



Wrocław, 24 stycznia 2022 r.

**4. Wojskowy Szpital Kliniczny  
z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu  
ul. Rudolfa Weigla 5, 50-981 Wrocław**

### **WYJAŚNIENIA I MODYFIKACJA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę jednorazowych materiałów, znak sprawy:  
4 WSKzP.SZP.2612.78.2021

Zamawiający 4 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SP ZOZ we Wrocławiu działając na podstawie art. 135 ust.2 oraz 137 ust.1 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r.poz.2019 ze zm.) dalej Pzp informuje, że wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w ww. postępowaniu przetargowym:

**Pytanie nr 1** – Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1 pkt. 1, 4, 6, 7:

1. *W razie nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę:*

1) *w wysokości ..... ceny brutto wartości opóźnionej w dostarczeniu części pakietu w przypadku opóźnienia w wykonaniu dostawy towaru z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, za każdy dzień opóźnienia licząc od daty upływu terminu określonego w §1 ust. 3 lub w §5 ust. 3 do dnia ostatecznego przyjęcia bez zastrzeżeń przez Zamawiającego zamawianego towaru; jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto opóźnionej w dostarczeniu części pakietu;*

2) *w wysokości 5% ceny brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy w przypadku odstąpienia od umowy w całości lub w części z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.*

3) *w wysokości 0,5% ceny przedmiotu umowy, którego dotyczą opóźnione dokumenty, w przypadku niedostarczenia dokumentów o których mowa w §1 ust 11 za każdy dzień opóźnienia z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, licząc od upływu terminu tam wskazanego do dnia dostarczenia dokumentów, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto przedmiotu umowy, którego dotyczą opóźnione dokumenty*

**Odpowiedź na pytanie nr 1: Zapisy SWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 2** – Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź na pytanie nr 2: Zapisy SWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 3** – W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 1 ust 8 oraz § 5 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów z „...od daty powiadomienia” oraz „...od daty wezwania” na „...od daty uznania reklamacji” .

**Odpowiedź na pytanie nr 3: Zapisy SWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 4** – Czy Zamawiający dokona modyfikacji w §1 ust. 13 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

**Odpowiedź na pytanie nr 4: Zapisy SWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 5** – Bardzo prosimy o zmianę zapisów umowy w §8 ust.1 poz.1 na następujący:

„ 1) w wysokości ..... % (min. 0,5%, max. 3% - zgodnie ze złożoną ofertą) wartości brutto złożonego zamówienia w przypadku opóźnienia w wykonaniu dostawy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, za każdy dzień opóźnienia licząc od daty upływu terminu określonego w §1 ust. 3 lub w §5 ust. 3 do dnia ostatecznego przyjęcia bez zastrzeżeń przez Zamawiającego zamawianego towaru. W przypadku wykonawstwa zastępczego, o którym mowa w §9, termin ostatecznego przyjęcia będzie oznaczał datę otrzymania towaru od podmiotu, któremu Zamawiający powierzył wykonawstwo zastępcze

**Odpowiedź na pytanie nr 5: Zapisy SWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 6 – Pakiet 2 Pozycja 1-** Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów w pakiecie 2, wydzieli pozycje 1 i utworzy z niej odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z spośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

**Odpowiedź na pytanie nr 6: Zapisy SWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 7 – Pakiet 2 Pozycja 1-** Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie konkurencyjnego czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika jednopacjentowego do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, bez historii zdarzeń, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, bez funkcji identyfikacji, współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów o masie ciała zgodnej z opisanym w SIWZ, posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy plasterek do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu. Czujnik bez dodatkowych adapterów, przedłużaczy i złączek. Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowanych obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności,?

**Odpowiedź na pytanie nr 7: Zapisy SWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 8 – pakiet 21-** Czy Zamawiający dopuści długości aplikatorów w zakresie +/- 2cm, co nie ma wpływu na terapię a z pewnością przyczyni się do większej ilości ofert w celu uzyskania najkorzystniejszej ceny?

