

**ODPOWIEDZI NA PYTANIA**

dot: przetargu nieograniczonego na: Dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla Wojewódzkiego Szpitala im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu.

Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu informuje, że wpłynęły pytania dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia opracowanej do przedmiotowego postępowania i zgodnie z art. 38 ust. 1 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.) w odpowiedzi na zadane pytania udziela następujących wyjaśnień:

**Pytanie 1**

Czy w pakiecie nr 68 poz.1 w ramach zwiększenia konkurencyjności ofert Zamawiający dopuści Jednorazową szczoteczkę do kanału biopsyjnego, dwustronną: z jednej strony standardowa szczoteczka o długości 13mm i średnicy 5mm, z drugiej szczoteczka do czyszczenia zaworów o długości 40mm i średnicy 10mm; długość kateteru 240cm; średnica kateteru 1,65mm?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie 2**

Prosimy o potwierdzenie, że 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 jakiegokolwiek 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: Tak, Zamawiający dopuszcza złożenie w/w oświadczenia wraz z ofertą, pod warunkiem, że Wykonawca, nie należy do żadnej grupy kapitałowej. Jakakolwiek zmiana sytuacji Wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) powoduje obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie Wykonawcy.**

**Pytanie 3**

Projekt umowy – par. 3 ust. 3

W odniesieniu do zapisów SIWZ, sugerujących konieczność uwzględnienia w cenie oferty wszystkich kosztów związanych z realizacją zamówienia, zwracamy się z prośbą o podanie prognozowanej ilości zamówień, składanych przez Zamawiającego w trakcie realizacji umowy zamówienia publicznego.

Powyższe stanowi niezbędne informacje, konieczne do właściwego przygotowania oferty przetargowej w zakresie dokonania właściwej wyceny wyrobów, w koszt którego Wykonawcy powinni w kalkulować koszt wykonywanych dostaw.

Dodatkowo wnosimy o wprowadzenie do par. 3 ust. 3 projektu umowy zapisu o następującym brzmieniu:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 30% wartości umowy”.

Zgodnie z opinią UZP, zamawiający każdorazowo określa minimalny poziom zamówienia, który zostanie zrealizowany, co pozwala wykonawcom na rzetelne i właściwe dokonanie wyceny oferty, wskazując jednocześnie dodatkowy zakres - margines, którego realizacja jest uzależniona od wskazanych w kontrakcie okoliczności skutkujących zmniejszonym zapotrzebowaniem i stanowi uprawnienie zamawiającego, z którego może, ale nie musi on skorzystać.

Także w orzeczeniu Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 8 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) Izba wskazała, że niedopuszczalną praktyką jest określenie przez zamawiającego jedynie górnej granicy swojego zobowiązania, bez wskazania nawet minimalnej ilości, czy wartości, którą na pewno przeznaczy na potrzeby realizacji przedmiotu zamówienia. Taki sposób określenia przedmiotu zamówienia nie spełnia wymogów art. 29 ust 2 ustawy Pzp, który nakazuje, aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób wyczerpujący i konkretny". Brak w postanowieniach umowy tego istotnego elementu pozostawia wykonawcę w niepewności, co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia kalkulację ceny umownej, które może prowadzić do asekuracyjnego zawyżania cen. W efekcie na wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze umowy, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i jednocześnie informuje, że asortyment jest zamawiany średnio 1 x w miesiącu.**

#### **Pytanie 4**

Projekt umowy – par. 4 ust. 8

Prosimy o zmianę terminu na 3 dni robocze.

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.**

#### **Pytanie 5**

Projekt umowy – par. 6 ust. 2

Prosimy o modyfikację par 6 ust. 2 projektu umowy, i dopuszczenie zmiany ceny brutto w przypadku zmiany stawki podatku VAT. W przypadku podniesienia stawki podatku VAT na wyroby medyczne z 8% na 23%, czyli aż o 15% punktów procentowych, przy utrzymywaniu cen brutto na niezmiennym poziomie, może zaistnieć sytuacja, że przez część trwania umowy, wykonawca będzie sprzedawał towar ze stratą. Wykonawca nie może sobie pozwolić na złożenie oferty z góry zakładając, że będzie ponosić stratę, w związku z czym od razu będzie musiał wliczyć ewentualną podwyżkę podatku w przygotowanej ofercie. Takie rozwiązanie jest z kolei niekorzystne dla Zamawiającego, ponieważ spowoduje przekroczenie wartości przeznaczonych na realizację, jak również uzyskanie wyższych cen od początku trwania umowy przetargowej. Dodatkowo powszechnie przyjęta zasada na gruncie orzecznictwa Trybunału Sprawiedliwości Unii Europejskiej mówi o konstrukcyjnej zasadzie neutralności VAT dla podatnika - podatek ten powinien obciążyć nabywcę (odbiorcę) towarów, nie zaś Wykonawcę (dostawcę) - celem uniknięcia konieczności wprowadzenia zmian do treści umowy w przypadku urzędowej zmiany stawki podatku VAT. Obciążanie Wykonawcy negatywnymi skutkami zmiany stawki podatku VAT stanowi nieuprawnione obniżenie wynagrodzenia należnego Wykonawcy, naruszając zasadę równowagi ekonomicznej pomiędzy Zamawiającym i Wykonawcą.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, jednocześnie Zamawiający informuje, że zgodnie z zapisami § 10 ust. 5: „Wykonawca ma prawo do odstąpienia od umowy za 1 – miesięcznym wypowiedzeniem w przypadku zmiany stawki podatku VAT z 8% na 23%”.**

#### **Pytanie 6**

Projekt umowy – par. 7 ust. 2

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy par. 7 ust. 2. Proponowany zapis umowny jest obejściem art. 144 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych zakazującego jakichkolwiek zmian umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy. Niedopuszczalne jest wymaganie od Wykonawcy, aby był przygotowany na zmianę ilości poszczególnych pozycji towaru, czyli przedmiotu zamówienia (a tym samym zmianę umowy), w sposób zależny jedynie od woli Zamawiającego. SIWZ zawiera bowiem, stosownie do art. 36 ust. 1 pkt 3 ustawy pzp opis przedmiotu zamówienia, stanowiącego integralną część umowy o zamówienie, i wykonawca składa ofertę, która jest związany, tylko w zakresie tak opisanego przedmiotu. Tylko w ten sposób wykonawca, znając przedmiot zamówienia, tj. poszczególne pozycje towaru i ich ilość, może prawidłowo przygotować i skalkulować ofertę. Zamawiający oczekując od wykonawcy pełnej gotowości na zmianę przedmiotu zamówienia, tj. ilości poszczególnych pozycji towaru, według własnego uznania, samowolnie ingeruje w treść umowy (zmienia jej przedmiot), co jest niedopuszczalne w świetle art. 144 pzp.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie 7**

Projekt umowy – par. 8 ust. 3

Prosimy o zmianę terminu na 5 dni roboczych.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie 8**

Pakiet nr 10 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji o pojemności 115 g.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 9**

Pakiet nr 10 poz. 11

Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. pozycji należy zaoferować papier oryginalny czy zamawiający dopuści również papier kompatybilny (zamiennik papieru oryginalnego)?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga papier oryginalny.**

#### **Pytanie 10**

Pakiet nr 10 poz. 12

Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. pozycji należy zaoferować papier o czułości typu SE czy HD?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga papier o czułości typu SE.**

**Pytanie 11**

Pakiet nr 10 poz. 20

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody prostokątne o rozmiarze 44 x 30 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie 12**

Pakiet nr 10 poz. 20

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody kwadratowe z języczkiem ułatwiającym aplikację o rozmiarze 40 x 36 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie 13**

Pakiet nr 10 poz. 20

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody okrągłe z języczkiem ułatwiającym aplikację o rozmiarze 45 x 42 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie 14**

Pakiet nr 10 poz. 21

Prosimy o wyjaśnienie czy wycięcie w elektrodzie do mocowania kabla ma być bez przecięcia boków elektrody co zapobiega jej rozerwaniu w trakcie aplikacji?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyjaśnia, że wycięcie w elektrodzie do mocowania kabla ma być bez przecięcia boków elektrody.**

**Pytanie 15**

Pakiet nr 10 poz. 29

Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. pozycji należy zaoferować papier oryginalny czy zamawiający dopuści również papier kompatybilny (zamiennik papieru oryginalnego)?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga papier oryginalny.**

**Pytanie 16**

Pakiet nr 10 poz. 30

Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. pozycji należy zaoferować papier oryginalny czy zamawiający dopuści również papier kompatybilny (zamiennik papieru oryginalnego)?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga papier oryginalny.**

**Pytanie 17**

Wobec faktu umieszczenia w projekcie umowy (pkt. 15 § 2) zapisu o treści:

Wykonawca oświadcza, że zna sytuację finansową Zamawiającego i w przypadku nieterminowego regulowania płatności przez Zamawiającego, wykonawca nie może wstrzymać wykonywania dostaw w zakresie przedmiotu zamówienia.

wzywamy Zamawiającego do zapoznania Wykonawców z sytuacją finansową szpitala.

UZASADNIENIE:

Art. 490.

§ 1. Jeżeli jedna ze stron obowiązana jest spełnić świadczenie wzajemne wcześniej, a spełnienie świadczenia przez drugą stronę jest wątpliwe ze względu na jej stan majątkowy, strona zobowiązana do wcześniejszego świadczenia może powstrzymać się z jego spełnieniem, dopóki druga strona nie zaoferuje świadczenia wzajemnego lub nie da zabezpieczenia.

§ 2. Uprawnienia powyższe nie przysługują stronie, która w chwili zawarcia umowy wiedziała o złym stanie majątkowym drugiej strony.

Zawołowane odwoływanie się przez Zamawiającego w treści umowy do art. 490 § 2 ustawy k.c., nie może mieć racji bytu bez odniesienia się do art. 490 § 1 k.c. Musi to oznaczać wcześniejsze, przed terminem składania ofert, zapoznanie potencjalnych oferentów ze stanem majątkowym Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający udostępnia dokumenty na stronie internetowej <http://szpitalbg.pl/zamowienia-publiczne-rok-2019/>. Jednocześnie Zamawiający informuje, że zobowiązania wymagalne na dzień 28.02.2019r. wynoszą 9 705 695,07 zł.**

**Pytanie 18**

Czy Zamawiający dokona modyfikacji treści pkt. 2 § 4 projektu umowy (cyt.):

Towar będzie dostarczany w terminie ..... dni od daty złożenia zamówienia, z zastrzeżeniem § 3a jeżeli dotyczy i nada mu proponowane brzmienie:

Towar będzie dostarczany w terminie ..... dni roboczych od daty złożenia zamówienia, z zastrzeżeniem § 3a jeżeli dotyczy ?

## UZASADNIENIE:

Wykonawcy dostarczają zakontraktowany towar transportem własnym lub za pośrednictwem wybranych firm kurierskich, do siedziby (w domyśle – do magazynu) Zamawiającego.

Jedynie określenie dni roboczych, jako obowiązującego terminu dostawy umożliwi Wykonawcom wywiązanie się z terminów dostawy deklarowanych w postępowaniu WSz – II.4.291.11.2019 i jedynie takie określenie terminu dostawy (dni robocze) umożliwi Zamawiającemu zgodnie z warunkami SIWZ odebranie dostarczonego towaru przez upoważnionego pracownika Wojewódzkiego Szpitala w Tarnobrzegu.

W innym przypadku, jeśli w dni wolne od pracy na terenie szpitala nie działa Magazyn/Apteka Szpitalna/Dział Zaopatrzenia/etc., to Wykonawca, pomimo realizacji dostawy zamawianych towarów nie będzie miał możliwości przekazania go Personelowi szpitala i uzyskania pisemnego potwierdzenia odbioru towaru, do czego obliguje pkt. 6 i 7 § 4 Umowy.

Ponadto, Zamawiający powinien przyjąć do wiadomości i honorować fakt tego, iż – zgodnie z Kodeksem Pracy obowiązującym wszystkich biorących udział w postępowaniu Wykonawców – Personelowi tychże Wykonawców oraz Personelowi wybranych Podwykonawców (firmy spedycyjne, kurierskie) przysługują dni wolne od pracy, wyznaczone ustawowo w niedziele i inne święta, co uniemożliwiać będzie tym podmiotom realizację dostawy zamówionego towaru w te właśnie dni.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

### Pytanie 19

Pakiet 68.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szczotek o średnicy korpusu maksimum 2,4 mm.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

### Pytanie 20

Pakiet 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie tamponów donosowych o następujących parametrach:

Proponowany przez nas tampon donosowy składa się z rozpuszczalnej gazy hemostatycznej, rozprężalnej gąbki oraz sznurka. Zewnętrzna gaza hemostatyczna zamienia się w żel po nasiąknięciu wodą. Przy kontakcie żelu z powierzchnią rany uaktywniany jest mechanizm krzepnięcia krwi w celu przyspieszenia fizjologicznej hemostazy. Wewnętrzna gąbka może się rozprężyć w celu wytworzenia odpowiedniej kompresji na powierzchni rany i doprowadzenia do fizycznej hemostazy za pomocą kompresji. Ponadto po zżelowaniu gazy hemostatycznej, żel zapewnia wilgotne otoczenie umożliwiające przyspieszenie procesu epitelizacji błony śluzowej nosa, zmniejsza uszkodzenia oraz możliwość ponownego krwawienia.

