



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej ^Q w Bielsku Podlaskim

17-100 Bielsk Podlaski, ul. Kleszczelowska 1
tel. 85 833 43 30 fax. 85 833 43 05
NIP 543-17-54-901 REGON 050584924
sekretariat@spzoz-bielsk.pl www.spzoz-bielsk.pl

Bielsk Podlaski 06.02.2019 r.

ZP.261.01.2019

**Do wszystkich uczestników postępowania
na dostawę sprzętu i materiałów jednorazowego użytku
dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej
w Bielsku Podlaskim
w trybie przetargu nieograniczonego
o wartości zamówienia przekraczającej wyrażonej w złotych
równowartości kwoty 221.000 euro**

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Bielsku Podlaskim na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r. poz. 1986) wyjaśnia:

1. **Pytanie 1** - Czy Zamawiający będzie wymagał zaoferowania oryginalnych i przetestowanych do użycia z defibrylatorami akcesoriów do LIFEPAK 20 i 15?

Odpowiedź: Tak.

2. **Pytanie 2** - Jakie czujniki (w jakiej technologii Masimo – LNCS, M-LNCS czy Rainbow) ma na myśli Zamawiający w pozycji 23 i 25 pakietu? Podana liczba pinów nie jest wystarczająca do określenia co powinno zostać zaoferowane, zwłaszcza w odniesieniu do LIFEPAK 15.

Odpowiedź: Czujniki powinny być w technologii Masimo M-LNCS.

3. **Pytanie 3** - Jakie kable do EKG powinny zostać zaoferowane w pozycjach 24 i 26? Z LIFEPAK 15 stosuje się kable 12-, 5- i 3-odprowadzeniowe, z defibrylatorem LIFEPAK 20 5- i 3-odprowadzeniowe. Prosimy o uściślenie, których kabli potrzebuje Zamawiający.

Odpowiedź: Zamawiający potrzebuje do LIFEPAK 15 kabel 12-odprowadzeniowy, a do LIFEPAK 20 kabel 3-odprowadzeniowy.

4. **Pytanie 4** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 7 i utworzenie osobnego pakietu z pozycji 17, 18 (zwiększając jednocześnie wymaganą ilość z 20 do 21 rolek, co jest związane ze sposobem pakowania), 22, 23, 24, 25, 26? Pozwoli to na złożenie oferty producentowi oryginalnych akcesoriów do defibrylatorów LIFEPAK.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. **Pakiet nr 10** - Czy zamawiający dopuści w pakiecie numer 10 szybki test ureazowy suchy, nie wymagający użycia wody destylowanej? Testy suche są testami nowszej generacji, eliminujące wady testu mokrego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

6. **Pakiet nr 23 poz. 10** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 10 z pakietu 23 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji? Wydzielenie pozycji pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

7. **Pakiet nr 4 poz. 3** - Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

8. **Pakiet nr 4 poz. 3** - Proszę o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych TYP IS komora kroplowa wykonana z PP o długości min. 62 mm - całość, dł. w cz. przezroczystej 55 mm (wolna od PCV) całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ścięta standardowo wykonana z ABS niewzmocnionego włóknem szklanym, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr płynu o średnicy oczek 15 µm, nazwa producenta na zaciskaczu, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylne.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

9. **Pakiet nr 4 poz. 3** - Proszę o dopuszczenie przyrządu w opakowaniu foliowym z zaznaczonym miejscem otwarcia. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

10. **Pakiet nr 5 poz. 3** - Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

11. Czy Zamawiający dopuści cewniki dwuświatłowe, poliuretanowe wykonane 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, ze wsuniętymi mandrynami, cewniki o przekroju 12 FR i długościach: 15 cm, 17 cm, 20 cm, 25 cm i 14 Fr o długościach: 17 cm, 20 cm, 25 cm, 30 cm do wyboru przez Zamawiającego z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowane tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalne dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 z pakietu 23 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

13. **Pytanie nr 1 do SIWZ zadanie nr 34, pozycja 2** - Czy Zamawiający ma na myśli elektrodę z trzonkiem o przekroju 4 mm, czy przekrój części aktywnej?

Odpowiedź: Tak, przekrój części aktywnej 4 mm.

14. **Pytanie nr 2 do SIWZ zadanie nr 34, pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści elektrodę płaską standardową o przekroju 3,5 mm części aktywnej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

15. **Pytanie nr 3 do SIWZ zadanie nr 34, pozycja 5** - Czy Zamawiający dopuści szczypce bipolarne proste i zagięte o rozmiarach 195 x 1 mm lub 160 x 1 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obydwa rozmiary.

16. **Pakiet 29 Poz. 3** - Prosimy o dopuszczanie igły iniekcyjnej bezpiecznej z osłoną zabezpieczającą igłę bezpośrednio po iniekcji w rozmiarze 0,7x30 mm (zamiast 0,7x40).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

17. **Pakiet 29 Poz. 13** - Prosimy o wydzielenie pozycji 13 z pakietu co umożliwi złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

18. **Pakiet 29 Poz. 14** - Prosimy o dopuszczanie strzykawek o pojemnościach 2 ml, 5 ml, 10 ml, 20 ml ze skalą na cylindrze odpowiadającą nominalnej pojemności strzykawki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

19. **Pakiet 29 Poz. 14** - prosimy o dopuszczenie strzykawki 20 ml w opakowaniach 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

20. **Pakiet 29 Poz. 22** - Prosimy o wydzielenie pozycji 22 z pakietu co umożliwi złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

21. **Pakiet 29 Poz. 24** - Prosimy o dopuszczanie strzykawki tuberculinowej z igłą 0,45x13 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

22. **Dotyczy projektu umowy – załącznik nr 5 § 5 ust. 1 a)** - Prosimy Zamawiającego o zmianę treści projektu umowy na: a) „w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, gdy odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca lub gdy Wykonawca odstąpi od umowy z własnej winy lub woli”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

23. **Dotyczy projektu umowy – załącznik nr 5 § 5 ust. 1 d), e), f)** - Prosimy Zamawiającego o usunięcie zapisów umowy wyartykułowanych w § 5 ust. 1 d), e), f).

Odpowiedź: Zamawiający usuwa zapis umowy § 5 ust. 1 d), pozostałe zgodnie z SIWZ.

24. **Pakiet nr 1 pozycja 28** - Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 6F o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora,

strzykawka o pojemności 5 ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' oraz rozszerzacz naczyniowy oraz korki dezynfekcyjne.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

25. **Pakiet nr 1 pozycja 29** - Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7F o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora, strzykawka o pojemności 5 ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' oraz rozszerzacz naczyniowy oraz korki dezynfekcyjne.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

26. **Pakiet nr 1 pozycja 30** - Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trójświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7F o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora, strzykawka o pojemności 5 ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' oraz rozszerzacz naczyniowy oraz korki dezynfekcyjne.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

27. **Pakiet nr 23 pozycja 7** - 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, 20 cm, 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 7 cm, strzykawkę 5 ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10 cm i 12Fr x 15 cm, znaczone prowadnice J-FlexTip 0.038", dwa koreczki heparynizowane.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

28. **Pakiet nr 23 pozycja 10** - Prosimy o sprecyzowanie jaka forma (ampułka/fiolka czy ampułko-strzykawka) oraz pojemność wymagana jest przez Zamawiającego ze względu na brak informacji w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga ampułki o pojemności 5 ml.