**Odpowiedź na pytanie nr 8: Zamawiający dopuszcza długość + 2cm. Zamawiający nie dopuszcza - 2 cm. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian**

**Pytanie nr 9 –** Czy Zamawiający miał na myśli w Pakiecie Nr 26 poz. 4 szczoteczki cytologiczne do jednoczesnego pobierania wymazów z kanału szyjki macicy, tarczy i strefy transformacji?

**Odpowiedź na pytanie nr 9: Zapisy SWZ bez zmian**

**Pytanie nr 10 – Pakiet nr 26 poz. 4** „Czy w związku ze zmianami w Dyrektywie 93/42/EEC, które „zwiększają bezpieczeństwo kliniczne i tworzą sprawiedliwy dostęp do rynku dla producentów” (Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych „Zestawienie informacji dla producentów wyrobów medycznych”), wprowadzającymi wymóg weryfikacji produktów m.in. pod kątem jakościowym (producent ma obowiązek prowadzić ocenę kliniczną produktu, sporządzać dokumentację techniczną oraz stosować ocenę zgodności), Zamawiający chcąc prowadzić badania cytologiczne zgodnie z wyznaczonymi standardami wymaga posiadania wykazu badań klinicznych dla zaoferowanych szczoteczek cytologicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych? Zalecenia w tej sprawie wydane zostały również przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne, a standardy opisane w Medical Device Regulation MDR 2017/745”.

**Odpowiedź na pytanie nr 10: Zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 11 – Pakiet 14 -** Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie znaczenia ceny brutto formularzu cenowym. Czy jest to wartość jednostkowa netto pomnożona o podatek VAT, czy jest to wartość netto pomnożona o podatek VAT?

**Odpowiedź na pytanie nr 11: Zgodnie z wyjaśnieniami pod Formularzem Cenowym – Załącznik nr 2:**

*Cenę brutto (PLN), będącą podstawą do wyliczenia punktów za cenę – otrzymujemy ze wzoru: Wartość jednostkowa netto(PLN) razy Ilość – daje Wartość netto (PLN), z której to wartości liczymy podatek vat i po dodaniu podatku vat do wartości netto otrzymujemy Cenę brutto (PLN).*

**Pytanie nr 12 – Pakiet 29, poz. 1: Koszulka dostępowa atraumatyczna:**

- Bezstopniowo zintegrowana końcówka rozszerzadła z koszulką,
- Śr. wewnętrzna/zewnętrzna: 10/12, 12/14, 14/16 Ch (do wyboru przez Zamawiającego),
- dł. 35 oraz 45 cm (do wyboru przez Zamawiającego),
- Usztywniające pierścienie ze stali medycznej na całej długości koszulki,
- System blokady zatraskowej na rozszerzadle,
- Zewnętrzna powłoką hydrofilną,
- Wewnętrzna powłoką PTFE,
- Platynowy pierścień pozycyjny w dystalnej części koszulki.

**Odpowiedź na pytanie nr 12: Zapisy SWZ bez zmian**

**Pytanie nr 13 – Pakiet 29, poz. 3: Zestaw do szynowania moczowodów o śr. 4.7Ch, skalowany co 5 cm, popychacz sterowalny o dł. 53 cm,**

**Odpowiedź na pytanie nr 13: Zapisy SWZ bez zmian**

**Pytanie nr 14 – Pakiet 29, poz. 4: Zestaw do szynowania moczowodów skalowany co 5 cm,**

**Odpowiedź na pytanie nr 14: Zapisy SWZ bez zmian**

**Pytanie nr 15 – Pakiet 29, poz. 5: Prowadnik diagnostyczny Seldingera o śr. 0.035” i dł. 80 cm,**

**Odpowiedź na pytanie nr 15: Zapisy SWZ bez zmian**

**Pytanie nr 16 – Pakiet 29, poz. 6: Zestaw do szynowania moczowodów z poliuretanu pokrytego fosforylocholiną o śr. 4.7-8Ch, popychaczem 70 cm (dla cewnika 4.7Ch) i prowadnicą 0.028-0.035”,**