Cechy:

- wielorakie działanie hemostatyczne, szybko zatrzymuje krwawienie
- unikalna struktura, skuteczniejsze komponenty
- miękka gąbka zapewnia równorzędne wzmocnienie i ucisk
- utrzymuje wilgoć w otoczeniu rany, przyspiesza gojenie rany
- nie przykleja się, zmniejsza możliwość wystąpienia urazu wtórnego
- łatwość w posługiwaniu się
- bezbolesna aplikacja i usuwanie
- bezpieczny, bez występowania skutków ubocznych

Struktura i skład



1—rozpuszczalna gaza hemostatyczna 2—gąbka 3—sznurek

Czy Zamawiający dopuści tampon o rozmiarach 5,5 x 2 x 1,5? Tak mała różnica nie wpływa na jakość ani użytkowanie produktu.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie opakowania zbiorczego tamponów po 10 szt. Z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

**Pytanie 21**

Pakiet nr 36

Pozycja nr 1 - prosimy o dopuszczenie zaafierowania kaniule dotętniczą, której cennik wykonany jest z PUR (poliuretanu), spełniającą pozostałe wymogi SIWZ. Poliuretan jest materiałem równorzędnym z teflonem (PTFE/FEP), tak samo jak teflon ma zastosowanie to tego typu wyrobów medycznych.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 22**

Pakiet nr 21

Pozycja nr 9 - prosimy o dopuszczenie zaafierowania igieł typu motylek pakowanych pojedynczo a następnie w opakowania po 100 szt. tj. 30 opakowań po 100 szt.

Rodzaj/wielkość opakowania nie ma wpływu na wykonywanie procedur medycznych a dopuszczenie innego opakowania umożliwi złożenie wykonawcom konkurencyjnej oferty.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 23**

Pakiet nr 21, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł motylek w opakowaniu a 100 sztuk z przeliczeniem do 30 pełnych opakowań?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 24**

Pakiet nr 31, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy uchwyt elektrochirurgiczny o długości uchwytu 160 mm, długość kabla 320 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie 25**

dot pakiet 7 poz 1:

Czy zamawiający dopuści wszczepialny port tytanowy o wysokości max. 11mm i ciężarze max. 10,5 g z odłączalnym cewnikiem silikonowym o dł. 55 cm i o średnicy wewnętrznej 1,1, mm i zewnętrznych 2,2 mm z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi port tytanowy, cewnik silikonowy cieniujący w RTG, całkowicie rozrywalny zestaw wprowadzający typu desilete, strzykawka 10 ml. Urządzenie do podnoszenia żył, igła prosta typu HUBER, zestaw do infuzji z igłą typu HUBER i poliuretanowym drenem, igła do tunelizacji i łącznik do przymocowania cewnika. Rozmiar 6,6 FR. Port naczyniowy kompatybilny ze środowiskiem CT i MRI.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 26**

dot pakiet 7 poz 2 :

Czy zamawiający dopuści wszczepialny port tytanowy o wysokości max. 13,5 mm i ciężarze max. 12,5 g z odłączalnym cewnikiem silikonowym o dł. 66 cm i o średnicy wewnętrznej 1,6 mm i zewnętrznych 3,2 mm z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi port tytanowy, cewnik silikonowy cieniujący w RTG, całkowicie rozrywalny zestaw wprowadzający typu desilete, strzykawka 10 ml. Urządzenie do podnoszenia żył, igła prosta typu HUBER, zestaw do infuzji z igłą typu HUBER i poliuretanowym drenem, igła do tunelizacji łącznik do przymocowania cewnika. Rozmiar 9,6 FR. Port naczyniowy kompatybilny ze środowiskiem CT i MRI.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 27**

dot pakiet 7 poz 3 :

Zestaw do założenia portu naczyniowego (standardowego) – port naczyniowy z cewnikiem silikonowym, port w całości tytanowy – komora i osłona portu wykonana z tytanu, wys. Max 13,5 mm, waga portu max 12,5 g, jednokomorowy port z silikonową membraną o śr. max 11,9 mm, komora o objętości 0,7 ml, boczne ułożenie kaniuli wyjściowej względem komory portu, owalny kształt przekroju komory ułatwiający oczyszczenie portu. Niepodłączony trwale do portu cewnik silikonowy o wymiarach: średnica wewnętrzna 1,3-1,5 mm., średnica zewnętrzna 2,3-2,6 mm, rozmiar 7,5 FR, długość min. 660 mm. Port naczyniowy kompatybilny ze środowiskiem CT i MRI.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

### **Pytanie 28**

Dotyczy: Pakietu 13, poz. 10

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie igły o średnicy 18-19G, spełniającej pozostałe wymogi przedstawione w SIWZ.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

### **Pytanie 29**

Dotyczy: Pakietu 17, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarze 10-12 CH, spełniającą pozostałe wymogi przedstawione w SIWZ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

### **Pytanie 30**

Dotyczy PAKIETU nr 59

Ze względu na możliwość zaoferowania produktu konkurencyjnego cenowo, najwyższej jakości, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie nożyków typu „crescent”, o kalibracji 2,2mm, obustronnie ostrzone krawędzie tnące. Oferowane nożyki są użytkowane przez wiele oddziałów okulistycznych w całym kraju i cieszą się dużym uznaniem.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

### **Pytanie 31**

pozycja 71 pakiet 5

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy Permthane Twin Cath Long Term Hemodialysis Catheter Kit (Citra-XS Superior) z końcówką typu „shoutgun”(schodkowa) cewnik poliuretanowy z kołnierzem poliestrowym, odporny na zginanie, bez otworów bocznych 14 FR i długości cewniki od muły do końca cewnika/długości całkowitej: 19/24 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach, sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 11 cm, rozszerzacz, rozmiar 14 FR x 14 cm, rozszerzacz z zastawką i rozrywalną osłonką, rozmiar 17 FR, łącznik prowadzący typu Y, narzędzia do tunelizacji, przewody przedłużające do tętnic (czerwone), przewody przedłużające do żył (niebieskie), skrzydełko mocujące cewnik (na szwy), nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, zaciski, łącznik do przepłukiwania?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

### **Pytanie 32**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 71 z pakietu 5 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

### **Pytanie 33**

pakiet 24 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 12FR długościach : 15 cm, 20 cm, 25 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 14 FR x 14 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

### **Pytanie 34**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 z pakietu 24 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

### **Pytanie 35**

pakiet 24 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14FR i długościach: 17 cm, 20 cm, 25 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką

echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przyklepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 36**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5 z pakietu 24 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie 37**

Dotyczy warunków umowy § 3 ust. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/ wymagalności wskazanego na fakturze”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie 38**

Dotyczy warunków umowy § 3 ust. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu i wpisanie go do umowy:

„(...) Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić”?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i zmienia Projekt umowy, stanowiący załącznik nr 7 do SIWZ w zakresie § 3 ust. 14 z zapisu: „Strony zgodnie postanawiają, że Wykonawca nie może bez uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego podejmować żadnych czynności, w szczególności zawierać umów, zwłaszcza cesji lub poręczenia, których skutkiem mogłoby być przejęcie na osobę trzecią wierzytelności przysługującej Wykonawcy w stosunku do Zamawiającego albo wstąpienie osoby trzeciej w prawa zaspokojenia wierzyciela w miejsce Wykonawcy (art. 54 ust. 5 Ustawy o działalności leczniczej z dnia 15 kwietnia 2011 r.)” na zapis: Strony zgodnie postanawiają, że Wykonawca nie może bez uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego podejmować żadnych czynności, w szczególności zawierać umów, zwłaszcza cesji lub poręczenia, których skutkiem mogłoby być przejęcie na osobę trzecią wierzytelności przysługującej Wykonawcy w stosunku do Zamawiającego albo wstąpienie osoby trzeciej w prawa zaspokojenia wierzyciela w miejsce Wykonawcy (art. 54 ust. 5 Ustawy o działalności leczniczej z dnia 15 kwietnia 2011 r.) Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić”.**

#### **Pytanie 39**

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegnie kwota podatku VAT i cena brutto, cena netto pozostanie niezmienna”?

**Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 5.**

#### **Pytanie 40**

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:

„..., w terminie 7 dni roboczych od daty złożenia zamówienia”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie 41**

Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„Reklamacja powinna być załatwiona w terminie 5 dni od daty pozytywnego rozpatrzenia reklamacji. Wykonawca na własny koszt odbierze zareklamowany towar i dostarczy nowy bez wad.” ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie 42**

Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„W przypadku opóźnienia w dostarczeniu przedmiotu zamówienia wolnego od wad, która przekroczy 10 dni, Zamawiający może zakupić dany towar u innego dostawcy po wcześniejszym wezwaniu Wykonawcy do realizacji, a różnicą kosztów wynikającą z ceny przetargowej i ceny nabycia u innego dostawcy, obciąży Wykonawcę.” ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

**Pytanie 43**

Dotyczy warunków umowy § 9 ust. 1, 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,3% do 0,1% ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

**Pytanie 44**

Dotyczy warunków umowy § 9 ust. 3, 4, 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 5% do 2% ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

**Pytanie 45**

Dot. pakietu nr 42, poz. 1:

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie klipsów hemostatycznych o szerokości rozwarcia ramion 12 mm oraz o długości narzędzia 230 cm ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

**Pytanie 46**

Dot. pakietu nr 43, poz. 1:

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu 43 pozycji nr 1 i utworzenie z niej np. pakietu „43A” w celu przedstawienia oferty konkurencyjnej na igły endoskopowe ? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

**Pytanie 47**

- czy zamawiający w pakiecie 2 pozycji 1 dopuści Elastyczna jednorazowa prowadnica do trudnych intubacji typu Bougie, odpowiednia sztywność przy wprowadzaniu, termoplastyczna. Przewód na całej długości umożliwiający podanie tlenu. Sterylna, pojedynczo pakowana. Wygięty koniec, znaczniki głębokości, jednorazowa, dla rurek o średnicy wew.4,0 mm i zew. 5,5 mm, o długości 60 cm, oraz dla rurek o średnicy 6-11 o długości 70 cm

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 48**

- czy zamawiający w pakiecie 2 pozycji 3 dopuści elastyczną, jednorazową prowadnicę do trudnych intubacji dla niemowląt do rurek elastyczna znaczniki głębokości rozmiar 2,5 do 3,5 o długości do 500 mm

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 49**

- czy zamawiający wydzieli z pakietu 2 pozycję 1 i 3 i utworzy nowy pakiet celem złożenia konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

**Pytanie 50**

- czy zamawiający w pakiecie 5 pozycji 51 dopuści cewnik w rozmiarze 8 Fr

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie 51**

- czy zamawiający w pakiecie 5 pozycjach 48-51 będzie wymagał cewników pepkowych wykonanych z poliuretanu? Dzięki temu będzie można cewnik utrzymać do 14 dni, natomiast cewnik wykonany z medycznego PVC należy usunąć po 2-3 dniach.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 52**

- czy zamawiający w pakiecie 5 pozycji 71 dopuści Dwukanałowy cewnik do hemodializy wykonany z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego poliuretanu optymalnie dostosowującego się do warunków anatomicznych. Elastyczna, zaokrąglona końcówka cewnika. Elastyczne, (silikonowe, PUR, z pamięcią kształtu) przewody doprowadzające z ochroną przed załamywaniem światła cewnika wyposażone w kodowane kolorami zaciski. Cewnik w rozmiarach 12Fr/15cm, 12Fr/20cm do wyboru przez Zamawiającego. Zestaw cewnika zawiera: cewnik dwuświatłowy, igła do nakłucia 17G x 70mm , skalpel, przewód „J” 60 cm(nitinolowy - z pamięcią kształtu)w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, 2 dylatory 8 i 12 Fr

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie 53**

- czy zamawiający w pakiecie 5 pozycji 72 dopuści Zestaw do dializ dwukanałowy jednorazowy 6,5F,8,5F,11,5 F (skład: kateter dwukanałowy prosty, igła dostosowana do rozmiaru cewnika, skalpel, zatyczki do cewników x2, przewód, dilatator, strzykawka 5 ml,)

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**



**Pytanie 54**

- czy zamawiający wydzieli z pakietu 5 pozycję 48-51 oraz 71-72 i utworzy nowy pakiet celem złożenia konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

**Pytanie 55**

- czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 1 dopuści Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych z rowkowanym i przezroczystym uchwytem 29G x 0,35 x 90 mm pakowana razem z prowadnicą

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 56**

- czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 2 dopuści gła do znieczuleń podpajęczynówkowych z rowkowanym i przezroczystym uchwytem 27G x 0,42 x 90mm

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 57**

- czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 3 dopuści Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych z rowkowanym i przezroczystym uchwytem 26G x 0,47 x 90mm

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 58**

- czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 4 dopuści Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych z rowkowanym i przezroczystym uchwytem 25G x 0,53 x 90mm

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 59**

- czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 5 dopuści Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych z rowkowanym i przezroczystym uchwytem 20G x 0,9 x 90mm

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 60**

- czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 6 dopuści Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych z rowkowanym i przezroczystym uchwytem 22G x 0,7 x 90mm

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 61**

- czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 7 dopuści Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych z rowkowanym i przezroczystym uchwytem 18G x 1,2 x 90mm

