/-0,01) mm, długość min. 270mm. Zawartość protein lateksowych poniżej 100 µg/g, średnia siła zrywu: przed starzeniem min 18N, po starzeniu min 15N - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 97, dot. Część 5:** Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z poliizoprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor biały, kształt anatomiczny, prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany brzeg mankietu, obustronnie polimerowane, powierzchnia zewnętrzna z warstwą antypoślizgową. Długość rękawicy min 270mm, średnia grubość rękawicy na palcu: 0,23mm, dłoni 0,21mm, mankiecie 0,16mm, siła zrywu przed starzeniem: min 14N i AQL 0,65 potwierdzone badaniami producenta wg EN 455 nie starszymi niż 2017 r. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671. Odporne na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z EN 374-2, odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-1, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3- potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,0-8,5?

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 5 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic chirurgicznych, bezlateksowych, syntetycznych wykonanych z poliizoprenu, bezpudrowych, sterylnych, kolor biały, kształt anatomiczny, prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany brzeg mankietu, obustronnie polimerowane, powierzchnia zewnętrzna z warstwą antypoślizgową. Długość rękawicy min 270mm, średnia grubość rękawicy na palcu: 0,23mm, dłoni 0,21mm, mankiecie 0,16mm, siła zrywu przed starzeniem: min 14N i AQL 0,65 potwierdzone badaniami producenta wg EN 455 nie starszymi niż 2017 r. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671. Odporne na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z EN 374-2, odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-1, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3- potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,0-8,5.**

**Pytanie 98, dot. Część 6:** Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, o obniżonej grubości, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,08mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, na mankiecie 0,06+/-0,01mm, AQL 1.0, średnia siła zrywu przed starzeniem min 6,7N wg EN 455 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Przebadane na min. 9 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Opakowania umożliwiające wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiet, w celu ograniczenia kontaminacji. Kompatybilne z uchwytami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa o właściwościach antybakteryjnych, odpornego na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany oraz uchwytami metalowymi pojedynczymi na szynę Modura, kodowanymi kolorystycznie do rozmiaru S,M,L. Pakowane po 250 szt. Dopuszcza się pakowane po 240 szt. dla rozmiaru XL?

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 6 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic nitrylowych, bezpudrowych, niesterylnych, o obniżonej grubości, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,08mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, na mankiecie 0,06+/-0,01mm, AQL 1.0, średnia siła zrywu przed starzeniem min 6,7N wg EN 455 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Przebadane na min. 9 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Opakowania umożliwiające wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiet, w celu ograniczenia kontaminacji. Kompatybilne z uchwytami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa o właściwościach antybakteryjnych, odpornego na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany oraz uchwytami metalowymi pojedynczymi na szynę Modura, kodowanymi kolorystycznie do rozmiaru S,M,L. Pakowane po 250 szt. Dopuszcza się pakowane po 240 szt. dla rozmiaru XL.**

**Pytanie 99, dot. Część 7:** Czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe, pudrowane, niesterylne, teksturowane na palcach i dłoni, grubość palcu 0,11±0,02mm, na dłoni 0,10±0,02mm, na mankiecie 0,07±0,01mm, długość min 240mm. AQL 1,5, siła zrywu min 6N wg EN 455 -potwierdzone badaniami z jednostki notyfikowanej. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTMF 1671. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny zgodnie z Dyrektywą o wyrobach Medycznych 93/42/EWG i środek ochrony indywidualnej kat. III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Dopuszczone do kontaktu z żywnością. potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowanie 100 szt. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 7 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic lateksowych, pudrowanych, niesterylnych, teksturowanych na palcach i dłoni, grubość palcu 0,11±0,02mm, na dłoni 0,10±0,02mm, na mankiecie 0,07±0,01mm, długość min 240mm. AQL 1,5, siła zrywu min 6N wg EN 455 -potwierdzone badaniami z jednostki notyfikowanej. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTMF 1671. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny zgodnie z Dyrektywą o wyrobach Medycznych 93/42/EWG i środek ochrony indywidualnej kat. III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Dopuszczone do kontaktu z żywnością. potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowanie 100 szt. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu.**

**Pytanie 100, dot. Część 12:** Czy Zamawiający dopuści fartuch sterylny?

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 12 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie fartucha sterylnego.**

**Pytanie 101, dot. Część 14:** Czy Zamawiający dopuści podkład wykonany z hydrofobowej włókniny typu SMS?

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 14 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie podkładów wykonanych**

**z hydrofobowej włókniny typu SMS.**

**Pytanie 102, dot. Część 16:** Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli wykonany z włókniny polipropylenowej

o gramaturze 25g/m2?

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 16 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kompletów pościeli wykonanych**

**z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m2.**

**Pytanie 103, dot. Część 16:** Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli o składzie: prześcieradło 210x150cm, powłoczka na kołdrę 160x210cm, powłoczka na poduszkę 70x80cm?

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 16 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kompletów pościeli o składzie: prześcieradło 210x150cm, powłoczka na kołdrę 160x210cm, powłoczka na poduszkę 70x80cm.**

**Pytanie 104, dot. Część 19:** Czy Zamawiający dopuści opatrunek z wkładem chłonnym o składzie: 80% włókna naturalna + 20% poliester?

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 19 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opatrunku z wkładem chłonnym**

**o składzie: 80% włókna naturalna + 20% poliester.**

**Pytanie 105, dot. Część 21:** Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m2?

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 21 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie fartucha wykonanego z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m2.**

**Pytanie 106, dot. Część 22:** Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m2?

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 22 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie fartucha wykonanego z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m2.**

**Pytanie 107, dot. Część 22:** Czy Zamawiający dopuści fartuch sterylny?

**Odpowiedź: W zakresie pakietu 22 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie fartucha sterylnego.**

**Pytanie 108, dot. Część 53:** Czy Zamawiający dopuści lusterko o średnicy 19mm?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 109, Dot. zapisów SIWZ:** 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?

**Odpowiedź: 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.**

**Pytanie 110, dot. Część 1, poz. 1-8:** Czy Zamawiający dopuści nici wchłanialne, plecione, powlekane, wykonane z glikolidu i L-laktydu (90:10), powlekane glikolidem i L-laktydem (30:70) oraz stearynianem wapnia, o podtrzymywaniu tkankowym 75% po 14 dniach, 50% po 21 dniach, wchłanianie 60-70 dni?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 111, dot. Część 1:** Czy Zamawiający dopuści nici w opakowaniach zawierających 12 saszetek, z odpowiednim przeliczeniem kolumny „Ilość op.”?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 112, dot. Część 1, poz. 9, 10:** Czy Zamawiający dopuści nici jednowłóknowe, kopolimer na bazie glikolidu, wchłanialne do 120 dni, podtrzymujące tkankę 40% po 14 dniach?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 113, dot. Część 1, poz. 11-13:** Czy Zamawiający dopuści nici jednowłóknowe, polipropylenowe, niewchłanialne?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie 114, dot. Część 1, poz. 14:** Czy Zamawiający wydzieli pozycję 14 do osobnego pakietu?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Jednocześnie Zamawiający modyfikuje treść pkt. 11.2 SIWZ poprzez dodanie:

Sposób dokonywania oceny punktowej:

cena najniższa

X = \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ x 60

cena badana

**Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

*Kierownik*

*Działu Zamówień Publicznych*

*Marzena Kolasa*