29. **Pakiet nr 30 pozycja 20** - Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze średnim i dużym preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi skutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym poliestrem. Zastosowanie mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwia wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

30. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 28-30 z Pakietu nr 1 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

31. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 z Pakietu nr 23 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

32. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 10 z Pakietu nr 23 i stworzy osobny pakiet?
Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

33. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 20 z Pakietu nr 30 i stworzy osobny pakiet?
Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

34. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 34 pakietu nr 1 zestaw do cystostomii bez strzykawki, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

35. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 34, 35 z pakietu nr 1 i stworzy osobny pakiet?
Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

36. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z pakietu nr 14 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

37. **Dotyczy zapisów SIWZ** – Czy zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź: Tak.

38. **Dotyczy zapisów SIWZ** – Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca materiałów do sterylizacji posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą materiałów sterylizacyjnych? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

39. **Zadanie nr 28 poz. 18** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie papieru w wymiarach 1400 mmx1400 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

40. **Zadanie nr 28 – rękawy do sterylizacji** – Czy ze względu na wykluczenie wprowadzenia w błąd użytkownika Zamawiający dopuści, aby znak CE umieszczony był na opakowaniu zewnętrznym lub wewnątrz roli co jest zgodne z Ustawą o Wyrobach Medycznych zgodnie z art. 11 ust. 8 ustawy o Wyrobach Medycznych z 20 maja 2010? Umieszczenie znaku CE na spawie rękawa papierowo-foliowego wprowadza w błąd sugerując, iż sam rękaw jest wyrobem gotowym, w rzeczywistości jest on półproduktem służącym do „wyprodukowania” przez Centralną sterylizatornię sterylnego wyrobu zapakowanego w rękaw. Niezależnie od tego czy proces sterylizacji przebiegł pomyślnie czy niepomyślnie wykorzystując rękawy z oznakowaniem CE na spawie rękawa Zamawiający otrzymuje wyrób gotowy, który jest oznakowany znakiem CE i w związku z tym spełnia wymagania dyrektywy, co jest niezgodne ze stanem faktycznym dla wyrobów dla których proces sterylizacji przebiegł niepomyślnie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

41. Czy Zamawiający celem zwiększenia konkurencyjności i ilości złożonych ofert odstąpi od wymogu posiadania piktogramu wskazującego kierunek bezpiecznego otwierania zarówno od strony folii jak i papieru i wyrazi zgodę, aby piktogram był jedynie od strony folii? Takie oznaczenie nie ma żadnego wpływu na proces sterylizacji, a jedynie eliminuje konkurencję. Piktogramy nadrukowane na papierze i widoczne od strony folii są zgodne z normami.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

42. **Zadanie nr 45** - Czy zamawiający w Zadaniu nr 45 pozycje 1, 2, 3 dopuści siatki wykonane z polipropylenu o grubości 0,44 mm (zamiast 0,57 mm), pozostałe parametry zgodne z SIWZ. Pragnę zaznaczyć, że jesteśmy obecnie dostawcą wskazanych siatek w Państwa szpitalu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

43. **Pakiet 39** - Czy Zamawiający w pozycji 1 Pakietu 39 dopuści zaoferowanie pętli o średnicach 15, 25, 30 i 45 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

44. **Pakiet 39** - Czy Zamawiający w pozycji 2 Pakietu 39 dopuści zaoferowanie pętli o średnicach 10 mm, 15 mm, 25 mm, 32 mm i 50 mm, długość narzędzia 230 cm-240 cm, rękojeść skalowana, oznaczenia cyfrowe co 1 cm, oznaczenia kreskowe co 5 mm, pętla o średnicy 50 mm nie obrotowa.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

45. **Pakiet 54** - Czy Zamawiający w pozycji 1 Pakietu 54 dopuści zaoferowanie igieł o długości ostrza 6 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

46. **Pakiet 54** - Czy Zamawiający w pozycji 2 Pakietu 54 dopuści zaoferowanie szczypiec biopsyjnych gastroscopowych obrotowych, wielorazowego użytku, łyżeczki biopsyjne typu owalne, z okienkiem, długość narzędzia 160 cm, minimalna średnica kanału roboczego 2,8 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

47. **Pakiet 54** - Czy Zamawiający w pozycji 54 dopuści zaoferowanie klipsów z kątem rozwarcia 90 stopni.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

48. **Pytanie 1 - Dotyczy Pakiet 54 – poz. 1** - Czy Zamawiający w/w pozycji pozwoli zaoferować igły endoskopowe jednorazowego użytku długość ostrza 4 lub 6 (obecnie wymagania z SIWZ - 5 mm); wszystkie pozostałe parametry zgodne z opisem SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

49. **Pytanie 2 - Dotyczy Pakiet 54 – poz. 2** - Czy Zamawiający w/w pozycji pozwoli zaoferować szczypce biopsyjne gastroscopowe standardowe(wielorazowego użytku), łyżeczki biopsyjne owalne z okienkiem i z igłą, długość narzędzia 160 cm, minimalna średnica kanału roboczego 2,8 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

50. **Pytanie 3 - Dotyczy Pakiet 54 – poz. 4 i 5** - Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do odrębnego pakietu np. 55A. Pozwoli to na złożenie oferty konkurencyjnej na pozostałe pozycje w pakiecie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

51. **Pytanie 4 - Dotyczy zapisów umowy § 3** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do projektu umowy następującego zapisu: „Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 14 dni od terminu płatności (wymagalności) wskazanego na fakturze”.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

52. **Pytanie 5 - Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 1 a)** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do 10%?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

53. **Pytanie 6 - Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 1 b) i 1 c)** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do 0,1%?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

54. **Pytanie 7 - Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 1 d)** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do 25 zł?

Odpowiedź: Zamawiający usuwa zapis umowy § 5 ust. 1 d), pozostałe zgodnie z SIWZ.

55. **Pytanie 8 - Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 1 e) i 1 f)** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do 50 zł?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

56. **Pytanie 9 - Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 1 g)** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do 5%?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

57. **Pytanie 10 - Dotyczy zapisów umowy § 7** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą zmianę istniejącego zapisu: „Powtarzające się (co najmniej trzykrotnie) niewywiązanie się Wykonawcy z postanowień niniejszej umowy, a w szczególności nieterminowa bądź niezgodna pod względem asortymentu lub ilości z zamówieniem realizacja dostaw, powtarzające się uchybienia w jakości dostarczonego towaru lub ich terminów ważności upoważnia Zamawiającego do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym, bez prawa Wykonawcy do naliczania kar umownych.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

58. **Pytanie 11 - Dotyczy zapisów umowy** - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy zapisu następującej treści: „*Strony ustalają, że w wyjątkowych, uzasadnionych przez Wykonawcę przypadkach, gdy wyrób objęty umową przejściowo nie jest dostępny na rynku, Wykonawca, po uzyskaniu zgody Zamawiającego może dostarczyć wyrób równoważny, o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową. Zmiany powyższe nie powodują zwiększenia cen jednostkowych brutto. Dostawa wyrobu równoważnego nie stanowi zmiany umowy i nie wymaga sporządzenia aneksu do umowy.*”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

59. **Pytanie 12** - Zwracamy się z uprzejmą prośbą o udzielenie informacji czy wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja, czy Zamawiający nie przekształca się w spółkę prawa handlowego?

Odpowiedź: Wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja, Zamawiający nie przekształca się w spółkę prawa handlowego.