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 62**

- czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 8 dopuści Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych z rowkowanym i przezroczystym uchwytem 25G x 0,53 x 120mm

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie 63**

- czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 10 dopuści Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych typ Pencil-Point z rowkowanym i przezroczystym uchwytem 27G 0,42 x 120mm

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 64**

- czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 12 dopuści Prowadnica do igieł podpajęczynówkowych 20G 0,9 x 38mm

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 65**

- czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 13 dopuści Igła do blokad nerwów obwodowych z użyciem neurostymulatora i pod kontrolą USG, dren infuzyjny 50 cm, bez DEHP, z możliwością odkręcenia drenu oraz kabelek elektryczny zintegrowany z igłą; igła w rozmiarach od 25-150mm oraz 20G - 23G- do wyboru przez Zamawiającego

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 66**

- czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 14 dopuści Zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego 18G: cewnik 0,45 x 0,85mm, filtr 0,22μ, system mocowania, strzykawka LOR luer 10ml, igła touhy 18G x 80mm

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 67**

- czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 15 dopuści Zestaw do CSE, igła do znieczuleń podpajęczynówkowych typu Pencil Point o rozm. 27G/118 mm i igłą typu Tuohy o rozm. 18G/80 mm ., filter 0,22 $\mu$ , strzykawką 10 ml, cewnik 0,45 – 0,85 mm x 20 G

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 68**

- czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 16 dopuści Kranik trójdrożny, do infuzji, wykonany z materiału odpornego na działanie nawet agresywnych leków, z pokrętłem w kolorze białym (dodatkowo pakowane oznaczenie w kolorze niebieskim i czerwonym do oznaczenia linii żylna/tętnicza). Wyczuwalna zmiana położenia pokrętła kranika co 45°. Wszystkie ramiona kranika zabezpieczone koreczkami. Prawe ramię kranika musi posiadać łącznik rotacyjny, który po połączeniu z linią infuzyjną musi zapewnić swobodny obrót kranika wokół linii infuzyjne bez możliwości skręcania jej. Produkt pakowany pojedynczo, sterylnie.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 69**

- czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 17 dopuści Rampę czterokranikowa z przedłużaczem 150 cm. Lekka przezroczysta obudowa, kraniki kolorowe, każdy z nich zamknięty systemem bezigłowym (razem 5 bionectory). Rampa wyposażona w zintegrowany system służący do mocowania na ramie łóżka.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 70**

- czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 24 dopuści Pediatryczny dwuświatłowy cewnik i.v. Wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu, widoczny w Rtg, o rozmiarze 3Fr(śr.zew.1,05mm) i długości 6 i 12,5cm. Kanały 2x 22G . W zestawie: cewnik dwuświatłowy, metalowa igła do nakłucia 22G, przewodnik prosty wykonany z nitinolu, kaniula 24G, 2 dylatory o dł.30 mm i 50 mm, dodatkowe skrzydełka do mocowania,, 2 zatyczki do dostrzykiwania, skalpel, strzykawką 5ml

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 71**

Czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 25 dopuści Pediatryczny dwuświatłowy cewnik i.v. Wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu, przewodnik typu J wykonany z nitinolu, widoczny w Rtg, o rozmiarze 4,5F i długości 6 lub 12,5cm. Kanały 2x 20G.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 72**

- czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 26 dopuści Dwukanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9 cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 7,5FR (światła 16G, 18G), długość cewnika 20cm. Użytkownik może wybrać jeden z dwóch wariantów wprowadzacza : igłę lub krótką kaniulę. Każdy zestaw zawiera : cewnik dwukanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, igła do nakłucia 18G/70mm, krótka kaniula 18G, przewodnik o średnicy 0,88 mm typu "J" 60cm ze znacznikiem głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, dylator 8,5 Fr 10 cm, dodatkowe skrzydełka mocujące, 2 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, skalpel, strzykawką 5ml.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 73**

- czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 27 dopuści Dwukanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9 cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 7,5FR (światła 16G, 18G), długość cewnika 16cm. Użytkownik może wybrać jeden z dwóch wariantów wprowadzacza : igłę lub krótką kaniulę. Każdy zestaw zawiera : cewnik dwukanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, igła do nakłucia 18G/70mm, krótka kaniula 18G, przewodnik o średnicy 0,88 mm typu "J" 60cm ze znacznikiem głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, dylator 8,5 Fr 10 cm, dodatkowe skrzydełka mocujące, 2 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, skalpel, strzykawką 5ml.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 74**

- czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 31 dopuści Czterokanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 8,5FR (światła 16G, 14G, 18G, 18G), długość cewnika 16cm , 20cm do wyboru przez Zamawiającego. Użytkownik może wybrać jeden z dwóch wariantów

wprowadzaczka : igłę lub krótką kaniulę. Każdy zestaw zawiera : cewnik czterokanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, igła do nakłucia 18G/70mm, krótka kaniula 18G, przewód typu "J" 60cm ze znacznikami głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, dylator 9 Fr 10 cm, dodatkowe skrzydełka mocujące, 4 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, skalpel, strzykawka 5ml

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 75**

- czy zamawiający wydzieli z pakietu 6 pozycję 1-8, 10, 12-17, 24-27, 31 i utworzy nowy pakiet celem złożenia konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej z wysokiej jakości sprzętem medycznym

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie 76**

- czy zamawiający w pakiecie 7 pozycji 1 dopuści Port naczyniowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę, 3 otwory do przysycia portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 5,0g, wysokość portu 10,1 mm, średnica membrany 10,5mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) w rozmiarze 6,5Fr. Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, przewodnica, igła wprowadzająca, karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 3 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 77**

- czy zamawiający w pakiecie 7 pozycji 2 dopuści Port naczyniowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę, 3 otwory do przysycia portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 5,0g, wysokość portu 10,1 mm, średnica membrany 10,5mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) w rozmiarze 7,2Fr. Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, przewodnica, igła wprowadzająca, karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 3 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 78**

- czy zamawiający w pakiecie 7 pozycji 3 dopuści Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z polioksymetylenu z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych do mocowania portu. Port w rozmiarze 31x22x12mm i wadze 7,7g, objętość wypełnienia 0,6ml. Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy cewnik w rozmiarze 7,2Fr lub 9,5Fr. Port posiada unikalne znakowanie radiologiczne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca, przewodnica typu J, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI. Dodatkowo w zestawie wysokociśnieniowa igła Hubera z przedłużką 20Gx20mm lub 22Gx20 mm, sterylne obłożenie, bezlateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel. W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### **Pytanie 79**

- czy zamawiający w pakiecie 7 pozycji 3 dopuści Port naczyniowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę, 3 otwory do przysycia portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 7,6g, wysokość portu 12,2 mm, średnica membrany 12,1mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy lub poliuretanowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) w rozmiarze 9,5Fr Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie

do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnica, igła wprowadzająca, karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 5 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 80**

- czy zamawiający pakiecie 7 pozycji 4 dopuści Igły do wlewów typu Hubera z motylkiem, drenem, zaciskiem i systemem zapobiegającym przypadkowemu zakłuciu, dł. 20-25 mm. dostępna w rozmiarach 19Ga, 20 Ga, 22 Ga. Igła kompatybilna ze środowiskiem CT i MRI

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 81**

Pytanie dot. Załącznika nr 2 do SIWZ, Formularz cenowy, Pakiet nr 57 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość złożenia w tej pozycji oferty na soczewkę wewnątrzgąłkową jednoczęściową zwijalną asferyczną o stałej SRK/II: 118.6, przy zachowaniu wszystkich pozostałych parametrów?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### **Pytanie 82**

Pytanie dot. SIWZ, Część B, pkt VI

Termin wykonania (realizacji) zamówienia

W Ogłoszeniu o zamówieniu (Sekcja II.2.7) Zamawiający określił termin realizacji zamówienia na 30.04.2020 r., natomiast w ww. punkcie SIWZ termin ten został podany jako 30.04.2019 r. Prosimy o korektę i ujednoczenie zapisów.

**Odpowiedź: Zamawiający pismem znak: Wsz-II.4.291.11.56.2019 z dnia 13.03.2019r. zmienił treść SIWZ dot. realizacji zamówienia.**

#### **Pytanie 83**

Pytanie dot. SIWZ, Część C, pkt III ppkt 3

Wykaz oświadczeń i dokumentów, jakie mają dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia, że oferowane przez Wykonawcę dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego

Zwracam się z prośbą o potwierdzenie, że dokumenty, oświadczenia i próbki wymienione w powyższym punkcie SIWZ Wykonawca zobowiązany będzie złożyć dopiero na wezwanie Zamawiającego.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza: zgodnie z zasadami określonymi w pkt 2.1) Części C SIWZ.**

#### **Pytanie 84**

Pytanie dot. SIWZ, Część C, pkt VI ppkt 2

Dokumenty stanowiące ofertę – zawartość ofert

Z uwagi na fakt, iż kwalifikowany podpis elektroniczny poświadcza (podpisuje) cały dokument, uprzejmie proszę o zmianę brzmienia ww. punktu na następujące:

„2. Każdy załącznik do oferty winien być podpisany przez Wykonawcę bezpiecznym kwalifikowanym podpisem elektronicznym.”

Nie jest możliwe podpisanie podpisem elektronicznym każdej strony załącznika, jak tego oczekuje Zamawiający; czynność taka wymagałaby podzielenia załączników na osobne strony (pliki).

**Odpowiedź: Zamawiający pismem znak: Wsz-II.4.291.11.73.2019 z dnia 22.03.2019r. zmienił treść SIWZ w powyższym zakresie.**

#### **Pytanie 85**

Pytanie dot. SIWZ, Część D, pkt I ppkt 5 lit. b):

Kryterium „Termin częściowy realizacji zamówienia”

Zwracam się z prośbą określenie powyższego kryterium w dniach roboczych, tj.:

do 3 dni roboczych – 0 pkt (warunek minimalny)

do 2 dni roboczych – 10 pkt

1 dzień roboczy – 40 pkt

lub potwierdzenie, że Zamawiający będzie liczył terminy dostaw częściowych zgodnie z art. 115 Kodeksu cywilnego, zgodnie z którym „jeżeli koniec terminu do wykonania czynności przypada na dzień uznany ustawowo za wolny od pracy lub na sobotę, termin upływa następnego dnia, który nie jest dniem wolnym od pracy ani sobotą”.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie 86**

Pytanie dot. Załącznika nr 7 do SIWZ, Projekt Umowy, § 3a ust. 1:

Termin i warunki realizacji dostaw w formie depozytu

Zwracam się z prośbą o zmianę zapisu ust. 1 na następującą:

„1. Wykonawca zdeponuje u Zamawiającego asortyment, w ilości po minimum 20 szt. lub 50 szt. wyszczególnionego w

Formularzu cenowym w terminie 7 dni od dnia określenia przez Zamawiającego rodzaju i parametrów asortymentu”.

W opinii Wykonawcy dostawa konkretnych wyrobów powinna nastąpić w ciągu 7 dni od ustalenia i przekazania Wykonawcy szczegółowego rodzaju i ilości asortymentu, a nie w ciągu 7 dni od dnia podpisania umowy. W przeciwnym wypadku Wykonawca może być zobowiązany do dostarczenia do depozytu przedmiotu umowy o nieznanym mu parametrach, w szczególności, że projekt Umowy nie określa terminu przekazania tej informacji.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i zmienia Projekt umowy, stanowiący załącznik nr 7 do SIWZ w zakresie § 3a ust. 1, tj.: zmienia zapis:** „Wykonawca zdeponuje u Zamawiającego asortyment, w ilości po minimum 20 szt. lub 50 szt. wyszczególnionego w Formularzu cenowym w terminie 7 dni od dnia zawarcia niniejszej umowy. Z przekazanego depozytu zostanie sporządzony protokół z wyszczególnieniem przekazanego asortymentu (opis, ilość) i określoną wartością na podstawie formularza cenowego. Protokół musi być zatwierdzony przez upoważnionych pracowników Zamawiającego i przez Wykonawcę.”; **na zapis:** „Wykonawca zdeponuje u Zamawiającego asortyment, w ilości po minimum 20 szt. lub 50 szt. wyszczególnionego w Formularzu cenowym w terminie 7 dni od dnia ustalenia i przekazania Wykonawcy szczegółowego rodzaju i ilości asortymentu. Z przekazanego depozytu zostanie sporządzony protokół z wyszczególnieniem przekazanego asortymentu (opis, ilość) i określoną wartością na podstawie formularza cenowego. Protokół musi być zatwierdzony przez upoważnionych pracowników Zamawiającego i przez Wykonawcę.”.