**Odpowiedź na pytanie nr 16: Zapisy SWZ bez zmian**

**Pytanie nr 17 – Pakiet 29, poz. 7: Zestaw do szynowania moczowodów z poliuretanu pokrytego fosforylocholiną ośr. 4.7Ch, z popychaczem 40 lub 70 cm i prowadnicą o śr. 0.028”.**

**Odpowiedź na pytanie nr 17: Zapisy SWZ bez zmian**

**Pytanie nr 18 – Pakiet 29, poz. 9: Zestaw do szynowania moczowodów o śr. 4.7-7Ch i prowadnicą 0.028-0.035”.**

**Odpowiedź na pytanie nr 18: Zapisy SWZ bez zmian**

**Pytanie nr 19 – Pakiet 20, poz. 2: Igła do punkcji mostka i talerza biodrowego z regulowaną długością 50-70mm,**

**Odpowiedź na pytanie nr 19: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 20 – Pakiet 20, poz. 3: Zestaw do biopsji talerza biodrowego-trepanobiopsji z ostrzem typu usta ryby.**

**Odpowiedź na pytanie nr 20: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 21 – Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie co rozumie przez określenie „okres gwarancji” dla jednorazowych produktów taki jak np. Pokrowce jednorazowego użytku w pakiecie 4? Czy rozumie to jakoś okres przydatności do użycia? Prosimy Zamawiającego o wzięcie pod uwagę , iż okres gwarancji dla takich produktów może znacząco podnieść ich cenę.**

**Odpowiedź na pytanie nr 21: Zgodnie z SWZ. Zapisy SWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 22 – Dotyczy Pakietu nr 21 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania aplikatorów w oddzielnej pozycji z odpowiednim przeliczeniem ilości, pozostałe parametry bez zmian?**

Czy w pozycji 1 oraz 2 Zamawiający dopuści aplikator 140mm?

**Odpowiedź na pytanie nr 22: Zapisy SWZ bez zmian**

**Pytanie nr 23 - Dotyczy wzoru umowy § 1 ust. 4- Czy Zamawiający uzna za skuteczne dostarczenie faktury w formacie pdf (a nie wersji papierowej) za pośrednictwem poczty e-mail?**

**Odpowiedź na pytanie nr 23: Zapisy SWZ bez zmian**

**Pytanie nr 24 - Dotyczy pakietu 1- Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie pozycji 4 i 5 z pakietu 1 i stworzenie na tą pozycję osobnego pakietu. Zwiększyłoby to konkurencyjność prowadzonego postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty spełniającej wymogi SWZ**

**Odpowiedź na pytanie nr 24: Zapisy SWZ bez zmian**

**Pytanie nr 25 - Dotyczy pakietu 16 - Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie pozycji 2 z pakietu 16 i stworzenie na tą pozycję osobnego pakietu. Zwiększyłoby to konkurencyjność prowadzonego postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty spełniającej wymogi SWZ**

**Odpowiedź na pytanie nr 25: Zapisy SWZ bez zmian**

**Pytanie nr 26 - Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 28 maski FFP2 lub FFP3 bez zawora spełniające normę EN 149:2001 + A1 2009 o konstrukcji maski płasko składanej. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania maski FFP2 czy maski FFP3 ? Jesteśmy polskim producentem maseczek medycznych FFP2 i FFP3. Do produkcji naszych maseczek nie używamy chińskich włókien. Posiadamy własne linie produkcyjne służące do wytwarzania wysokiej jakości włókien polipropylenowych Meltblown, wykorzystywanych do produkcji maseczek medycznych oraz półmasek ochronnych co pozwala nam na zaoferowanie produktu wysokiej jakości w atrakcyjnej cenie. Nasze półmaski badane są w systemie ciągłym w naszym Laboratorium na najwyższej klasy sprzęcie marki Lorenz co pozwala nam produkować asortyment najwyższej jakości potwierdzonej certyfikatami CIOP, zaświadczeniami z URPL oraz referencjami. Maseczki dostarczamy do wielu instytucji rządowych, samorządowych, jednostek ochrony zdrowia w tym wielu szpitali publicznych oraz do firm prywatnych. Gwarancją jakości półmasek jest wdrożona Zakładowa Kontrola Produkcji**