60. **Pakiet 13** - Czy Zamawiający w poz.12 dopuści wkłady o długości 150 lub 240 cm spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

61. **Pakiet 13** - Czy Zamawiający w poz.13 dopuści dreny tlenowe o długości 213 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

62. **Pakiet 13** - Czy Zamawiający w poz.16 dopuści łącznik do drenów prosty schodkowy typ 5 w 1 8-14 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

63. **Pakiet 13** - Czy Zamawiający w poz. 20 dopuści filtr o skuteczności filtracji względem bakterii \geq (większy lub równy) 99,9999 i skuteczności filtracji względem wirusów \geq (większy lub równy) 99,998.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

64. **Pakiet 13** - Czy Zamawiający w poz. 21 dopuści filtr o skuteczności filtracji względem bakterii \geq (większy lub równy) 99,9998% i skuteczności filtracji względem wirusów \geq (większy lub równy) 99,999?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

65. **Pakiet 13** - Czy Zamawiający w poz. 35 dopuści dreny do ssaków ID 7 mm o długości 2 m, 2,1 m, 3 m, z końcówką zieloną. Pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

66. **Pakiet 13** - Czy zamawiający w poz. 36 dopuści dreny do ssaków ID 5 mm o długości 3 m z końcówką zieloną. Pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

67. **Pakiet nr 14** - Czy Zamawiający w poz. 3-9 ma na myśli cewniki z przezroczystym złączem z kontrolą podciśnienia dla ułatwienia obserwacji wydzieliny z kodowaniem kolorem?

Odpowiedź: Tak.

68. Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 w pozycji 1 dopuści sterylny wielokomorowy drenaż, o pojemności 2100 ml, z drenem łączącym bezłateksowym z wbudowanym zabezpieczeniem przed zagięciem, spełniający wszystkie pozostałe wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

69. Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 w pozycji 4 dopuści zestaw uzupełniający do przezskórnej tracheotomii metodą Griggsa bez wielorazowego peana, spełniający pozostałe wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia? Zestaw do przezskórnej tracheotomii metodą Griggsa z wielorazowym peanem jest opisany w pozycji 3.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

70. Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 w pozycji 5 dopuści zestaw do przezskórnej tracheotomii z jednostopniowym rozszerzadłem, z rurką 100/860 (z wbudowanym przewodem do odsysania)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

71. Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 w pozycji 15 dopuści rurki tracheostomijne w rozmiarach od 6,0 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

72. **Pytanie do pakietu 37 pozycja 1** - W związku z zakończeniem produkcji filtra wielorazowego, czy zamawiający wyrazi zgodę na zamianę go, na odpowiadającą zamówieniu ilość dedykowanych filtrów jednorazowych, które dodatkowo będą korzystniejsze cenowo?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

73. **Pakiet 49 poz. 1** - Czy Zamawiający omyłkowo wpisał 2 szt., a powinno być 2.000 szt. produktu ?

Odpowiedź: Taki, powinno być 2.000 szt.

74. Czy Zamawiający w pakiecie 13 pozycja 3 oczekuje zgłębnika żołądkowego z dwoma niezależnymi portami (do żywienia i odbarczania) z oddzielnymi zaciskami, portem ENFit do żywienia, podziałką co 1 cm, trzema cieniodajnymi liniami, przewodnicą, otwartym końcem sondy. Dostępny jest wyłącznie w rozmiarze CH 14?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

75. Czy Zamawiający w pakiecie 13 pozycja 4 oczekuje zgłębnika do dwunastnicy, cieniodajnego w RTG, zakończonego spiralą dostępnego wyłącznie w rozmiarze CH10/ 145 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

76. Czy zamawiający dopuści zgłębnik gastrostomijny zakładany techniką „PULL” pod kontrolą endoskopii, sterylny; w zestawie skalpel jednorazowy, igła punkcyjna z trokarem, nić trakcyjna z pętlą, dostępny wyłącznie w rozmiarze CH 18? Wyszczególniony PEG nie występuje w rozmiarze powyżej CH 18.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

77. **Dotyczy zawarcia umowy** - Z uwagi na fakt, iż siedziba Wykonawcy znajduje się poza granicami kraju wnosimy o wyrażeniu zgody na zawarcie umowy w trybie korespondencyjnym i przesłanie umowy do podpisu pocztą kurierską. Niezwłocznie po podpisaniu, umowa zostanie do Państwa odesłana również pocztą kurierską.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że koszty przesyłania umowy pokryje Wykonawca.

78. **Dotyczy § 5 ust. 1 pkt. a wzoru umowy** - Przytoczony ust.1 pkt a. § 5 informuje iż: „1. W razie nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Wykonawcę Zamawiający ma prawo naliczenia kar umownych: a) w wysokości 20% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, gdy odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca lub gdy Wykonawca odstąpi od umowy z własnej winy lub woli;”. Należy wskazać, że zaproponowane przez Zamawiającego niestandardowo wysokie kary umowne w wysokości 20% powodują znaczącą dysproporcję w ewentualnych roszczeniach stron (wykonawcy przysługują jedynie odsetki w ustawowej wysokości). Stoi to w sprzeczności z przepisami ustawy PZP (art. 14, 139 PZP) – tj. niezgodności umowy z zasadami współzycia społecznego. **Wnosimy zatem aby kary umowne naliczane były w wysokości 10% od wartości niedostarczonego towaru ...].**

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

79. **Dotyczy pkt. 8.5 1), 2), 3) SIWZ** - Proszę o wyjaśnienie czy zamawiający do złożenia oferty wymagać będzie jedynie dokumentów: Załącznika nr 1 – Formularz ofertowy, Załącznika nr 8 – Opis przedmiotu zamówienia, Załącznik nr 5 – wzór umowy, Załącznik nr 4 – JEDZ, katalogi, Załącznik nr 7- Oświadczenia o dokumentach - a pozostałe dokumenty na wezwanie zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, zgodnie z art. 25a Ustawy pzp.

80. **Pakiet nr 39 poz. 1** - zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pętli do polipektonii wielorazowej wykonanej z drutu plecionego śr. Pętli 20 mm, 30 mm owalne i heksagonalne, śr. Narzędzia 2,3 mm, do kanałów operacyjnych śr. 2,8 mm, długość narzędzia 230 cm, z końcówką standardową. Pętle kompletne z rękojeścią i osłonką oraz odłączaną rękojeścią.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

81. **Pakiet nr 39 poz. 1** – Prosimy o wydzielenie pętli wielorazowych do oddzielnego zadania, co pozwoli nam na złożenie Państwu konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

82. **Pakiet nr 39 poz. 2** – Prosimy o dopuszczenie pętli jednorazowych wykonanej z drutu plecionego, średnice dostępnych pętli 10 mm, 15 mm, 25 mm, 35 mm, 50 mm, długość narzędzi 230 cm, rękojeść skalowana, oznaczenia cyfrowe co 1 cm, co 5 mm oznaczenie kreskowe. Pętla z funkcją rotacji. Ergonomiczna konstrukcja 3-pierścieniowej ręczki, łatwiejsza w utrzymaniu i użyciu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

83. **Pakiet nr 14 poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya bez wewnętrznego mandrynu usztywniającego z możliwością stosowania przez 7 dni?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

84. **Pakiet nr 14 poz. 2** – Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya z balonem o pojemności 3 ml dla rozmiaru Ch6, 3-5 ml dla rozmiaru Ch8, 5-10 ml dla rozmiaru Ch12?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

85. **Pakiet nr 14 poz. 3-9** – Czy Zamawiający dopuści cewnik do kontrolowanego odsysania bez znacznika głębokości? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

86. **Pakiet nr 15 poz. 4** – Czy Zamawiający dopuści dreny silikonowe w rozmiarze 45 cmx18 cm? Dreny o opisanych rozmiarach nie są już produkowane, gdyż firma je produkująca zakończyła działalność.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

87. **Pakiet nr 15 poz. 7** – Czy Zamawiający dopuści cewnik silikonowy, bezlateksowy Nr 29, 25 lub 32?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