#### **Pytanie 87**

Dotyczy części nr 32:

Czy Zamawiający pod pojęciem „igła kompatybilna ze środowiskiem CT i MRI” miał na myśli igłę przeznaczoną do podaży ciśnieniowych z drenem w innym kolorze niż standardowe igły?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.**

#### **Pytanie 88**

Dotyczy części nr 32:

Czy Zamawiający dopuści igły ze szlifem Hubera dostępne w rozmiarach 19G, 20G o długościach 19, 25 i 32mm?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### **Pytanie 89**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia jednorazowego użytku do wielokrotnego pobierania płynu/leku z opakowania Extra Spike Chemo Plus, które posiada dwa filtry: filtr odpowietrzający, czyli bakteryjny o wielkości porów 0,2 µm o bardzo wysokiej skuteczności bakteriologicznej wynoszącej > 99,999% (skuteczność bakteryjna testowana w warunkach 24 cm/sek., 96% RH, 20°C, na urządzeniu aerozolowym Hendersona, przy wykorzystaniu Bacillus subtilis) i właściwościach hydrofobowych oraz filtr cząsteczkowy o wielkości porów 5 µm; o dopuszczalnym czasie użytkowania 4 dni, nie zawierające PVC, DEHP i lateksu, z osłonką zabezpieczającą port do pobrań chroniącą przed przypadkową kontaminacją poprzez brak bezpośredniego kontaktu z otoczeniem zewnętrznym, objętość wypełnienia 0,75 ml, kompatybilne z opakowaniami płynów infuzyjnych typu butelka?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie 90**

Pakiet 11, poz. 1

Czy zamawiający dopuści zestaw do lewatywy o pojemności 1000 ml wykonany ze wzmocnionej folii, z podziałką, uchwytem do zawieszenia ok. 17 cm dł w formie elastycznego drenu o średnicy ok /5 mm, dren posiada zacisk rolkowy o wymiarze ok. 4 cm x 1,5 cm, worek na wydzieliny ok. 24,5 cm x 14 cm, dren posiada zakończenie obłe z dwoma otworami bocznymi, długość drenu ok. 106 cm i średnicy ok. 6 mm, komora dł. Ok. 10,5 cm i średnica ok. 2,7 cm, w zestawie rękawiczki PE, opatrunek włókninowy, saszetka środka myjącego?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### **Pytanie 91**

Pakiet 11, poz.2

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

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 92**

Pakiet 11, poz.6-7

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

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 93**

Pakiet 11, poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy bez nazwy producenta wygrawerowanej na ostrzu. Nie ma to wpływu na

cechy użytkowe produktu , natomiast znacznie ogranicza konkurencję, powodując na etapie składania ofert wyeliminowanie wielu oferentów . Wymóg ten wpłynie na ceny produktu zaoferowane Zamawiającemu i otrzymane wyceny będą wyższe w stosunku do wartości rynkowej.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### **Pytanie 94**

Pakiet 11, poz.10-11

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

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 95**

Pakiet 11, poz. 12

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

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 96**

Pakiet 11, poz. 13

Czy zamawiający dopuści pojemnik 0,5-0,8 litra pojemności o otworze wlotowym o średnicy 6 cm?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### **Pytanie 97**

Pakiet 11, poz.52

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

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 98**

Pakiet 11, poz.83

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

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 99**

Pakiet 11, poz.1-2,6-13,20,23,27,51-52,62,83,106,

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1-2,6-13,20,23,27,51-52,62,83,106 z pakietu. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie 100**

Pakiet 18, poz. 7-8,poz.12,14

Prosimy o wydzielenie poz. 7-8,poz.12,14 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie 101**

Pakiet 18, poz. 12,14

Czy zamawiający dopuści strzykawki trzyczęściowe luer lock jednorazowego użytku oraz strzykawki bursztynowe, sterylne (sterylizowane tlenkiem etylenu), wykonane z medycznej klasy polipropylenu (cylinder, tłok) i poliizoprenu (uszczelka), przezroczysty cylinder dokładnie pokazujący zawartość strzykawki, wyraźne znaczniki skali, nie zawierają lateksu, pakowane indywidualnie w opakowanie papier-folia, strzykawka do pomp infuzyjnych 50/60 ml Luer Lock oraz strzykawka do pomp infuzyjnych 50/60 ml Luer Lock bursztynowa skala co 2 ml, uchwyt cylindrowy ok. 8 mm +/- 1 mm?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### **Pytanie 102**

Pakiet 18, poz. 7

Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikowa 50(60)ml – skala mała co 1 ml, duża co 10 ml – uchwyt cylindrowy 8 mm +/- 2, ze stożkową końcówką ściętą usytuowaną centralnie, z jedną końcówką luer do opcjonalnego użycia, czytelną ,

jednostronną, czarną skalą nominalną i gumową blokadą tłoka, nietoksyczna, niepirogena, jałowa, sterylizowana tlenkiem etylenu, cylinder i tłok wykonane z polipropylenu?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

### Pytanie 103

Pakiet 18, poz.8

Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikowa 100ml - skala mała co 1 ml, duża co 10 ml – uchwyt cylindrowy 10 mm, ze stożkową końcówką ściętą usytuowaną centralnie, z jedną końcówką luer do opcjonalnego użycia, czytelną, jednostronną, czarną skalą nominalną i gumową blokadą tłoka, nietoksyczna, niepirogena, jałowa, sterylizowana tlenkiem etylenu, cylinder i tłok wykonane z polipropylenu?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

### Pytanie 104

Pakiet 19, poz. 1,6,9,22,

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1,6,9,22 z pakietu. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

### Pytanie 105

Pakiet 19, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogeny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

### Pytanie 106

Pakiet 19, poz. 1,6

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów oraz TS z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

### Pytanie 107

Pakiet 19, poz. 9,22

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

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

### Pytanie 108

Pakiet 19, poz.22

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

### Pytanie 109

Czy w Pakiecie nr 59 Zamawiający dopuści noże crescent o szer. 1.25mm, 2.0mm i 2.3mm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

### Pytanie 110

Czy w Pakiecie nr 57 poz. 1 Zamawiający dopuści soczewki wewnątrzgałkowe z haptenami typu „C” bez otworów w haptenie, ze stałą A: 118,0 (SRK/T: 118,3 i SRK/II:118,5); implantowaną jednorazowym system implantacyjnych (jednorazowy kartridż + jednorazowy injector) zapakowane sterylnie oddzielnie?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

### Pytanie 111

Czy w Pakiecie nr 57 poz. 2 Zamawiający dopuści soczewki wewnątrzgałkowe hydrofilne z powłoką hydrofobową o śr.

Całk. 13mm, ze stałą A=118,0, z modułem 143g/mm<sup>2</sup> ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### **Pytanie 112**

Czy w Pakiecie nr 57 poz. 5 Zamawiający dopuści pierścienie dotorebkowe w rozmiarach: 12-14mm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 113**

Czy w Pakiecie nr 57 poz. 7 Zamawiający dopuści produkt w 100 % równoważny tj.: Pierścień do mechanicznego rozszerzania źrenicy w trakcie operacji okulistycznych wszczepiany injektorem jednorazowym. Wykonany z polipropylenu, w kształcie kwadratu, w rogach zamiast pętli kieszonki na tęczówkę - górna i dolna, w każdym rogu po dwa otwory do mocowania pierścienia ? W komplecie injektor jednorazowego użytku do wszczepiania i usuwania ringu z jednego portu operacyjnego.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### **Pytanie 114**

Dot. projektu umowy par. 6 ust. 2

Prosimy o zmianę zapisu, że w przypadku ustawowej zmiany stawki VAT zmianie ulegnie wartość podatku VAT oraz cena brutto.

**Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 5.**

#### **Pytanie 115**

Dot. kryteriów oceny ofert, formularza oferty oraz projektu umowy par.4 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin dostawy liczony był w dniach roboczych?

**Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 85.**

#### **Pytanie 116**

dotyczące zapisów SIWZ punkt VII podpunkt 5: Ponieważ w druku ofertowym Wykonawca akceptuje warunki przesłanej umowy prosimy o informację czy do oferty ma być załączony zaakceptowany wzór umowy ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 117**

do Pakietu nr 42

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane klipsy posiadały możliwość rotacji 360 st.?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

#### **Pytanie 118**

do Pakietu nr 42

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane klipsy były dopuszczone do wykonania rezonansu magnetycznego (MRI) u pacjentów, u których je zastosowano?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

#### **Pytanie 119**

Pakiet nr 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie układu oddechowego w pozycji nr 1, który zwiera wąż oddechowy podgrzewany o średnicy wewnętrznej 10 mm lecz zawierający odcinek 30 cm bez podgrzewania?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### **Pytanie 120**

Pakiet nr 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie układu oddechowego w pozycji nr 1, który zawiera generator typu Inspire, dedykowany z Infant Flow oraz Infant Flow Fabian, który jest powszechnie używany i w pełni kompatybilny ze sprzętem posiadanym przez Zamawiającego.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### **Pytanie 121**

dot. Opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 60, poz. 1 – soczewka asferyczna 400 szt.:

Czy w celu zwiększenia płynności zabiegów usunięcia zaćmy Zamawiający wymaga zwiększenia wielkości depozytu? Jeżeli tak, to do jakiej liczby?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga zwiększenia wielkości depozytu do 100 szt.**

#### **Pytanie 122**

dot. zapisów SIWZ:



Czy Zamawiający może potwierdzić, że w części B, VI zaszła pomyłka w zakresie terminu wykonania zamówienia?

„VI. Termin wykonania (realizacji) zamówienia:

Zamawiający wymaga aby zamówienie było realizowane sukcesywnie według potrzeb Zamawiającego do dnia 30.04.2019 r. od daty obowiązywania umowy.”?

**Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 82.**

### Pytanie 123

dot. zapisów SIWZ oraz „Formularza oferty”:

Czy Zamawiający może potwierdzić, że w części B, VII, 7. SIWZ oraz w „Formularzu oferty” pkt. 25 zaszła pomyłka w zakresie wymogu numeracji stron oferty oraz wymogu umieszczenia ilości stron oferty?

„Strony oferty zawierające jakąkolwiek treść winny być kolejno ponumerowane z zastrzeżeniem sytuacji opisanej w pkt 9. W treści oferty winna być umieszczona informacja o ilości stron.”

oraz

„25. OFERTE niniejszą składamy na ..... stronach podpisanych i kolejno ponumerowanych od nr ..... do nr ....”

Wykonawca nie ma możliwości ponumerowania stron oferty składanej elektronicznie a podanie ilości stron wszystkich składowych oferty składanej w formie elektronicznej jest zadaniem wyjątkowo trudnym do realizacji. Uprzejmie proszę o dostosowanie zapisu oraz „Formularza oferty” dla oferty składanej elektronicznie.

**Odpowiedź: Zamawiający pismem znak: Wsz-II.4.291.11.73.2019 z dnia 22.03.2019r. zmienił treść SIWZ w powyższym zakresie.**

### Pytanie 124

dot. zapisów SIWZ:

Czy Zamawiający może potwierdzić, że w części B, VII, 8. zaszła pomyłka w zakresie wymogu dotyczącego „poświadczenia za zgodność z oryginałem” oraz podpisywania każdej strony oferty?

„W przypadku, gdy Wykonawca dołączy jako załącznik do oferty kopię jakiegoś dokumentu, kopia ta winna być poświadczona za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę (każda jej strona) oraz opatrzona kwalifikowalnym podpisem elektronicznym.”

Wykonawca nie ma możliwości ostemplowania elektronicznych kopii dokumentów oraz podpisania każdej strony oddzielnie. Wykonawca składając podpis elektroniczny pod kopią dokumenty poświadczą tym samym dokument (a nie każdą ze stron oddzielnie) za "zgodność z oryginałem". Uprzejmie proszę o dostosowanie zapisu dla oferty składanej elektronicznie.

**Odpowiedź: Zamawiający pismem znak: Wsz-II.4.291.11.73.2019 z dnia 22.03.2019r. zmienił treść SIWZ w powyższym zakresie.**

### Pytanie 125

dot. zapisów SIWZ:

Czy Zamawiający może potwierdzić, że w części B, VIII, 6. zaszła pomyłka w zakresie instrukcji sposobu obliczenia ceny oferty?

„Wykonawca na podstawie opisu przedmiotu zamówienia i projektu umowy stanowiącego Załącznik nr 7 do SIWZ, dokona wyceny w Załączniku nr 2: wpisze ceny jednostkowe netto w kolumnie 3, podatek VAT w kolumnie 7 (wartość procentową), wyliczy wartość netto w kolumnie 6, wyliczy wartość brutto w kolumnie 8 poprzez dodanie do wartości netto z kolumny 4 podatku VAT określonego w kolumnie 7, a następnie zsumuje wyliczone wartości netto i brutto, wpisując w pozycji RAZEM: Wartość netto i Wartość brutto. Wpisaną wartość netto oraz wartość brutto, wpisze do Załącznika nr 1 Formularz ofert, dla każdego pakietu oddzielnie.”

Zamawiający w załączniku nr 2 podaje inną numerację kolumn niż wskazana w SIWZ. Uprzejmie proszę o informację, do którego opisu ma zastosować się Wykonawca, do treści opisu w SIWZ czy tabeli wskazanej w Załączniku nr 2 „Formularz cenowy”?

**Odpowiedź: Zamawiający pismem znak: Wsz-II.4.291.11.73.2019 z dnia 22.03.2019r. zmienił treść SIWZ w powyższym zakresie.**

### Pytanie 126

dot. zapisów SIWZ:

Czy w części C, VI, 2. Zamawiający ma na myśli złożenie podpisu elektronicznego na dokumencie jako całości?

„Każda strona załączników do oferty winna być podpisana przez Wykonawcę bezpiecznym kwalifikowanym podpisem elektronicznym.”

Zapis nie jest dla Wykonawcy zrozumiały. Wykonawca stosując podpis elektroniczny podpisuje dokument jako całość a nie każdą ze stron oddzielnie. Uprzejmie proszę o potwierdzenie, że Zamawiający nie wymaga dzielenia bardzo wielu stron załączników na strony oraz podpisywania każdej ze stron oddzielnie.

**Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 84.**

### Pytanie 127

dot. zapisów SIWZ i Wzoru umowy:

W części D, I, 5. „Kryteria oceny (...)” Zamawiający przewidział kryterium oceny dla pakietów realizowanych w trybie dostaw zwykłych. Jakie jest kryterium oceny ofert dla Pakietów, których dostawy są realizowane w formie depozytu?

Według zapisów umowy, w części dotyczącej depozytu, Zamawiający podaje, że okres uzupełnienia depozytu wynosi 3 dni robocze.

**Odpowiedź: Zamawiający pismem znak: Wsz-II.4.291.11.73.2019 z dnia 22.03.2019r. zmienił treść SIWZ w powyższym zakresie.**

### Pytanie 128

dot. zapisów Projektu umowy:

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §3 ust. 3 zdanie pierwsze projektu umowy w następującym brzmieniu:

„Ostateczna wysokość wynagrodzenia określonego w ust. 1 może ulec zmniejszeniu i będzie uzależniona od rzeczywistych potrzeb Zamawiającego w okresie trwania umowy, jednakże bez względu na okoliczności Zamawiający zobowiązuje się zamówić wyroby o wartości stanowiącej minimum 80% wartości umowy określonej w §3 ust. 1 umowy i w takim zakresie Wykonawcy przysługuje roszczenie o realizację umowy”?

Uzasadnienie:

Zamawiający powinien wskazać pewien minimalny zakres umowy, które zrealizuje bez względu na okoliczności, zdaniem Wykonawcy powinno być to 80% wartości umowy. Wielkość ta umożliwia racjonalną ocenę ryzyka i oszacowanie oferty korzystnej dla obu stron. Brak zagwarantowania realizacji umowy w takim zakresie stawia pod znakiem zapytania opłacalność całego przedsięwzięcia;

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

### Pytanie 129

dot. zapisów Projektu umowy:

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §3 ust. 6 projektu umowy w następującym brzmieniu:

„Z tytułu zmniejszenia zakresu ilościowego (z uwzględnieniem postanowień §3 ust. 3) w okresie trwania umowy nie będą przysługiwać Wykonawcy żadne roszczenia wobec Zamawiającego”?

Uzasadnienie:

Niniejsza propozycja jest zgodna z tą dotyczącą brzmienia §3 ust. 3 projektu umowy;

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

### Pytanie 130

dot. zapisów Projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o wykreślenie z §3 projektu umowy ustępu nr 15;

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

Uzasadnienie:

Kondycja finansowa Zamawiającego nie została opisana w umowie, Wykonawca nie może więc potwierdzić, że ją zna. Ponadto Wykonawca uważa, że niesprawiedliwym jest odbieranie mu możliwości wstrzymania dostaw w sytuacji, gdy Zamawiający nie będzie regulował swoich zobowiązań wobec niego;

**Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 17.**

### Pytanie 131

dot. zapisów Projektu umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §3a ust. 1 zdanie pierwsze projektu umowy poprzez przyjęcie, że utworzenie depozytu nastąpi w terminie 7 dni roboczych od dnia zawarcia niniejszej umowy?

Uzasadnienie:

Wykonawca pracuje od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy, zasadnym jest więc posługiwanie się jednostkami roboczymi. Rozwiązanie takie stawia Wykonawcę w jednakowej sytuacji bez względu na dzień i godzinę wystąpienia zdarzenia, która wymusza na nim określoną reakcję.

**Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 86.**

### Pytanie 132

dot. zapisów Projektu umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §3a ust. 8 projektu umowy poprzez dodanie osoby do kontaktu po stronie Zamawiającego?

Uzasadnienie:

Dodanie osoby do kontaktu po stronie Zamawiającego, może poprawić kontakt między stronami i ułatwi realizację postanowień umownych.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i zmienia Projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 7 do SIWZ w zakresie §3a ust. 8, tj.: zmienia zapis: „Wykonawca wyznacza Pana/Panią ....., tel....., jako stałego opiekuna klienta, dyspozycyjnego przez cały okres trwania umowy do bieżących**

kontaktów z wyznaczonym pracownikiem Zamawiającego oraz do uzupełniania depozytu, przyjmowania zamówień częściowych, nadzorowania poszczególnych dostaw, przyjmowania reklamacji. W przypadku zmiany osoby do kontaktu Wykonawca zobowiązuje się do ponownego pisemnego wskazania upoważnionego pracownika.” **na zapis:** „Wykonawca wyznacza Pana/Panią ....., tel....., jako stałego opiekuna klienta, dyspozycyjnego przez cały okres trwania umowy do bieżących kontaktów z wyznaczonym pracownikiem Zamawiającego tj. Pana/Panią....., tel....., oraz do uzupełniania depozytu, przyjmowania zamówień częściowych, nadzorowania poszczególnych dostaw, przyjmowania reklamacji. W przypadku zmiany osoby do kontaktu Wykonawca zobowiązuje się do ponownego pisemnego wskazania upoważnionego pracownika.”

### **Pytanie 133**

dot. zapisów Projektu umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §3a ust. 9 projektu umowy poprzez przyjęcie, że bezpłatne szkolenie odbędzie się jednorazowo?

Uzasadnienie:

Wykonawca może zaoferować przeprowadzenie jednorazowego szkolenia pracowników Zamawiającego, każde dodatkowe szkolenie może być zlecone Wykonawcy jako dodatkowa usługa;

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i zmienia Projekt umowy, stanowiący załącznik nr 7 do SIWZ w zakresie § 3a ust. 9, tj.: zmienia zapis:** „Zamawiający wymaga bezpłatnego szkolenia z zakresu oferowanych produktów”, **na zapis:** „Zamawiający wymaga jednorazowego bezpłatnego szkolenia z zakresu oferowanych produktów”.

### **Pytanie 134**

dot. zapisów Projektu umowy:

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §3a ust. 14 zdanie pierwsze projektu umowy w następującym brzmieniu:

„Jeden raz w roku Wykonawca przeprowadzi w siedzibie Zamawiającego spis z natury materiałów powierzonych w depozyt”?

Uzasadnienie:

Przeprowadzenie spisu z natury dwa razy w roku jest obowiązkiem zbyt uciążliwym, prosimy, aby miał on miejsce jeden raz w roku;

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę i jednocześnie zmienia Projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 7 do SIWZ w zakresie §3a ust. 14 z zapisu:** „Dwa razy w roku Wykonawca przeprowadzi w siedzibie Zamawiającego spis z natury materiałów powierzonych w depozyt. Termin inwentaryzacji zostanie ustalony z Zamawiającym na co najmniej 2 tygodnie przed datą jej przeprowadzenia.” **na zapis:** „Jeden raz w roku Wykonawca przeprowadzi w siedzibie Zamawiającego spis z natury materiałów powierzonych w depozyt. Termin inwentaryzacji zostanie ustalony z Zamawiającym na co najmniej 2 tygodnie przed datą jej przeprowadzenia.”

### **Pytanie 135**

dot. zapisów Projektu umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w §3a ust. 15 projektu umowy kolejnego zdania w następującym brzmieniu:

„Wykonawca wystawi Zamawiającemu fakturę za wyroby, które w momencie likwidacji depozytu przeterminowały się oraz za te, których termin ważności będzie krótszy niż 9 miesięcy”?

Uzasadnienie:

Wyroby o ważności krótszej niż 9 miesięcy są dla Wykonawcy w zasadzie bezwartościowe, gdyż nie będzie mógł ich już nigdzie sprzedać, wystawienie za nie faktury, a także za wyroby przeterminowane, jest więc w pełni uzasadnione z uwagi na jego interes ekonomiczny. Jeśli jednak Zamawiający będzie zużywał towary począwszy od tego o najkrótszej dacie przydatności, ryzyko wystąpienia takiej sytuacji zostanie znacząco zminimalizowane;

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.**

### **Pytanie 136**

dot. zapisów Projektu umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w § 3a ustępu kolejnego o numerze 16 w następującym brzmieniu:

„16. Wykonawca zachowuje prawo własności do powierzonych w depozyt soczewek”?

Uzasadnienie:

Stworzenie depozytu nie oznacza, że prawo własności co towaru przechodzi na Zamawiającego. Przejście to następuje w momencie poboru towaru z depozytu.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę i jednocześnie zmienia Projekt umowy, stanowiący Załącznik nr 7 do SIWZ w zakresie §3a poprzez dodanie ust. 16 o następującej treści:** „Wykonawca zachowuje prawo własności do powierzonych w depozyt soczewek.”

### **Pytanie 137**

dot. zapisów Projektu umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §4 ust. 2 projektu umowy poprzez przyjęcie, że towar będzie dostarczany w terminie ... dni roboczych, tym samym potwierdzając, że termin realizacji zamówienia w SIWZ, stanowiący kryterium

oceny ofert, stanowi termin liczony w dniach roboczych?

Uzasadnienie:

Uprzejmie odsyłam do wcześniejszych wyjaśnień dotyczących zasadności posługiwania się dniami roboczymi;

**Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 85.**

#### **Pytanie 138**

dot. zapisów Projektu umowy:

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §4 ust. 8 projektu umowy w następującym brzmieniu:

„W przypadku dostarczenia towaru niezgodnego z zamówieniem, Wykonawca zobowiązany jest niezwłocznie, w terminie nie krótszym niż 3 dni robocze, na wezwanie Zamawiającego do wymiany towaru na właściwy?”

Uzasadnienie:

Umowa powinna wskazywać pewien minimalny termin na wykonanie przedmiotowego obowiązku, Wykonawca prosi, aby termin wyznaczony przez Zamawiającego był nie krótszy niż 3 dni robocze;

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.**

#### **Pytanie 139**

dot. zapisów Projektu umowy:

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §6 ust. 2 projektu umowy w następującym brzmieniu:

„W przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegnie kwota podatku VAT i cena brutto, cena netto, pozostanie niezmienna. Nowa stawka będzie stosowana automatycznie od dnia wejścia w życie stosowanych przepisów powszechnie obowiązujących, bez konieczności zawierania aneksu do umowy” a w konsekwencji o wykreślenie ustępu trzeciego?

Uzasadnienie:

Zgodnie z art. 32 ustawy PZP, wysokość zobowiązania określa wartość netto, a nie brutto. Podatek od towarów i usług jest daniną publiczną, na której wysokość strony nie mają żadnego wpływu. Nowa stawka powinna być stosowana automatycznie od dnia wejścia w życie stosownych przepisów powszechnie obowiązujących bez konieczności zawierania aneksu do umowy. Proszę też mieć na względzie, że Wykonawca nie może wystawić faktury z nieobowiązującą stawką;

**Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 5.**

#### **Pytanie 140**

dot. zapisów Projektu umowy:

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §8 ust. 3 projektu umowy w następującym brzmieniu:

„Reklamacja powinna być załatwiona w terminie 5 dni roboczych od daty:

a) zgłoszenia – w przypadku reklamacji ilościowych,

b) daty dostarczenia Wykonawcy reklamowanych wyrobów – w przypadku reklamacji jakościowej.”

Wykonawca na własny koszt odbierze (z wyjątkiem reklamacji jakościowej) zareklamowany towar i dostarczy nowy bez wad”?

Uzasadnienie:

- Uprzejmie odsyłam do wcześniejszych wyjaśnień dotyczących zasadności posługiwania się dniami roboczymi;

- Wykonawca nie może odnieść się do reklamacji jakościowej bez zbadania reklamowanych wyrobów, zasadnym jest więc, aby termin na jej rozpatrzenie biegł od dnia dostarczenia mu reklamowanej partii. Nadto Wykonawca uważa, że dostarczenie mu reklamowanych towarów powinno być obowiązkiem Zamawiającego;

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.**

#### **Pytanie 141**

dot. zapisów Projektu umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §8 ust. 7 projektu umowy poprzez zastąpienie sformułowania „w przypadku opóźnienia” sformułowaniem „w przypadku zwłoki” oraz przyjęciem że zwłoka będzie liczona w dniach roboczych?

Uzasadnienie:

- Uprzejmie odsyłam do wcześniejszych wyjaśnień dotyczących zasadności posługiwania się dniami roboczymi;

- Mianem „opóźnienia” określa się każde nieterminowe spełnienie świadczenia, bez względu na przyczynę, a więc opóźnienie może wynikać również z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, np. z działania siły wyższej lub nawet Zamawiającego, co sprawia, iż niezasadne jest wysuwanie negatywnych konsekwencji wobec Wykonawcy w przypadku opóźnienia, a tylko w przypadku zwłoki, która jest okolicznością zawioną przez Wykonawcę;

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie 142**

dot. zapisów Projektu umowy:

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §9 ust. 1-5 projektu umowy w następującym brzmieniu:

„1. W przypadku nie dostarczenia towaru w terminie określonym w § 3a ust. 3 i § 4 ust. 2 Zamawiający ma prawo naliczyć karę umowną w wysokości 0,3 % wartości netto dostarczonej ze zwłoką dostawy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, ale nie więcej niż 10% wartości netto tej dostawy.

2. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych i asortymentowych oraz nie dokonania z własnej winy wymiany

towaru wadliwego na wolny od wad w terminie opisanym w § 8 ust. 3, Zamawiający ma prawo naliczyć karę umowną w wysokości 0,3 % wartości netto towaru niezgodnego ze złożonym zamówieniem, za każdy dzień zwłoki, ale nie więcej niż 10% wartości netto tego towaru.