**Odpowiedź na pytanie nr 26: Zapisy SWZ bez zmian**

**Pytanie nr 27 - Pakiet 31 :Pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści worek do długoterminowej zbiórki moczu z portem do pobierania próbek bez okienka do kontroli procesu? Zapis ten wskazuje na jednego wykonawcę.**

**Odpowiedź na pytanie nr 27: Zapisy SWZ bez zmian**

**Pytanie nr 28 - Pakiet 31 :Pozycja 3- Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (liniowo co 1ml od 3ml do 40ml (pojemność 1ml i 2ml wyznaczona przez krzywizny komory), co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz w łączniku do cewnika Foley’a. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?**

**Odpowiedź na pytanie nr 28: Zapisy SWZ bez zmian**

**Pytanie nr 29 - Dotyczy pakietu nr 21 – pozycja nr 1-2-Czy Zamawiający dopuści wycenę proszku z aplikatorem o długości 80 mm?**

**Odpowiedź na pytanie nr 29: Zapisy SWZ bez zmian**

**Pytanie nr 30 - Dotyczy pakietu nr 21 – pozycja nr 3-Czy Zamawiający dopuści wycenę proszku z aplikatorem laparoskopowym o długości roboczej 380 mm?**

**Odpowiedź na pytanie nr 30: Zapisy SWZ bez zmian**

**Pytanie nr 31 - Dotyczy pakietu nr 21 – pozycja nr 1-4-Czy Zamawiający wymaga wyceny proszku o zawartości endotoksyn nie przekraczającej 0,06 EU (jednostki endotoksycznej) /ml potwierdzone przez producenta?**

**Odpowiedź na pytanie nr 31: Zapisy SWZ bez zmian**

**Pytanie nr 32 - Dotyczy pakietu nr 21 – pozycja nr 1-4-Czy Zamawiający wymaga wyceny proszku, który jest całkowicie resorbowany przez amylazę w ciągu 48 godzin?**

**Odpowiedź na pytanie nr 32: Zapisy SWZ bez zmian**

**Pytanie nr 33 - Dotyczy pakietu nr 28 – pozycja nr 1- Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający w celu zwiększenia bezpieczeństwa wymaga, aby każda maska była pakowana indywidualnie, dla zachowania czystości biologicznej oraz zapobiegania zakażeniom krzyżowym?**

**Odpowiedź na pytanie nr 33: Zapisy SWZ bez zmian**

**Pytanie nr 34 - Dotyczy pakietu nr 28 – pozycja nr 1 - Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy ze względu na planowane użycie masek filtrujących w środowisku medycznym, czyli w szpitalach lub innych jednostkach o podobnym charakterze Zamawiający wymaga masek o podwójnej ochronie spełniających normę PN – EN 149+A1:2010 (jako środek ochrony indywidualnej kategoria III, zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425, plus normę EN 14683:2019+AC:2019 (jako wyrób medyczny klasy I, zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 ).**

Półmiski spełniające powyższe normy charakteryzują się ochroną pasywno – aktywną czyli chronią zarówno użytkownika (jako środek ochrony indywidualnej) jak i otoczenie (jako wyrób medyczny). Dodatkowo rejestracja półmasek filtrujących jako wyrób medyczny objęty 8% stawką podatku Vat obniża koszty zakupu Zamawiającego o 15% podatku Vat w stosunku do półmasek zarejestrowanej tylko jako środek ochrony indywidualnej.