88. **Pakiet nr 24 poz. 11** – Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji nr 11 do osobnego zadania? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie wykonawców co pozwoli Państwu na lepszy wybór oferty najkorzystniejszej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

89. **Pakiet nr 31 poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści fartuch izolacyjny zapewniający ochronę przed zakażeniami. Przód i rękawy fartucha wykonane są z odpornego na krew i oddychającego materiału o gramaturze 25 g/m² a tył fartucha wykonany z włókniny. Fartuch wyposażony w mankiet, wiązany w talii. Przeznaczony do długiego użytku w mokrym środowisku. Zapewnia ochronę przed np. MRSA, Norowirusami. Kolor żółty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

90. **Pakiet nr 31 poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści fartuch izolacyjny wykonany z całkowicie powlekanego materiału typu Zytex®. Zapewnia najwyższą ochronę przed cytostatykami, krwią i wirusami. Rękawy z

elastycznymi dzianinowymi mankietami i wiązanym paskiem. W szczególności nadaje się do ekstremalnych warunków Sali operacyjnej, gdzie wysoka ochrona jest wymagana.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

91. **Pakiet nr 31 poz. 6** – Czy Zamawiający dopuści wysokie ochraniacze na buty wykonane w mocnej i wytrzymałej włókniny polipropylenowej 30 g/m², ściągane gumką.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

92. **Pakiet nr 31 poz. 6** – Czy Zamawiający dopuści wysokie ochraniacze na buty wykonane z wyjątkowo wytrzymałego laminatu trójwarstwowego SMS?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

93. **Pakiet 24 pozycja: 1 i 7-** Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania obłożeń wykonanych z 2-warstwowego materiału, laminowanego na całej powierzchni, pozostałe parametry spełnione.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

94. **Pakiet 24 pozycja 11** -Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania koszuli dla pacjenta będącej wyrobem higienicznym? Prośba nasza wynika z faktu, iż producent koszuli operacyjnej zakwalifikował ją jako wyrób użytkowy i w świetle wymogów dyrektywy 93/42/EEC nie jest wyrobem medycznym.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

95. **Pakiet 24 pozycja 3-** Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do cesarskiego cięcia wykonany z min. 2 warstw, laminowany na całej powierzchni. W skład którego wchodzi: 1 serweta do nakrycia stołu instrumentariuszki 150 x 200 cm, pozostałe parametry spełnione.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

96. W opublikowanym przez Zamawiającego załączniku nr 5 do SIWZ, stanowiącego Projekt umowy w § 1 ust. 4 Zamawiający jest uprawniony do niezrealizowania całości zamawianego asortymentu bez jednoczesnego określenia minimum gwarantowanego. W związku z powyższym wnoszę o jego wykreślenie lub o jego zmianę poprzez wpisanie gwarantowanego minimum poziomu realizacji przedmiotu zamówienia na poziomie 90%. Wniosek powyższy wynika z faktu, iż brak ustalenia minimum realizowanych dostaw stanowi naruszenie art. 353¹ Kodeksu cywilnego w zw. z art. 139 PZP oraz art. 29 ust. 2 PZP. Zaniechanie takiego zastrzeżenia przeczy bowiem zasadzie równości stron poprzez naruszenie zasady swobody umów, jak również nie spełnia należytego określenia przedmiotu zamówienia. Mając na uwadze zasady wskazane powyżej po stronie zamawiającego istnieje bowiem obowiązek określenia najbardziej precyzyjnie ilości jakie zostaną zrealizowane w 100% oraz zakres ilościowy z którego zrezygnuje. W tym zakresie zarówno orzecznictwo sądów powszechnych jak również KIO jest bezwzględne i wskazuje na obowiązek umieszczania zapisów gwarantujących minimalny poziom zamówienia w przypadku, gdy zamawiający zastrzega możliwość niezrealizowania całości przedmiotu zamówienia. W wyroku z 13.09.2005 r., V Ca 1110/05, Sąd Okręgowy w Warszawie wskazał, iż brak w treści projektu umowy procentowego zmniejszenia lub zwiększenia ilości zamówienia w poszczególnych pozycjach asortymentowych może spowodować znaczne trudności dla dostawcy. Dlatego też projekt umowy powinien być tak zmodyfikowany by dostawca stosując zasadę pewności obrotu i możliwości zaplanowania sprzedaży na określonym poziomie, miał pewność, iż zawarta umowa pozwoli sprzedać zamówioną ilość towaru (Analiza wyroków sądów okręgowych oraz analiza orzeczeń zespołów arbitrów – UZP, W-wa 2006). W kolejnym wyroku SO w Warszawie zauważył (orzeczenie SO dla Warszawy – Pragi z 23.11.2005 r., IV Ca 508/05), że niedopuszczalne jest uzależnienie możliwości zmniejszenia zakresu przedmiotu umowy w części dotyczącej ilości od potrzeby zamawiającego i odpowiednio od kontraktu zawartego z NFZ lub wskazań medycznych, gdyż jest to sformułowanie tak ogólne, że nie stanowi w istocie żadnego realnego ograniczenia. Tym samym niedopuszczalne jest nie tylko zastrzeżenie możliwości ograniczenia zamawianej ilości asortymentu bez podania minimalnego gwarantowanego progu zamówień, ale również uzależnienie możliwości zmniejszenia lub zwiększenia zakresu przedmiotu umowy w części dotyczącej ilości od potrzeby zamawiającego. Zapis w umowie jest tak ogólny, że nie stanowi w istocie żadnego realnego ograniczenia. Zakres zmniejszenia zamówienia pozostaje dla wykonawców nieprzewidywalny, a zasadność tego zmniejszenia w zasadzie trudno weryfikowalna. Wykonawcy przystępując do postępowania przetargowego, dokonują analizy kosztów, która wpływa następnie na wysokość ceny, a ta z kolei jest jednym z podstawowych kryteriów oceny ofert. Także w wyroku Sądu Okręgowego w Warszawie z dnia 15 stycznia 2004 r. (w sprawie o sygn. V Ca 2306/03), w wyroku Sądu Okręgowego w Warszawie z dnia 20.01.2004 r. (w sprawie o sygn. akt: V Ca 2344/03). W tym zakresie również KIO zajmowała stanowisko m.in. w wyroku z 11.01.2008 r., 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 wyda 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”. Izba uznała ponadto w tym przypadku, że „Zamawiający zastosował praktykę handlową, która pozostawia wykonawcę w niepewności, co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia kalkulację ceny umownej. W efekcie na wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze kontraktu, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy”. W wyroku z dnia 11 stycznia 2008 r., KIO/UZP 33/07, KIO wyjaśniła - Określenie górnej granicy zobowiązania zamawiającego bez wskazania minimalnej wielkości zamówienia, którą na pewno wykorzysta zamawiający, nie spełnia wymogów należytego określenia przedmiotu zamówienia. Zdaniem Krajowej Izby Odwoławczej „taki sposób określenia przedmiotu zamówienia nie spełnia wymogów art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, który nakazuje aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób wyczerpujący i konkretny. Zamawiający nie opisując wielkości gwarantowanych stosuje praktykę, która pozostawia wykonawcę w niepewności co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia właściwą kalkulację ceny umownej. W efekcie na wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze kontraktu, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy”. W kolejnym wyroku z 16.01.2016 r., KIO 2970/13, KIO wskazała wprost: „Na zamawiającym spoczywa obowiązek zagwarantowania wykonawcom pewności co do określonego minimalnego pułapu zamówienia, który pozwoli uczestnikom postępowania dokonać analizy kosztów, wymiennie wpływających na wysokość ceny.” W kolejnym wyroku z dnia 28 marca 2008 r., KIO/UZP 222/08, KIO wyjaśniał - Zamawiający nie może ograniczyć wykonawcy w realizacji dostawy, gdyż na wykonawcy ciąży obowiązek wytworzenia i dostarczenia rzeczy okresowo, natomiast na zamawiającym obowiązek zapłaty ceny za dostarczony produkt. Nie może mieć miejsca sytuacja, w której to na wykonawcę przerzucony jest cały ciężar i ryzyko niezrealizowania umowy oraz wyłączona jest możliwość dochodzenia roszczeń z tego tytułu przez wykonawcę. Brak ustalenia minimum zrealizowanych dostaw przy dużym zamówieniu może prowadzić do braku porównywalności cen w składanych zamawiającemu ofertach. Wykonawcy bowiem mogą w bardzo różny sposób wycenić ryzyko braku realizacji dostaw dla zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