3. W przypadku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę zapłaci on Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5 % wartości netto niezrealizowanej części przedmiotu umowy.

4. W przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z winy Wykonawcy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 5 % wartości netto niezrealizowanej części przedmiotu umowy.

5. W przypadku określonym w ust.1 i 2 gdy zwłoka przekroczy 20 dni roboczych, Zamawiającemu przysługuje prawo do odstąpienia od umowy i naliczenia kary umownej w wysokości 5 % wynagrodzenia netto niezrealizowanej części przedmiotu umowy”?

Uzasadnienie:

- Uprzejmie odsyłam do wcześniejszych wyjaśnień dotyczących zasadności posługiwania się pojęciem „zwłoki” oraz zasadności posługiwania się dniami roboczymi;

- Prosimy o rozważenie naliczania wysokości kar umownych od wartości netto, zgodnie bowiem z art. 32 ustawy PZP to właśnie ta wartość określa wysokość zobowiązania umownego. Podatek od towarów i usług składający się na cenę brutto jest daniną publiczną, której Wykonawca jest jedynie płatnikiem;

- Brak górnego limitu naliczania kar umownych powoduje, że mogą one urosnąć do rozmiarów nieproporcjonalnie przewyższających wartość poniesionej przez Zamawiającego szkody. W takim zaś wypadku kara umowna nie będzie już pełniła funkcji odszkodowania, ale służyć będzie wzbogaceniu się Zamawiającego kosztem Wykonawcy. Celem uniknięcia powyższego zasadne jest wprowadzenie górnego limitu naliczania kar umownych na poziomie 10%. W razie uzasadnionej potrzeby, Zamawiający i tak może dochodzić odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych;

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie 143**

dot. zapisów Projektu umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §10 ust. 1 pkt 2 projektu umowy poprzez przyjęcie, że odstąpienie od umowy jest możliwe w przypadku gdy, dostawa złej jakości lub ze zwłoką określoną w § 9 ust. 5 wystąpi dwukrotnie?

Uzasadnienie:

Mając na uwadze to, że umowa jest zawarta do 30 kwietnia 2020 r., Wykonawca prosi, aby dopiero przy drugim przypadku wystąpienia określonych w postanowieniu umownym okoliczności, Zamawiający był uprawniony do odstąpienia umowy

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie 144**

Dot. ZAŁĄCZNIK NR 7 do SIWZ – Projekt umowy, § 6 - Zmiana cen i sposobu płatności, ust. 2

Prosimy o modyfikację § 6, ust. 2 w następujący sposób:

„2. W przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegnie kwota podatku VAT i cena netto brutto, cena brutto netto pozostanie niezmienna”

Uzasadnienie: W przypadku podwyższenia stawki podatku VAT Wykonawca jest w stanie zagwarantować niezmiennosc cen netto.

**Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 5.**

#### **Pytanie 145**

Dot. ZAŁĄCZNIK NR 7 do SIWZ – Projekt umowy, §9 - Odpowiedzialność Stron umowy, ust. 6

Prosimy o modyfikację tego ust. w następujący sposób:

„6. Zamawiającemu przysługuje prawo do dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych do wartości faktycznie poniesionej i udowodnionej szkody.”

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie 146**

Pakiet nr 18, poz 3-6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki z niebieskim tłokiem, kolor tłoka nie ma medycznego uzasadnienia. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### **Pytanie 147**

Pakiet nr 18, poz 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 szt. z możliwością przeliczenia ilości w formularzu asortymentowo- cenowym.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 148**

Pakiet nr 18, poz 7

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę skalowaną co 2 ml? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie 149**

Pakiet nr 18, poz 7

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzoną skalą do 60 ml? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie 150**

Pakiet nr 18, poz 8

Czy Zamawiający oczekuje aby strzykawka posiadała skalę dwustronną ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie oczekuje aby strzykawka posiadała skalę dwustronną.**

**Pytanie151**

Pakiet nr 18, poz 10

Proszę o dopuszczenie strzykawek skalowanych co 0,2 ml, czyli jeszcze bardziej precyzyjnie, niż wymagane w SIWZ.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie 152**

Pakiet nr 18, poz 9-11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki, której cylinder wykonany jest z polipropylenu, a tłok z polietylenu, uszczelniacz tłoka wykonany z gumy pozbawionej lateksu, posiadającą podwójne uszczelnienie tłoka. Pragniemy zaznaczyć, że podczas wykonywania procedur medycznych, do których wykorzystane są strzykawki, w przypadku strzykawek trzyczęściowych, substancja medyczna przez nie podawana nie ma bezpośredniego kontaktu z tłokiem strzykawki. Kontakt z „lekiem” ma jedynie polipropylenowy cylinder i bezlateksowa gumka.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie 153**

Pakiet nr 18 poz. 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 50 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo – cenowym.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 154**

Pakiet nr 18 poz. 13

Proszę o dopuszczenie strzykawek 20 ml bursztynowych z jednostronną skalą pomiarową, bez rozszerzenia, gdyż na rynku medycznym nie ma strzykawki opisanej jak w SIWZ.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie 155**

Pakiet nr 18 poz. 7, 9, 10, 11, 12

Wnosimy o odstąpienie od wymogu atestu do przygotowania cytostatyków i dopuszczenie strzykawek na podstawie oświadczenia Wykonawcy o kompatybilności z cytostatykami.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

**Pytanie 156**

Pakiet nr 21 poz.9

Czy Zamawiający dopuści igłę motylek pakowaną po 100 szt. z możliwością przeliczenia ilości w formularzu asortymentowo – cenowym.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 157**

Pakiet nr 45 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania płynów z butelek którego czas użytkowania to 7 dni lub 600 aktywacji ?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie 158**

Pakiet nr 45 poz. 1

Czy Zamawiający wydzieli pozycję do osobnego pakietu ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

**Pytanie 159**

Pakiet nr 45 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści asortyment kompatybilny z cytostatykami, na podstawie oświadczenia producenta, bez certyfikatu?

**Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 193.**

#### **Pytanie 160**

Pakiet nr 63 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylną bezpieczną wykonaną z PTFE, wyposażoną w automatyczny mechanizm zabezpieczający przed przypadkowym zakłuciem, z filtrem hydrofobowym, z 4 paskami radiocieniującymi, w rozmiarach i o przepływach: 24G – 0,7x19mm - 13ml/min, 22G – 0,9x25mm - 33ml/min, 20G – 1,1x32mm - 55ml/min, 18G – 1,3x45mm – 85ml/min. Na opakowaniu jednostkowym zawarta informacja o średnicy, długości kaniuli, przepływach; dacie ważności, nazwie materiału z którego wykonana jest kaniula oraz nazwie producenta, bez nazwy producenta lub nazwy materiału z którego wykonana została kaniula bezpośrednio na kaniuli.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### **Pytanie 161**

Pakiet nr 63 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylną bezpieczną wykonaną z PUR, wyposażoną w automatyczny mechanizm zabezpieczający przed przypadkowym zakłuciem, z filtrem hydrofobowym, z 3 paskami radiocieniującymi, w rozmiarach i o przepływach: 24G – 0,7x19mm - 13ml/min, 22G – 0,9x25mm - 33ml/min, 20G – 1,1x32mm - 55ml/min, 18G – 1,3x45mm – 85ml/min. Na opakowaniu jednostkowym zawarta informacja o średnicy, długości kaniuli, przepływach; dacie ważności, nazwie materiału z którego wykonana jest kaniula oraz nazwie producenta, bez nazwy producenta lub nazwy materiału z którego wykonana została kaniula bezpośrednio na kaniuli.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### **Pytanie 162**

Pakiet 33:

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy do NEOPUFF o dł. 1,2 m z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów produktu?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 163**

Dotyczy SIWZ i wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §6 ust. 2 na następujący: „W przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegnie kwota podatku VAT i cena brutto, cena netto pozostanie niezmienna”. Wykonawca, zobowiązując się do utrzymania stałości cen brutto w okresie trwania umowy, musi w cenę oferty wkalkulować ryzyko zmian stawek podatkowych, przekładające się bezpośrednio na zwiększenie ceny oferowanych produktów, co w efekcie będzie niekorzystne dla Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 5.**

#### **Pytanie 164**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie do zapisu §3 ust. 15 następującego zdania: „chyba, że opóźnienie w płatności przekroczy 90 dni”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie 165**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 19, w pozycji nr 8, dopuści do zaferowania przyrząd produkowany przez firmę BBraun przyrząd „Intrafix Safeset”, posiadający wbudowany filtr w komorze kroplowej zatrzymujący poziom płynu na poziomie komory kroplowej, oraz filtr w zatyczce na końcu drenu zatrzymujący płyn przed wyciekami i możliwością wycieku. Z komorą kroplową dwudzielną, część twardą i miękką, odpowietrznik z filtrem o dużej skuteczności, filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami w komorze kroplowej, standardowy dren 180cm bez portu, bez lateksu i szkodliwych ftalanów?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### **Pytanie 166**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 19, w pozycji nr 8, pod pojęciem przyrząd bezpieczny, rozumie produkt przystosowany do pracy w zamkniętym systemie infuzyjnym, posiadający w przypadku napowietrzenia układu, filtr w w napowietrzniku o skuteczności porównywalnej z filtrami wykorzystywanymi w respiratorach, potwierdzone odpowiednimi dokumentami wystawionymi przez producenta wyrobu?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.**

#### **Pytanie 167**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 19, pozycji nr 9 – 22, i utworzenie oddzielnego

pakietu na te pozycje, co umożliwi przystąpienie większej liczbie oferentów do postępowania z wymaganym w SIWZ asortymentem?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie 168**

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 45, dopuści przedstawienie oświadczenia producenta wyrobu o możliwości stosowania z lekami cytostatycznymi w miejsce wymaganego certyfikatu?

**Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 193.**

#### **Pytanie 169**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 63, oczekuje kaniul bezpiecznych które mają potwierdzoną biokompatybilność materiałową w badaniach laboratoryjnych lub klinicznych?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.**

#### **Pytanie 170**

Pakiet 6 poz.23

Prosimy o Zamawiającego o dopuszczenie igieł do znieczuleń zewnątrzoponowych z dostępu krzyżowego dla dzieci, igły o szlifie 32° dł. 50 mm G20 oraz G22 dł.35mm, przezroczysty uchwyt, dokładnie wypełniają igłę mandryn.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 171**

Pakiet 6 poz.31

W związku z czasowym wycofaniem przez producenta cewników czteroswiatłowych, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Zestawu do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera, posiada zmodyfikowaną igłę Seldingera za zintegrowaną zastawką, co pozwala wprowadzić prowadnicę do żyły bez odłączania strzykawki (zabezpieczenie przed wypływem krwi, aspiracja powietrza, szczelny układ itd.) piecioswiatłowy G16/18/18/18/12 12F/15 i 20cm, zestaw zawierający cewnik dł.15, 20cm, bezigłowe zastawki na końcach dreników, odporną na zaginanie i załamywanie prowadnicę wykonaną z rdzenia niklowo tytanowego, możliwość monitorowania położenia cewnika w trakcie zakładania pod kontrolą EKG.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 172**

Pakiet 18 poz.12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki - pojemność 50 ml z możliwością wypełnienia do 60ml, 3 częściowa, bezlateksowa, wykonana z polipropylenu, z końcówką luer-lock. Skalowanie co 1ml na całej długości skali, pojemność nominalna dodatkowo wyróżniona graficznie (wytluszczenie, obwiedzenie itp.). Do pomp infuzyjnych dla pracowni cytostatykówSkala kontrastująca, niezmywalna i czytelna.Kod kolorów na opakowaniu dla łatwego rozpoznania rozmiaru strzykawki. Na korpusie strzykawki napisana nazwa i informacja o braku lateksu. Pakowane po 100szt.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 173**

Pakiet 18 pytanie ogólne

Czy Zamawiający dopuści oświadczenie producenta, potwierdzające bezpieczne użytkowanie produktów z poz.7,9,10,11,12 pakietu 18, gdzie wymagane jest stosowanie do podaży (zwłaszcza do leków cytotoksycznych), systemów pozbawionych PCV i plastyfikatorów.

**Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 193.**

#### **Pytanie 174**

Pakiet 17, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki z kontrolą odsysania, reszta zgodna z SIWZ

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### **Pytanie 175**

Pakiet 17, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki o CH20, reszta zgodna z SIWZ

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### **Pytanie 176**

Pakiet 17, poz. 5, 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu o dł. 200 +/- 10cm.