**Odpowiedź na pytanie nr 34: Zapisy SWZ bez zmian**

**Pytanie nr 35 - Dotyczy pakietu nr 28 – pozycja nr 1- Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający w celu zapewnienia większej ochrony, a co ważniejsze zapewnienia ścisłego przylegania maseczki do twarzy, co gwarantuje większą szczelność, a także zapobiega parowaniu okularów podczas użytkowania, wymaga aby regulowane usztywnienie w okolicy nosa posiadało dodatkowo piankową uszczelkę oraz klips do połączenia gumek z tyłu głowy?**

**Odpowiedź na pytanie nr 35: Zapisy SWZ bez zmian**

**Pytanie nr 36 - Dotyczy pakietu nr 28 – pozycja nr 1- Zwracamy się z prośbą o możliwość złożenia oferty na produkt równoważny: Półmaska filtrująca FFP2 NR zgodna z wymaganiami normy EN 149:2001 + A1:2009 o działaniu aktywno-pasywnym, w kształcie maski medycznej bez zaworu, o niskich oporach oddechowych poprawiających komfort oddychania, wielowarstwowa, warstwy wewnętrzna i zewnętrzna wykonane z włókniny osłonowej typu Spund-Bond, warstwy filtracyjne wykonane z włókniny filtracyjnej typu Melt-Blown, o potwierdzonej skuteczności filtracji wobec areozoli i cząstek stałych na poziomie  $\geq 94\%$ , poziom filtracji bakteryjnej BFE  $\geq 99\%$  oraz o potwierdzonej skuteczności filtracji na poziomie cząsteczki koronawirusa. Maska ze zintegrowanym zaciskiem nosowym, zabezpieczonym piankową uszczelką. Mocowana na gumki z klipsem do ich połączenia w celu zapewnienia ścisłego przylegania do twarzy oraz eliminacji ucisku uszu. Nieuczulająca, przeznaczona do użycia na 8 godzin. Oznakowanie na masce zgodnie z w/w normą. Produkt do użytku w środowisku medycznym zgodny z normą EN 14683 typ I, II, IIR, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I, zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych i Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie sposobu dokonywania zgłoszeń i powiadomień dotyczących wyrobów (Dz. U. z 2016 r. poz. 210). Dla zapewnienia wymaganej czystości biologicznej każda sztuka pakowana osobno.**

**Odpowiedź na pytanie nr 36: Zapisy SWZ bez zmian**

**Pytanie nr 37 - Dotyczy pakietu nr 28 – pozycja nr 1-Czy w związku z tym, że Zamawiający wymaga, aby maska ochronna przeznaczona do stosowania przez personel medyczny do ochrony układu oddechowego przed szkodliwymi czynnikami chroniła również pacjenta przed szkodliwymi czynnikami**

wydychanymi przez personel medyczny, Zamawiający wymaga maski aktywno-pasywnej, która chroni zarówno użytkownika, jak i pacjenta?

Podczas pandemii maseczki używane w placówkach medycznych powinny stanowić ochronę zarówno dla użytkownika jak i dla pacjenta jednak takich wymogów nie spełniają maski z zaworem oddechowym ponieważ wydychane powietrze nie jest filtrowane. Maski z zaworem oddechowym nie stanowią ochrony pasywno-aktywnej, służą tylko do ochrony użytkownika.

Czy w związku z powyższym w celu zapewnienia bezpiecznych warunków pracy oraz zminimalizowania ryzyka rozprzestrzeniania się choroby Covid-19 wywołanej wirusem SARS-CoV-2 Zamawiający wymaga, aby półmaski filtrujące nie posiadały zaworu oddechowego i były zgodne normą PN – EN 149+A1:2010 – dotyczącą klasy filtracji cząstek stałych i aerozoli oraz normą EN 14683:2019+AC:2019 – dotyczącą filtracji bakteryjnej i czystości mikrobiologicznej?