97. W imieniu Wykonawcy wnoszę o zmianę § 5 ust. 1 lit. b, c Projektu umowy w zakresie dotyczącym wysokości zastrzeżonej kary umownej przez wprowadzenie jej wysokości na poziomie 0,1%. Zgodnie z art. 483 ustawy z dnia 23.04.1964 r. Kodeks cywilny, można zastrzec w umowie, że naprawienie szkody wynikłej z niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania niepieniężnego nastąpi przez zapłatę określonej sumy (kara umowna). Kara umowna występuje, więc wyłącznie pod postacią określonej sumy pieniężnej (np. określony procent wartości całego lub części świadczenia czy też określona stawka pomnożona przez liczbę dni zwłoki lub opóźnienia). Strony umową mogą wszakże zastrzec, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania, dłużnik będzie zobowiązany do innego niż pieniężne świadczenia, ale wówczas takie zastrzeżenie nie jest już karą umowną, a pełni jedynie funkcję gwarancyjną. W przypadku umów w sprawie zamówienia publicznego często są one ukształtowane korzystniej dla zamawiającego. To zamawiający dyktuje, jakie postanowienia znajdują się w umowie. Rola wykonawcy w kształtowaniu postanowień jest ograniczona do minimum. Zwrócić jednak należy uwagę na okoliczność, że określony zapis umowy dotyczący kary umownej może zostać uznany za sprzeczny z zasadą proporcjonalności wynikającą z art. 7 ust. 1 ustaw z 29.01.2004 r. – Prawo zamówień publicznych dalej p.z.p. Ta zasada w wyniku nowelizacji z 2016 r. (ustawą o zmianie ustawy - Prawo zamówień publicznych oraz innych ustaw z 22.06.2016 r.), została dodana do wskazanego przepisu i powinna również mieć wpływ na przygotowanie i przeprowadzenie postępowania o udzielenie zamówienia. W kontekście formułowania postanowień umowy należy ją odczytywać jako nakaz stosowania takich postanowień umowy (w tym przypadku postanowień o karach), które są adekwatne i konieczne do osiągnięcia celu, w tym przypadku realizacji umowy. Zamawiający jest zobowiązany zachować niezbędną równowagę między interesem polegającym na uzyskaniu pewności, że umowa zostanie wykonana w terminie, a interesem potencjalnych wykonawców, których nie można przez wprowadzenie nadmiernych wymagań z góry eliminować z udziału w postępowaniu. Zwrócić również należy uwagę na wyroki KIO w tym zakresie, m.in. na wyrok KIO z 25 października 2013 r., KIO 2397/13 - „Zgodnie z zasadami obowiązującego porządku prawnego uprawnienie zamawiającego do ustalenia warunków umowy nie ma charakteru absolutnego, gdyż zamawiający nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Wynika to zarówno z przywołanych powyżej ograniczeń zasady swobody umów, jak i z innej podstawowej zasady prawa cywilnego, wyrażonej w art. 5 k.c., zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który by był sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego, a takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony.” Również w kolejnym wyroku KIO z dnia 27 marca 2014 r., KIO 487/14, Izba wskazała - „zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść

umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 353 (1) k.c. a także z innej zasady prawa cywilnego, wynikającej z art. 5 k.c., zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współżycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

98. Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację § 5 Projektu umowy stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ poprzez dodanie ust. 6 o następującym brzmieniu: „*Naliczone przez Zamawiającego na podstawie § 7 Umowy, kary umowne nie mogą przekroczyć 10% wartości umowy brutto.*” Zamawiający przedstawił w Projekcie umowy postanowienia dotyczące kar umownych bez wprowadzenia górnej granicy odpowiedzialności Wykonawcy z tego tytułu. Zgodnie z art. 484 § 2 KC kara umowna nie może być rażąco wygórowana. W sytuacji zastrzeżenia w § 5 ust. 3 Umowy, prawa Zamawiającego do dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych, w ocenie Wykonawcy interes Zamawiającego jest dostatecznie zabezpieczony, także przy wprowadzeniu proponowanej przez Wykonawcę zmiany Projektu umowy. Powyższy wniosek również znajduje swoje uzasadnienie w najnowszym orzecznictwie Sądu Najwyższego. Z wyroku SN z dnia 9.11.2018 r., V CSK 640/17, wynika wniosek, że wykonawca powinien znać maksymalną wysokość kar umownych tak aby mógł podjąć decyzję czy przystępuje do umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

99. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 5 polegającego na wykreśleniu postanowienia § 5 ust. 1 lit. d? Zastrzeżona kara umowna nie znajduje obiektywnego uzasadnienia. Wprowadzając kary umowne należy mieć na uwadze wyważenie interesów obu stron stosunku zobowiązaniowego wynikającego z umowy w sprawie zamówienia publicznego. Z jednej strony zamawiający uwzględniając funkcje, jakie mają realizować kary umowne przy wykonywaniu zadań publicznych, powinni w taki sposób kształtować postanowienia umowne dotyczące tego zagadnienia, aby odpowiednio zabezpieczyć interes publiczny oraz właściwą realizację zamówienia publicznego. Z drugiej strony zamawiający powinni pamiętać o tym, że należyte zabezpieczenie interesu publicznego nie może prowadzić do przerzucenia na wykonawców odpowiedzialności za zdarzenia, na które nie mają oni wpływu, a więc takie, które pozostają poza ich kontrolą. Ponadto za niedopuszczalne należy uznać kształtowanie wysokości kar umownych w sposób całkowicie dowolny, bez ich racjonalnego powiązania z uszczerbkiem po stronie zamawiającego. W tym kontekście kary umowne powinny być określone w wysokości adekwatnej do ewentualnej szkody, tak aby mogły spełniać swoje funkcje, a nie zniechęcać wykonawców do brania udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego. Wobec powyższego wniosek o dokonanie zmiany jest w pełni uzasadniony. Zgodnie z art. 353¹ Kodeksu cywilnego stanowi się, że „Strony zawierające umowę mogą ułożyć stosunek prawny według swego uznania, byleby jego treść lub cel nie sprzeciwiały się właściwości (naturze) stosunku, ustawie ani zasadom współżycia społecznego”. Tak więc granica swobody umowy zakreślona jest również poprzez zasady współżycia społecznego, z którymi wiąże się problematyka tzw. słuszności kontraktowej, rozumianej jako równomierny rozkład uprawnień i obowiązków w stosunku prawnym, czy też ciężarów oraz szans i ryzyk związanych z powstaniem i realizacją tego stosunku. Bez względu na to, iż to zamawiający jest gospodarzem postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, korzystanie z uprzywilejowanej pozycji nie może przejawiać się w kształtowaniu wzoru umowy w sposób, który rażąco będzie naruszał równowagę stron umowy. Mimo możliwości przerzucenia znacznego ryzyka na wykonawcę, zamawiający powinni dążyć do przygotowania umowy, która nie tylko zabezpieczy ich interesy, ale będzie także odpowiedzią na potrzeby rynku.