**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie 177**

Pakiet 17, poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dł. min. 200cm.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie 178**

Pakiet 17, poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dł. min. 300cm.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie 179**

Pakiet 17, poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki o śr 2.6/4.6 mm o dł. 155cm.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie 180**

Pakiet 20, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy dopuszcza wielkość filtra podaną zgodnie z zasadami matematyki do jednego miejsca po przecinku tj. 0,2 mikrona?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 181**

Pakiet 20, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu przedłużającego z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami. Chlorheksydyną i alkoholami z podwójnym przedłużaczem o długości 15 cm, z dwoma zaciskami, objętość wypełnienia 0,87 ml, dreny zakończone bezigłowym urządzeniem dostępu naczyniowego bez mechanicznych części wewnętrznych z prostym i widocznym torem przepływu (łącznik całkowicie przezierny) z końcówką Luer i Luer – Lock, z jednolitą materiałowo, łatwą do dezynfekcji silikonową, przezierną, podzieloną membraną split septum (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu) protektor męski umożliwiający bezpieczną aplikację bez ryzyka skażenia wkłucia. Czas stosowania do 7 dni lub min. 216 aktywacji w zależności co nastąpi pierwsze.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje aby zawór dostępu cechował się neutralnym ciśnieniem, który nie powoduje refluksu krwi?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 182**

Pakiet 20, poz. x (między 4 i 5)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie linii przedłużającej z filtrem do płynów, z membraną wykonaną z PES o rozmiarach porów 0,2 mikrona, filtr płaski, dreny wykonane z poliuretanu, nie zawierające PCV i DEHP, przyrząd o długości 25 cm i średnicy wewnętrznej 2,5 mm, z 1 damskim złączem typu Luer, 1 męskim złączem typu Luer, bez portu do dostrzyknięć, na dystalnym końcu zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się krwi w kierunku od pacjenta do drenu oraz zatyczka z filtrem hydrofobowym umożliwiająca bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie drenu, objętość wypełnienia 5 ml.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie 183**

Pakiet 25, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje jednorazowego pistoletu do biopsji grubo-igłowej działającego jako automat, posiadającego 2 niezależne spusty, jeden umieszczony na boku a drugi na górze rękojeści, z igłą skalowaną wykonaną z materiału Echonox® lub Echonox plus - pozwalającego na lepsze uwidocznienie igły w USG na całej długości?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

**Pytanie 184**

Pakiet 26, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie standardowego staplera skórniego wyposażonego w 35 zszywek o rozmiarze 6,4 mm x4,0mm.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

**Pytanie 185**

Pakiet 26, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego narzędzia do usuwania zszywek.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### **Pytanie 186**

Pakiet 26, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nadłonowego drenażu pęcherza moczowego w składzie: cewnik wykonany z poliuretanu dł. 48cm z pojedynczą pętlą, tulejka mocująca, zacisk, 2l worek na mocz, rozmiar trokaru 15CH, cewnika 14CH.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### **Pytanie 187**

Pakiet 26, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nadłonowego drenażu pęcherza moczowego w składzie: cewnik wykonany z poliuretanu dł. 48cm z pojedynczą pętlą, tulejka mocująca, zacisk, 2l worek na mocz, rozmiar trokaru 12CH, cewnika 11CH.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### **Pytanie 188**

Pakiet nr 30, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układ oddechowy jednorurowy, dwuświatłowy, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i długości 1,8 m, z kolankiem z portem kapno, do aparatu do znieczulenia, z dodatkową rurą długości 1,9 m z 2L workiem bezlateksowym, wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C przy przepływie 4 l/min., opór wdechowy 0,14 cm H<sub>2</sub>O i wydechowy 0,16 cm H<sub>2</sub>O przy przepływie 10 l/min, waga układu 170 g bez akcesoriów. Rura wydechowa do podłączenia do aparatu 40 cm. Możliwość stosowania do 7 dni.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### **Pytanie 189**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby układ oddechowy posiadał wewnętrzny (zintegrowany) przewód do próbkowania gazu z łącznikami typu męskiego?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie oczekuje. Zgodnie z zapisami SIWZ.**

#### **Pytanie 190**

Pakiet nr 36, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dotętnicznej wykonanej z poliuretanu, spełniającej pozostałe parametry SIWZ.

**Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 21.**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje zaoszczędzenia kaniuli z systemem mocowania z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU (MVTR – min. 1500g/m<sup>2</sup>/24h), z wycięciem na zawór odcinający 10 mm x 15 mm, z 2 piankowymi podkładkami pod skrzydełka kaniuli i z dodatkowym piankowym paskiem do prowadzenia linii?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie oczekuje. Zgodnie z zapisami SIWZ.**

#### **Pytanie 191**

Pakiet 45, poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego przyrządu do przygotowania podawania leków z fiolek z koreczkiem domykany ręcznie, z filtrem 0,2 mikrona, który może być używany przez 72 godziny.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przygotowania leków z możliwością użycia przez 7 dni lub 140 razy, nie wymagający zastosowania koreczka ochronnego.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 192**

Pakiet 45, poz.2

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu celem złożenia ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie 193**

Pakiet 45

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, co Zamawiający ma na myśli pisząc certyfikat do przygotowywania i podawania leków cytostatycznych? Przez kogo ma być wystawiony taki certyfikat oraz co dokładnie potwierdzać?

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie materiałów producenta potwierdzających, że zaoszczędzone produkty

przeznaczone są do pracy z cytostatykami.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie pod warunkiem, że opis produktu potwierdza dopuszczenie do przygotowania cytostatyków np. Certyfikat CE lub Certyfikat Jednostki Notyfikowanej.**

#### **Pytanie 194**

dot pakiet 15 poz 1 :

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie : jaki okres założenia igły w miejscu wkłucia wymaga Zamawiający ? (założoną igłę można utrzymywać i używać nawet do 7 dni)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 195**

dot pakiet 7 poz 1 :

Czy zamawiający dopuści wszczepialny port tytanowy o wysokości max. 11mm i ciężarze max. 10,5 g z odłączalnym cewnikiem silikonowym o dł. 55 cm i o średnicy wewnętrznej 1,1, mm i zewnętrznych 2,2 mm z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi port tytanowy, cewnik silikonowy cieniujący w RTG, całkowicie rozrywalny zestaw wprowadzający typu desilete, strzykawka 10 ml. Urządzenie do podnoszenia żył, igła prosta typu HUBER, zestaw do infuzji z igłą typu HUBER i poliuretanowym drenem, igła do tunelizacji i łącznik do przymocowania cewnika. Rozmiar 6,6 FR. Port naczyniowy kompatybilny ze środowiskiem CT i MRI.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 196**

dot pakiet 7 poz 2 :

Czy zamawiający dopuści wszczepialny port tytanowy o wysokości max. 13,5 mm i ciężarze max. 12,5 g z odłączalnym cewnikiem silikonowym o dł. 66 cm i o średnicy wewnętrznej 1,6 mm i zewnętrznych 3,2 mm z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi port tytanowy, cewnik silikonowy cieniujący w RTG, całkowicie rozrywalny zestaw wprowadzający typu desilete, strzykawka 10 ml. Urządzenie do podnoszenia żył, igła prosta typu HUBER, zestaw do infuzji z igłą typu HUBER i poliuretanowym drenem, igła do tunelizacji i łącznik do przymocowania cewnika. Rozmiar 9,6 FR. Port naczyniowy kompatybilny ze środowiskiem CT i MRI.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 197**

dot pakiet 7 poz 3 : Zestaw do założenia portu naczyniowego (standardowego) – port naczyniowy z cewnikiem silikonowym, port w całości tytanowy – komora i osłona portu wykonana z tytanu, wys. max 13,5 mm, waga portu max 12,5 g, jednokomorowy port z silikonową membraną o śr. max 11,9 mm, komora o objętości 0,7 ml, boczne ułożenie kaniuli wyjściowej względem komory portu, owalny kształt przekroju komory ułatwiający oczyszczenie portu. Niepodłączony trwale do portu cewnik silikonowy o wymiarach: średnica wewnętrzna 1,3-1,5 mm., średnica zewnętrzna 2,3-2,6 mm, rozmiar 7,5 FR, długość min. 660 mm. Port naczyniowy kompatybilny ze środowiskiem CT i MRI.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 198**

Pakiet 11, pozycja 99

Czy Zamawiający w w/w pozycji dopuści zamknięty system do godzinowej zbiórki moczu typu urimeter 500 Plus?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 199**

Pakiet 5, pozycja 48

Czy Zamawiający w w/w pozycji dopuści cewnik do żył pępowinowych sterylny F4/40cm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 200**

Pakiet 5, pozycja 50

Czy Zamawiający w w/w pozycji dopuści cewnik do żył pępowinowych sterylny F5-6/40cm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 201**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 4 "Elektrody jednorazowe do diatermii ERBE" w załączniku nr 2 "Formularz cenowy" w p. 5 Elektrode neutralną do diatermii ERBE ICC300, jednorazowego użytku dzielona z pierścieniem ekwipotentjalnym, powierzchnia kontaktowa od 80 do 85cm<sup>2</sup> z wyprowadzeniem na klips. Powierzchnia kontaktowa pokryta przewodzącym żelazem umożliwiającym przyklejenie do skóry i absorbującym wodę.- 1 opakowanie ( 50 szt). Zamiast "Elektroda bierna silikonowa do diatermii ERBE"

Nadmieniam iż w związku z prawodawstwem UE od 2019 r. nie można wprowadzać do obrotu w placówkach służby zdrowia elektrod neutralnych, które nie umożliwiają kontroli prawidłowej aplikacji elektrody na skórze pacjenta.

Elektrody silikonowe, nie posiadają takiej funkcji i w związku z tym nie możemy ich już dłużej oferować.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 202**

Czy w związku z pytaniem nr 1 w pakiecie 4 "Elektrody jednorazowe do diatermii ERBE" w załączniku nr 2 "Formularz cenowy" w p. 6 Zamawiający dopuści przewód do elektrod neutralnych jednorazowego użytku?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.**

#### **Pytanie 203**

Pakiet 12

Pozycja 1,2,8,9

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania: system do odsysania konkurencyjnego producenta pod warunkiem bezpłatnego doposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki). System nasz charakteryzuje się kanistrami bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych) wyposażonymi tylko w uchwyt do mocowania, wyskalowanymi co 100 ml. Pojemniki kompatybilne z oferowanymi wkładami.

- Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króćciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króćciec w stronę pacjenta. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, port do pobierania próbek, oraz w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, współpraca z dowolnym źródłem ssania.

- Pojemniki i wkłady o pojemności 1000 i 2000 ml, o kształcie okrągłym.

Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196)

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### **Pytanie 204**

Pozycja 3,4,5,6,7,10.

Firma ... zwraca się z uprzejmą prośbą o wyłączenie tych pozycji z pakietu, ponieważ nie mają związku merytorycznego z podstawowym przedmiotem zamówienia w tym pakiecie, a powodują, wbrew ustawie Prawo zamówień publicznych, nieuzasadnioną blokadę konkurencji.

Wyłączenie tych pozycji z pakietu pozwoli Zamawiającemu uzyskać przynajmniej dwie konkurencyjne oferty na różniące się systemy do odsysania, co zwykle powoduje obniżenie kosztów zakupu przez Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie 205**

Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 23-24

Prosimy o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, gdyż w obecnej konstrukcji obecny opis w SIWZ umożliwia złożenie tylko jednej oferty (konkretnego wykonawcy- firmy Medicavera), co ma swoje potwierdzenie w opisie przedmiotu zamówienia) i naraża tym samym Zamawiającego na nieuzasadnione wydatkowanie środków publicznych poprzez ograniczenie potencjalnych oferentów do jednego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie 206**

Dotyczy Pakietu nr 62 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę metalową dostępną o długości 65 mm (średnica 10 mm), 70 mm (średnica 11 mm), 80 mm (12 mm), 90 mm( 13mm), z okienkiem, składająca się z dwóch rurek- zewnętrznej i wewnętrznej, powierzchnia rurki pokryta galwanicznie srebrem?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### **Pytanie 207**

Dotyczy Pakietu nr 62 poz. 2-3

Czy Zamawiający dopuści rurkę metalową dostępną o długości 75 mm (średnica 10 mm), 80 mm (średnica 11 mm), 85 mm (12 mm), 90 mm( 13mm), z okienkiem, składająca się z dwóch rurek- zewnętrznej i wewnętrznej, powierzchnia rurki pokryta galwanicznie srebrem?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### **Pytanie 208**

Pakiet 5, pozycja 71

Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do hemodializy - opatentowana konstrukcja z dwoma

niezależnymi światłami tętnicznymi zapewnia przepływ 500ml/min i pozwala na prowadzenie dializy ograniczonej do jednego światła tętniczego. Podwójne światło tętnicze ogranicza również powstania niedrożności tzw: „sidewalling”. Unikalna zmodyfikowana konstrukcja bezprześciowej końcówki pozwala na atraumatyczną implementację techniką „over-the-wire”. Odporny na zagięcia cewnik z poliuretanu zapewnia wytrzymałość i trwałość. Termowrażliwy, biokompatybilny poliuretan jest radiocieniujący jak również odporny na uszkodzenia wywołane przez płyny na bazie alkoholu czy jodiny. Zestaw z cewnikiem dwukanałowym 15,5FR o długości całkowitej 36cm (długość od mufy 31cm) widoczny w Rtg z dwoma niezależnymi światłami tętnicznymi o przepływie 2.6 cc i jednym światłem żylnym o przepływie 1.6 cc w zestawie z: cewnik elastyczny, tunelizatorem metalowym z gwintową nasadką uciskową, mankietem uszczelniającym, zespołem rozgałęziaczy, rozszerzadłem tunelizującym, rozszerzaczem naczyniowym 16F, przewodnikiem, skalpelem, igłą punkcyjną 18 G x 7cm, pianka zabezpieczająca, opatrunki na ranę, portami iniekcyjnymi, usztywniaczem.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### **Pytanie 209**