**Odpowiedź na pytanie nr 37: Zapisy SWZ bez zmian**

**Pytanie nr 38 - Pakiet nr 21 - poz. 1-4** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowane Puder hemostatyczny składający się z polimerów polisacharydu roślinnego – celulozy. Preparat o działaniu antybakteryjnym uzyskany z oksydowanej regenerowanej celulozy przeznaczonym do tamowania krwawień tętniczych, żylnych oraz włóściwkowych w zabiegach chirurgicznych oraz innych urazach. Gotowy do użycia, jednorazowy. Parametry dodatkowe przedmiotu zamówienia zgodne z opisem w SWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 38: Zamawiający dopuszcza preparat z polimerów polisacharydu roślinnego – celulozy. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 39 - pakiet nr 18-** Ze względu na fakt, że na rynku polskim dostępne są aktualnie wkłady workowe importowane z Azji dostarczane w formie całkowicie rozprężonej lub tylko częściowo sprasowanej, celowym jest określenie oczekiwań Zamawiającego co do parametrów oferowanych wkładów i możliwości ich magazynowania w magazynie medycznym i na oddziałach. Prosimy zatem o określenie, czy Zamawiający wymaga zaoferowania w poz. 1, 2 i 3 wkładów workowych dostarczanych w formie całkowicie sprasowanej (kompaktowej) zajmującej mało miejsca w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź na pytanie nr 39: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 40 - pakiet nr 18-** Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania tych wkładów workowych zapakowanych w pudełka z dyspenserem do higienicznego pobierania wkładów?

**Odpowiedź na pytanie nr 40 : Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 41 - pakiet nr 19-** Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia w poz. 2 tego pakietu, ponieważ w opisie podane są różne zakresy długości drenów. Czy w tej pozycji należy zaoferować dreny o długości 200cm oraz 300-350cm (każdy z oferowanych drenów dostępny w dwóch średnicach wewn.: 6mm oraz 7mm). Długość drenu i średnica do wyboru przez Zamawiającego przy składaniu zamówienia. Pozostałe parametry jak w SIWZ.

**Odpowiedź na pytanie nr 41 : Tak, należy zaoferować dreny 200cm o dwóch średnicach 6 i 7 oraz dren 300-350cm o dwóch średnicach 6 i 7 zgodnie z modyfikacją poniżej:**

Nr pakietu	Nazwa pakietu	Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Parametry dodatkowe	Jednostka miary	Wartość jednostkowa netto (zł)	% Vat	Ilość	Wartość netto (zł)	Cena brutto (zł)	Nazwa kod producenta ilość w opakowaniu handlowym
19	Dreny, butla szklana; CPV 33141000-0	1.	(...)		szt.			120			
19		2.	Dreny łączące długości 2metry oraz 3 – 3,5 metra, średnica 6 mm oraz 7 mm , zakończone końcówką typu „żeńska doklejana” z dodatkowym łącznikiem prostym 200 –300 cm		szt.			7 424			
19		3.	(...)		szt.			32			
19		4.	(...)		szt.			30			

Razem pakiet 19			
-----------------	--	--	--

**Pytanie nr 42 - pakiet nr 20 -** Wnósimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania w poz.2 w/w pakietu igieł do punkcji mostka i talerza biodrowego w rozmiarach 15G długość 75mm, 14G długość 75mm i 14G długość 43-45mm, pozostałe parametry jak w SIWZ.

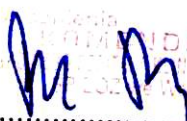
**Odpowiedź na pytanie nr 42 : Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 43 - Ad pakiet nr 21-** Uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania w poz. 1 i 2 pudru hemostatycznego opisanego w SIWZ w opakowaniu odpowiednio 1 gram i 3 gramy. Długość opakowania z aplikatorem 90-100 mm.

**Odpowiedź na pytanie nr 43 : Zamawiający dopuszcza.**

**Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia dokonanych zmian w treści oferty.**

**W razie zaoferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowanego a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SWZ czy w przypadku modyfikacji SWZ, Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia źródła tej zmiany (datę odpowiedzi lub modyfikacji i ewentualnie nr pytania).**

  
.....  
(podpis i pieczęć Kierownika Zamawiającego  
lub osoby upoważnionej)