Odpowiedź: Zamawiający usuwa zapis umowy § 5 ust. 1 d), pozostałe zgodnie z SIWZ.

100. **Zadanie 17 Poz. 17-24** - Prosimy o wydzielenie pozycji 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23 i 24 do osobnego Zadania, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

101. **Zadanie 17 Poz. 23** - Prosimy o podanie, czy chodzi o czujniki dla dorosłych? Prosimy o dopuszczenie czujników mikrobiologicznie czystych.

Odpowiedź: Tak, dla dorosłych, Zamawiający dopuszcza czujniki mikrobiologicznie czyste.

102. **Zadanie 20 Poz. 7** - Prosimy o podanie, czy chodzi o kompletny kabel czy tylko o przewody pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający potrzebuje tylko przewody pacjenta.

103. **Zadanie 20 Poz. 8** - Prosimy o podanie, czy czujnik ma być wpinany bezpośrednio do monitora czy do kabla przedłużającego?

Odpowiedź: Czujnik ma być wpinany do kabla przedłużającego.

104. **Zadanie 32 Poz. 1 i 5** - Prosimy o wydzielenie pozycji 1 i 5 do osobnego Zadania, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

105. **Zadanie 32 Poz. 5** - Prosimy o podanie, z jakim urządzeniem ma współpracować uchwyt?

Odpowiedź: Uchwyt ma współpracować z Diatermią KLS Martin GmbH.

106. **Zadanie 34 Poz. 1, 2, 4, 5** - Prosimy o wydzielenie pozycji 1, 2, 4 i 5 do osobnego Zadania, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

107. **Zadanie 37 Poz. 11 i 12** - Prosimy o wydzielenie pozycji 11 i 12 do osobnego Zadania, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

108. **Zadanie 7 poz. 12, 13** - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższych pozycjach elektrod równoważnych o wymiarach w poz. 12 - 50mmx 50mm z wypustką a w poz. 13- 35mm x 30mm z wypustką. Różnica w rozmiarze 1mm nie powinna stanowić różnicy w użytkowaniu elektrody. Proponowany przez Państwa opis elektrody wprost opisuje konkretny wyrób konkretnego producenta. Elektroda EKG o wymiarach 51x49 i 36x31 w opakowaniach a'30 szt., to nic innego jak elektrody FES5149 i FES3136 firmy Farum. Taki opis asortymentu nie tylko utrudnia uczciwą konkurencję, ale wręcz uniemożliwia Wykonawcy złożenie ważnej, konkurencyjnej, nie podlegającej odrzuceniu oferty. Zamawiający określił parametry elektrody w taki sposób, że ofertę w przedmiotowym postępowaniu może złożyć wyłącznie dostawca sprzętu Farum.. Wprowadzony opis elektrody ogranicza konkurencję i równe traktowanie wykonawców, gdyż nie mając uzasadnienia merytorycznego jest charakterystyczny dla jednego dostawcy i tym samym pozbawia pozostałych wykonawców możliwości złożenia oferty spełniającej wymogi SIWZ. Na rynku są bowiem dostępne także inne elektrody o identycznych istotnych dla funkcji, jakie mają elektrody pełnić, parametrach. Odmowa dopuszczenia proponowanych przez nas wyrobów stanowi jawne naruszenie art. 29 ust. 2 ustawy pzp zgodnie z którym przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję oraz art. 7 ust. 1 ustawy pzp, zgodnie z którym Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców. Zatem wnioskujemy jak na wstępie o dopuszczenie elektrod równoważnych bądź też wydzielenie elektrod do innego pakietu.

	FES-5149B	FES-X5149B	CES-5149B
	Przeznaczenie: holter, ekg wysiłkowe i spoczynkowe, monitoring Rozmiar: 51 x 49 mm Przejdź do sklepu online: www.sklep.farum.pl		
	FES-3631B	FES-X3631B	CES-3631B
	Przeznaczenie: ekg spoczynkowe i monitoring Rozmiar: 36 x 31 mm Uwagi: pediatryczna Przejdź do sklepu online: www.sklep.farum.pl		

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

109. **Zadanie 7 poz. 12, 13** - Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością

do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

110. **Zadanie 7 poz. 9, 10** - Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy w powyższych pozycjach Zamawiający oczekuje papierów oryginalnych.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga w poz. 9 i 10 papierów oryginalnych.

111. **Zadanie 7 poz. 15, 18** - Czy Powyższy papier ma być w kratkę czy gładki?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga papieru w kratkę.

112. **Zadanie 7 poz. 16** - Prosimy o dopuszczenie etui jednorazowego przeznaczonego do rejestratora Holtera DMS 300-3A bez wskazywania rozmiaru,. Jest to etui dedykowane temu rejestratorowi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

113. **Zadanie 7 poz. 17** - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru o wymiarach 107 mm x 23 mm (100 mm to rozmiar szerokości kratki na papierze).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

114. **Zadanie 7 poz. 20** - Prosimy o wskazanie typu złącza: VGA czy HDMI.

Odpowiedź: Typ złącza HDMI.

115. **Zadanie 7 poz. 24, 26** - Prosimy o sprecyzowanie przedmiotu zamówienia: - ilość odprowadzeni - typ zakończenia po stronie pacjenta(klamra, zatrzask) - kabel zbiorczy czy kabel rozłączny plus przewody.

Odpowiedź: Ilość odprowadzeni – 3 odprowadzenia; typ zakończenia po stronie pacjenta – zatrzask; kabel zbiorczy czy kabel rozłączny plus przewody – kabel rozłączny z przewodami.

116. **Zadanie 7 poz. 27** - Prosimy o sprecyzowanie przedmiotu zamówienia: Czy Zamawiający oczekuje kabla łącznego zbiorczego czy też kabla rozłącznego plus przewody?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga kabla łącznego zbiorczego.

117. **Zadanie 7 poz. 28** - Zwracamy się z prośbą o zweryfikowanie opisu przedmiotu Zamówienia. Papier do Ascard Mr Blue ma rozmiar 112x25 mm a nie jak Zamawiający wskazuje 112x45 mm. Prosimy zatem o dopuszczenie papieru 122x25 mm.

Odpowiedź: Tak powinien być rozmiar 122x25 mm.

118. **Zadanie 7 poz. 31, 32, 33** - Prosimy o podanie zakończenia po stronie pacjenta: klamra, zatrzask, wtyk bananowy.

Odpowiedź: Zakończenie zatrzask.

119. Czy Zamawiający w zad 57 poz. 1, 2 wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalne klipsy Hem-o-lok amerykańskiego producenta, pakowane po 6 sztuk w magazynku i 20 magazynków w pudełku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

120. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 43 poz. 2 wysokość zestawu 6 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

121. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 43 poz. 3 długość górnego (jedyne) ramiona 45 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dwóch ramion, dopuszcza długość ramiona 45 cm.

122. Prosimy o zwolnienie z dostarczenia próbek do Zadania nr 43, gdyż jesteśmy Państwa dostawcą zgodnie z umową nr ZP.263.01.45.2018 z dnia 24 marca 2018 lub prosimy o możliwość zaoferowania próbek niesterylnych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza próbki niesterylne.