Pakiet 5, pozycja 71

Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do hemodializy - opatentowana konstrukcja z dwoma niezależnymi światłami tętnicznymi zapewnia przepływ 500ml/min i pozwala na prowadzenie dializy ograniczonej do jednego światła tętniczego. Podwójne światło tętnicze ogranicza również powstania niedrożności tzw: „sidewalling”. Unikalna zmodyfikowana konstrukcja bezprześciowej końcówki pozwala na atraumatyczną implementację techniką „over-the-wire”. Odporny na zagięcia cewnik z poliuretanu zapewnia wytrzymałość i trwałość. Termowrażliwy, biokompatybilny poliuretan jest radiocieniujący jak również odporny na uszkodzenia wywołane przez płyny na bazie alkoholu czy jodiny. Zestaw z cewnikiem dwukanałowym 15,5FR o długości całkowitej 24cm (długość od mufy 19cm) widoczny w Rtg z dwoma niezależnymi światłami tętnicznymi o przepływie 2.6 cc i jednym światłem żylnym o przepływie 1.6 cc w zestawie z: cewnik elastyczny, tunelizatorem metalowym z gwintową nasadką uciskową, mankietem uszczelniającym, zespołem rozgałęziaczy, rozszerzadłem tunelizującym, rozszerzaczem naczyniowym 16F, przewodnikiem, skalpelem, igłą punkcyjną 18 G x 7cm, pianka zabezpieczająca, opatrunki na ranę, portami iniekcyjnymi, usztywniaczem.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### **Pytanie 210**

Pakiet 5, pozycja 71

Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do hemodializy 14Fr o długości całkowitej 36cm (długość od mufy 31cm) odporny na zagięcia cewnik z poliuretanu zapewnia wytrzymałość i trwałość. Termowrażliwy, biokompatybilny poliuretan jest radiocieniujący jak również odporny na uszkodzenia wywołane przez płyny na bazie alkoholu czy jodiny. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę z echogenną końcówką, łącznik wprowadzający typu ‘Y’, strzykawkę 10ml, mini skalpel, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze naczyniowe z powłoką hydrofilową w rozmiarze 12Fr o długości 11cm oraz 14Fr o długości 14cm, znaczonego przewodnika z Nitinolu zakończona kształtem ‘J’, dwie linie przedłużenia żylna i tętnicza, korek dezynfekcyjny oraz taśm mocująca cewnik.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### **Pytanie 211**

Pakiet 5, pozycja 71

Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do hemodializy 14Fr o długości całkowitej 24cm (długość od mufy 19cm) odporny na zagięcia cewnik z poliuretanu zapewnia wytrzymałość i trwałość. Termowrażliwy, biokompatybilny poliuretan jest radiocieniujący jak również odporny na uszkodzenia wywołane przez płyny na bazie alkoholu czy jodiny. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę z echogenną końcówką, łącznik wprowadzający typu ‘Y’, strzykawkę 10ml, mini skalpel, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze naczyniowe z powłoką hydrofilową w rozmiarze 12Fr o długości 11cm oraz 14Fr o długości 14cm, znaczonego przewodnika z Nitinolu zakończona kształtem ‘J’, dwie linie przedłużenia żylna i tętnicza, korek dezynfekcyjny oraz taśm mocująca cewnik.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### **Pytanie 212**

Pakiet 5, pozycja 72

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętnicznymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 12FR o długości 15 cm, 20cm, 24 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczonego przewodnika J-FlexTip 0.038”, dwa koreczki heparynizowane.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

### Pytanie 213

Pakiet 24, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 12FR o długości 15 cm, 20cm, 24 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika miękkie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczone przewodnica J-FlexTip 0.038'', dwa koreczki heparynizowane.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

### Pytanie 214

Pakiet 24, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 14FR o długości 15 cm, 20cm, 24 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika miękkie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczone przewodnica J-FlexTip 0.038'', dwa koreczki heparynizowane.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

### Pytanie 215

Pakiet 24, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, poliuretanowy wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 14Fr i długościach: 15cm, 20cm, 25cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik nieprzepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery 'J' z znaczoną długością w skalowanym dozowniku, strzykawka 10 ml, korek do wstrzykiwań, dwa rozszerzacze w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu 'Y', taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

### Pytanie 216

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 71 z Pakietu nr 5 i stworzy osobny pakiet?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

### Pytanie 217

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 72 z Pakietu nr 5 i stworzy osobny pakiet?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

### Pytanie 218

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4-5 z Pakietu nr 24 i stworzy osobny pakiet?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

### Pytanie 219

**Pytanie do Pakietu nr 28, poz. 1**

Czy zamawiający dopuści układ oddechowy o niżej podanych parametrach technicznych:

**Jednorazowego układu oddechowego CPAP Infant Flow** z podgrzewanym ramieniem wdechowym przystosowany do nawilzacza Fischer Paykel model MR850. układ oddechowy (średnica 10 mm na całości układu zarówno generator jak i układ oddechowy, rura karbowana).

**Odcinek wdechowy** jednorazowego użytku, podgrzewany, posiadający spiralną grzałkę w drenie na linii wdechowej, kolor niebieski o długości 110 cm, Ø wew. 10 mm, zakończony z jednej strony końcówką na komorę nawilzacza Ø wew. 22 mm zespoloną z portem do czujnika temperatury o średnicy 7,6 mm z wycięciem pozycjonującym oraz gniazdem podgrzewania węża w kształcie koniczynki (do MR850) z drugiej strony końcówką rozłączną dwudrożną łączącą dopływ gazów oddechowych i linie pomiaru ciśnienia proxymalnego z generatorem.

W odległości ok. 40 cm od tej końcówki wmontowane złącze typu T do pomiaru temperatury gazów

oddechowych za pomocą czujnika o średnicy 7,6 mm.

**Odcinek pomiarowy** do proxymalnego pomiaru ciśnienia w drogach oddechowych zakończony końcówką cylindryczno-stożkową

**Odcinek łączący** nawilżacz z respiratorem, mm z odejściem Luer-lock do prowadzenia pomiarów

**Generator** umożliwiający podłączenie noworodka do układu oddechowego, linia wydechowa połączona z generatorem poprzez **przegub obrotowy**, mocowany do czapki za pomocą tasiemek.

**Końcówka donosowa** łącząca generator z noworodkiem, 3 szt. w komplecie w różnych rozmiarach.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### Pytanie 220

##### Pytanie do Pakietu nr 28, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 2: Mocowanie paskowe, czapeczek o obwodach głowy podanych poniżej:

Kolor	Rozmiar	Obwód głowy
Biała	000	16-18
Szara	00	18-20
Różowa	0	20-22
Brązowa	1	22-24
Żółta	2	24-26
Niebieska	3	26-28
Złota	4	28-30
Zielona	5	30-32
Bordowa	6	32-34
Pomarańczowa	7	34-36
Ciemno zielona	8	36-38
Granatowa	9	38-40

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### Pytanie 221

##### Pytanie do Pakietu nr 28, poz. 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie komór o n/w parametrach:

Komora samonapełniająca pasująca do wszystkich nawilżaczy z serii MR, dla dorosłych, dzieci i noworodków posiadająca dwa pływaki zabezpieczające przed przedostaniem się wody do układu oddechowego. Oba pływaki zamocowane na ścianie bocznej komory w tym jeden pływak pracujący w ruchu wahadłowym a drugi w płaszczyźnie pionowej. Komora nie zawierająca wskaźnika poziomu wody. Zastosowane dwa pływaki zwiększają bezpieczeństwo pacjenta przy zachowaniu stałego poziomu wody. Produkt mikrobiologicznie czysty.

Dodatkowo posiadająca:

- zintegrowany, nierozłączalny dren o długości 90 cm zaopatrzony w nakłuwacz z systemem odpowietrzającym.
- Otwór wejścia 22 mm M (zewnętrzna średnica)
- Otwór wyjścia 22 mm M (zewnętrzna średnica)

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.**

#### Pytanie 222

do pakietu nr 45

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 45 pozycję nr 1 i stworzy oddzielny pakiet powyżej pozycje. Zwiększyłyby to konkurencyjność prowadzonego postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty spełniającej wymogi SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.**

Jednocześnie Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu, zgodnie z art. 38 ust. 4 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.), zmienia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia na przedmiotowe zamówienie, tj.:

I. Zmienia Załącznik nr 7 do SIWZ – Projekt umowy w zakresie:

1. § 3 ust. 14 (zgodnie z odpowiedzią na pytanie 38), **z zapisu:** „Strony zgodnie postanawiają, że Wykonawca nie może bez uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego podejmować żadnych czynności, w szczególności zawierać umów, zwłaszcza cejsi lub poręczenia, których skutkiem mogłoby być przejęcie na osobę trzecią wierzycielności przysługującej Wykonawcy w stosunku do Zamawiającego albo wstąpienie osoby trzeciej w prawa zaspokojenia wierzyciela w miejsce Wykonawcy (art. 54 ust. 5 Ustawy o działalności leczniczej z dnia 15 kwietnia 2011 r.)” **na zapis:** Strony zgodnie postanawiają, że Wykonawca nie może bez uprzedniej pisemnej zgody

Zamawiającego podejmować żadnych czynności, w szczególności zawierać umów, zwłaszcza cesji lub poręczenia, których skutkiem mogłoby być przejęcie na osobę trzecią wierzytelności przysługującej Wykonawcy w stosunku do Zamawiającego albo wstąpienie osoby trzeciej w prawa zaspokojenia wierzyciela w miejsce Wykonawcy (art. 54 ust. 5 Ustawy o działalności leczniczej z dnia 15 kwietnia 2011 r.) Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić”.

2. § 3a ust. 1 (zgodnie z odpowiedzią na pytanie 86) **z zapisu:** „Wykonawca zdeponuje u Zamawiającego asortyment, w ilości po minimum 20 szt. lub 50 szt. wyszczególnionego w Formularzu cenowym w terminie 7 dni od dnia zawarcia niniejszej umowy. Z przekazanego depozytu zostanie sporządzony protokół z wyszczególnieniem przekazanego asortymentu (opis, ilość) i określoną wartością na podstawie formularza cenowego. Protokół musi być zatwierdzony przez upoważnionych pracowników Zamawiającego i przez Wykonawcę.”; **na zapis:** „Wykonawca zdeponuje u Zamawiającego asortyment, w ilości po minimum 20 szt. lub 50 szt. wyszczególnionego w Formularzu cenowym w terminie 7 dni od dnia ustalenia i przekazania Wykonawcy szczegółowego rodzaju i ilości asortymentu. Z przekazanego depozytu zostanie sporządzony protokół z wyszczególnieniem przekazanego asortymentu (opis, ilość) i określoną wartością na podstawie formularza cenowego. Protokół musi być zatwierdzony przez upoważnionych pracowników Zamawiającego i przez Wykonawcę.”.
3. **§3a ust. 8** (zgodnie z odpowiedzią na pytanie 132) **z zapisu:** „Wykonawca wyznacza Pana/Panią ....., tel....., jako stałego opiekuna klienta, dyspozycyjnego przez cały okres trwania umowy do bieżących kontaktów z wyznaczonym pracownikiem Zamawiającego oraz do uzupełniania depozytu, przyjmowania zamówień częściowych, nadzorowania poszczególnych dostaw, przyjmowania reklamacji. W przypadku zmiany osoby do kontaktu Wykonawca zobowiązuje się do ponownego pisemnego wskazania upoważnionego pracownika.” **na zapis:** „Wykonawca wyznacza Pana/Panią ....., tel....., jako stałego opiekuna klienta, dyspozycyjnego przez cały okres trwania umowy do bieżących kontaktów z wyznaczonym pracownikiem Zamawiającego tj. Pana/Panią....., tel....., oraz do uzupełniania depozytu, przyjmowania zamówień częściowych, nadzorowania poszczególnych dostaw, przyjmowania reklamacji. W przypadku zmiany osoby do kontaktu Wykonawca zobowiązuje się do ponownego pisemnego wskazania upoważnionego pracownika.”
4. § 3a ust. 9 (zgodnie z odpowiedzią na pytanie 133) **z zapisu:** „Zamawiający wymaga bezpłatnego szkolenia z zakresu oferowanych produktów”, **na zapis:** „Zamawiający wymaga jednorazowego bezpłatnego szkolenia z zakresu oferowanych produktów”.
5. §3a ust. 14 (zgodnie z odpowiedzią na pytanie 134) **z zapisu:** „Dwa razy w roku Wykonawca przeprowadzi w siedzibie Zamawiającego spis z natury materiałów powierzonych w depozyt. Termin inwentaryzacji zostanie ustalony z Zamawiającym na co najmniej 2 tygodnie przed datą jej przeprowadzenia.” **na zapis:** „Jeden raz w roku Wykonawca przeprowadzi w siedzibie Zamawiającego spis z natury materiałów powierzonych w depozyt. Termin inwentaryzacji zostanie ustalony z Zamawiającym na co najmniej 2 tygodnie przed datą jej przeprowadzenia.”
6. §3a poprzez dodatnie ust. 16 o następującej treści: „Wykonawca zachowuje prawo własności do powierzonych w depozyt soczewek.”

Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu informuje, że nie przedłuża terminu składania ofert.

Termin składania ofert do dnia 04.04.2019 r. do godz. 10:00.

Otwarcie ofert nastąpi dnia 04.04.2019 r. o godz. 10:15.