123. **Dotyczy Pakiet Nr 7 poz. 8** - Czy Zamawiający dopuści papier termiczny do drukarki laboratoryjnej bez nadruku w rozmiarze 110x20 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

124. **Dotyczy Pakiet Nr 7 poz. 12** - Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za standardowe opakowanie a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości na 480 opakowań a'50 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

125. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 12** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie elektrody j. u. w rozmiarze 56x42 mm. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

126. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 13** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie elektrody o wymiarze 36x32 mm, jak dotychczas dostarczane. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

127. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 19** - Prosimy o podanie czy elektrody mają być do defibrylatora Philips Heartstart czy do defibrylatora Philips CodeMaster?

Odpowiedź: Elektrody mają być do defibrylatora Philips Heartstart.

128. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 29** - Prosimy o informację, czy Zamawiający wymaga mankietów z łącznikiem, czy stosuje łącznik z poprzednio używanych mankietów? Jeżeli Zamawiający wymaga mankietów z łącznikiem, to znacznie wpłynie to na cenę mankietów.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga mankietów bez łączników.

129. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 34** - W związku z tym że elektrody kończynowe i przedsercowe nie zawierają łączników do elektrod zwracamy się z prośbą o stworzenie pozycji 34A łączniki do elektrod z poz. 34 lub prosimy o potwierdzenie, że Szpital posiada łączniki do elektrod i nie będzie ich wymagał w dostawie. W przypadku stworzenia pakietu 34A zwracamy się z prośbą o zmianę zamawianej ilości łączników na wielokrotność niepodzielnego opakowania zbiorczego zawierającego 10 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

130. **Dotyczy Pakietu Nr 7 poz. 34** - W związku z tym że elektrody kończynowe i przedsercowe składają się z następujących pozycji: (elektrody blaszkowe, opaski kończynowe, opaski piersiowe), prosimy o informację, czy Zamawiający wymaga wszystkich części składowych, ewentualnie zwracamy się z prośbą o stworzenie pozycji 35 opaski kończynowe do poz. 34, pozycji 36 opaski piersiowe do poz. 34.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

131. **Dotyczy Pakietu Nr 8 poz. 7** - Prosimy o dopuszczenie przenośnej pompy do ciągłych wlewów dożylnych (cytostatyki) AutoFuser producenta ACE Medical o następujących parametrach: Objętość nominalna 275ml, objętość max 300ml. Nominalna prędkość przepływu 5ml/h. Nominalny czas wlewu 48 godzin. Obudowa zawierająca linie do oceny postępu wlewu. Pompa zawierająca filtr cząsteczkowy oraz ogranicznik przepływu typu Luer Lock. Posiada port do napełnienia w centralnym miejscu. Produkt nie zawierający toksycznych ftalanów oraz lateksu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

132. **Dotyczy Pakietu Nr 10 poz. 1** - Czy Zamawiający wymaga aby Testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem, wyposażonym w specjalny ogranicznik zabezpieczający przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem, bez zawartości kleju, który utrudnia otwieranie testu w rękawiczkach medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

133. **Dotyczy Pakietu Nr 12 poz. 3** - Czy zamawiający dopuści opaskę uciskową – stażę z zapięciem automatycznym, wielokrotnego użytku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

134. **Dotyczy Pakietu Nr 12 poz. 10** - Prosimy o dopuszczenie kaczki jednorazowej o pojemności minimum 875 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

135. **Dotyczy Pakietu Nr 12 poz. 13-16** - Prosimy Zamawiającego o określenie, do jakiego ciśnieniomierza mają być mankiety jednoprzewodowego czy dwuprzewodowego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga mankietów dwuprzewodowych.

136. **Dotyczy Pakiet Nr 12 poz. 13** - Prosimy o dopuszczenie mankieta wielokrotnego użytku o szerokości 5 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

137. **Dotyczy Pakiet Nr 12 poz. 15** - Prosimy o dopuszczenie mankieta wielokrotnego użytku o szerokości 10 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

138. **Dotyczy Pakiet Nr 12 poz. 26** - Prosimy o dopuszczenie myjki jednorazowej, myjąco dezynfekującej w rozmiarze 12x20 cm o gramaturze 100 g/m².

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

139. **Dotyczy Pakiet Nr 12 poz. 27** - Prosimy o dopuszczenie rękawicy jednorazowego użytku do higieny pacjenta nasączonej środkiem o neutralnym pH uaktywnianym pod wpływem wody w rozmiarze 17,5x24,5 cm o gramaturze 120 g – część myjąca przednia oraz gramatura 100 g – część tylna.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

140. **Dotyczy Pakiet Nr 12 poz. 27** - Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a'20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości na 2000 opakowań a'20 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

141. **Dotyczy Pakiet Nr 12 poz. 32** - Prosimy o dopuszczenie opasek nie sterylnych do identyfikacji niemowląt, opaski które byśmy chcieli zaoferować są najbardziej powszechnie używanymi na rynku polskim.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

142. **Dotyczy Pakiet Nr 12 poz. 41** - Czy Zamawiający będzie wymagał jednodniowych osobistych zestawów przeznaczonych do laktatora Medela – model: Lactina czy Symphony?

Odpowiedź: Do laktatora Medela model Symphony wraz z butelką. Zamawiający w poz. nr 41 zmienia ilości sztuk zestawów na 40 szt.

143. **Dotyczy Pakiet Nr 12 poz. 41** - W związku z tym że jednodniowy osobisty zestaw do odciągania pokarmu (lejek, uchwyt lejka, dren) nie zawiera butelki zwracamy się z prośbą o stworzenie pozycji 41A butelki do laktatora z poz. 41. W przypadku pozytywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o zmianę zamawianej ilości butelek na wielokrotność niepodzielnego opakowania zbiorczego zawierającego 40 szt.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zestawów do odciągania pokarmów wraz z butelką. Zamawiający w poz. nr 41 zmienia ilości sztuk zestawów na 40 szt.

144. **Dotyczy Pakiet Nr 12 poz. 41** - Czy Zamawiający będzie wymagał butelek o poj. 80 ml; 150 ml czy 250 ml?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga butelek o poj. 80 ml.

145. **Dotyczy Formularza Ofertowego** - W związku z tym, że na każdy asortyment jest różny czas dostawy i można go wpisać pod formularzem asortymentowo-cenowym, prosimy o wykreślenie z formularza ofertowego następującego zapisu dotyczącego wszystkich pakietów: „**Oferujemy dla przedmiotu zamówienia do 1-2* / 3-4* dni roboczych TERMIN DOSTAWY**”.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. TERMIN DOSTAWY jest kryterium oceny ofert.

146. **Dotyczy Umowy** - Prosimy Zamawiającego o wykreślenie następujących zapisów umowy dotyczących dodatkowo naliczanych kar w § 5 ust. 1. pkt. d, e, f.

Odpowiedź: Zamawiający usuwa zapis umowy § 5 ust. 1 d), pozostałe zgodnie z SIWZ.

147. **Dotyczy Umowy** - W celu przyspieszenia kontaktu, prosimy o dopisanie do umowy adresu mailowego przedstawiciela/osoby odpowiedzialnej za realizację umowy po stronie Zamawiającego w § 10.

Odpowiedź: Zamawiający dopisze w umowie adres e-mail.

148. **Zadanie 7 poz. 32** - Prosimy o podanie numeru katalogowego wymaganego kabla do Welch Allyn, bez tego łatwo o pomyłkę.

Odpowiedź: Kabel do modułu 1200W.

149. **Pakiet 26 poz. 8** - Czy Zamawiający dopuści w wyżej wymienionej pozycji fartuch z rękawem prostym? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

150. **Pakiet 26 poz. 11** - Czy Zamawiający dopuści w wyżej wymienionej pozycji prześcieradło bibułowo-foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

151. **Pakiet 26 poz. 25** - Czy Zamawiający dopuści w wyżej wymienionej pozycji podkład wykonany z jednej warstwy bibuły i jednej warstwy folii o gramaturze 40 g/m² w rozmiarze 33 x 50 cm na rolce zawierającej 50 odcinków? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wyłączenie wyżej wymienionej pozycji do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

152. **Pakiet 27 poz. 1** - Czy Zamawiający miał na myśli serwetę z laminatu dwuwarstwowego o gr. 56 g/m² w rozm. 260x240 cm i odporności na przenikanie cieczy 250 cm H₂O z wycięciem w kształcie litery U z przylepcem (wielkość wykroju 100x20 cm) – 1 szt.?

Odpowiedź: Tak.

153. **Pakiet 27 poz. 1, 2, 3** - Czy Zamawiający dopuści aby na opakowaniach zestawów znajdowały się 4 samoprzylepne naklejki (metki) z informacjami: indeks wyrobu, LOT, data ważności, identyfikacja wytwórcy? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

154. **Pakiet nr 46 Poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści zestaw do operacji tarczycy, wykonanych z laminatu o gramaturze 56 g/m², który z jednej strony posiada folię polietylenową a z drugiej chłonną włókninę polipropylenową o składzie:

Serweta z wycięciem i przylepcem	1	L2	240x150	Wycięc. U	63x7
Serweta z przylepcem	1	L2	240x180		
Serweta na stół instrum.	1		190x150		
Serweta na stolik Mayo	1		145x80		
Serwetki do rąk	2	włók. kom.	40x20		
Taśma medyczna	1	Spunlace	50x9		

Na opakowaniach zestawu znajdują się 4 samoprzylepne naklejki (metki) z informacjami: indeks wyrobu, LOT, data ważności, identyfikacja wytwórcy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

155. **Pakiet nr 46 Poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści zestaw do kraniotomii wykonanych z 3-warstwowego laminatu o gramaturze 73 g/m², który z jednej strony posiada folię polietylenową, z drugiej zaś warstwę polipropylenu oraz wiskozy o składzie:

serweta z workiem na płyny i folią chir.	1	L3	240x200	Prost.	25x20
serweta z przylepcem	2	L3	60x50		
serweta	2	L3	90x75		
kieszon dwukomorowa z kształtką	2	PE-2K	42x35		
kieszon na płyny z kształtką	2	PE-1K	40x30		
taśma medyczna	2	Spulance	50x9		
serweta na stół instrum.	1		190x150		
serweta na stolik Mayo	1		145x80		
serwetki do rąk	4	włók. kom.	40x20		

Na opakowaniach zestawu znajdują się 4 samoprzylepne naklejki (metki) z informacjami: indeks wyrobu, LOT, data ważności, identyfikacja wytwórcy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

156. Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Tak.

157. Zważywszy na treść § 1 ust. 3 i 4 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi? Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza 3 wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

158. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 1 lit. b) i c) wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”? Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

159. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.*”? Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

160. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1 pkt. a), b), c), g):

„1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości: a) w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy, gdy odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca lub gdy Wykonawca odstąpi od umowy z własnej woli; b) w wysokości 0,2 % wartości brutto umownej towaru nie dostarczonego w ustalonym terminie, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w umownym terminie towaru, c) za opóźnienie w usunięciu wad lub braków

stwierdzonych przy odbiorze w wysokości 0,2% wartości brutto wadliwej części dostawy za każdy dzień opóźnienia liczony od dnia wyznaczonego na usunięcie wad lub braków, nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części dostawy, g) w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy, gdy naruszy postanowienie § 8 niniejszej umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

161. **Zadanie 3 poz. 3-4** - Prosimy o wydzielenie poz. 3-4 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: Zgodnie z SIWZ.

162. **Zadanie 3 poz. 3-4** - Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

163. **Zadanie 3 poz. 3** - Czy zamawiający dopuści koreczki typu Combi- z trzpieniem poniżej krawędzi korka, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze portem typu Luer –Lock i Luer, jałowe, pakowane indywidualnie w opakowanie typu Tyvec, w kolorze niebieskim i czerwonym po 100 szt. w opakowaniu zbiorczym w formie kartonika?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

164. **Zadanie 3 poz. 4** - 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: Zgodnie z SIWZ.

165. **Zadanie 4 poz. 3-4** - Prosimy o wydzielenie poz. 3-4 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: Zgodnie z SIWZ.

166. **Zadanie 4 poz. 3** - Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - 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 15 µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier-folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

167. **Zadanie 4 poz. 3** - Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

168. **Zadanie 4 poz. 3** - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepek na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekcja igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

169. **Zadanie 4 poz. 3** - Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

170. **Zadanie 4 poz. 4** - Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200 µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostrą igłą biorcza dwukanałową wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczepek na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

171. **Zadanie 4 poz. 4** - Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

172. **Zadanie 4 poz. 4** - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

173. **Zadanie 4 poz. 4** - Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

174. **Zadanie 12 poz. 10** - Czy zamawiający dopuści kaczkę z pulpy o pojemności 800 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

175. **Zadanie 12 poz. 11** - Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

176. **Zadanie 12 poz. 19, 22, 31-32, 34, 37** - Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

177. **Zadanie 12 poz. 34** - Prosimy o dopuszczenie fartucha foliowego pakowanego po 100 szt. w opakowaniu zbiorczym – foliowym z perforowanym otwarciem w formie dyspensera z możliwością wyciągnięcia pojedynczej sztuki. Opakowanie indywidualne nie jest konieczne, gdyż produkt jest wyrobem niesterylnym. Ponadto opakowanie indywidualne spowoduje wzrost ceny produktu, z uwagi na zużycie większej ilości materiału na opakowanie oraz późniejszą konieczność utylizacji większej ilości odpadów foliowych w postaci opakowań indywidualnych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

178. **Zadanie 12 poz. 35** - Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

179. **Zadanie 1 poz. 1-12, 17-25, 31-37, 42** - Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1-12, 17-25, 31-37, 42 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: Zgodnie z SIWZ.

180. **Zadanie 26 poz. 1, 9, 10** - Prosimy o wydzielenie poz. 1, 9, 10 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 spośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

181. **Zadanie 26 poz. 9** - Prosimy Zamawiającego opuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

182. **Zadanie 26 poz. 9** - Czy zamawiający dopuści fartuch włókninowy, z rozcięciem w tylnej części, poły do zakładania z tyłu na plecach, wiązany w talii, w kolorze zielonym, o gramaturze 20 g/m², długi rękaw, zakończony mankietem z bawełnianym ściągaczem o długości 5,5 cm, wiązany z tyłu w talii, niesterylny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

183. **Zadanie 26 poz. 9** - Czy zamawiający wymaga fartuch włókninowy z długim rękawem zakończonym mankietem z bawełnianym ściągaczem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

184. **Zadanie 26 poz. 10** - Prosimy Zamawiającego opuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

185. **Zadanie 26 poz. 11** - Czy dopuszcza się aby podkład medyczny posiadał perforację - minimum 135 odcinków w podkładzie o szerokości 50 cm i 210 odcinków w podkładzie o szerokości 60 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

186. **Zadanie 26 poz. 11** - Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 80 m, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

187. **Zadanie 26 poz. 11** - Czy zamawiający dopuści rolki papierowo foliowe (2x papier + 1x folia) o wymiarze 160 cm dł. Odcinka, wysokości 50 cm, długość nawoju 19,2 mb?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

188. **Zadanie 26 poz. 11** - Prosimy o wydzielenie poz. 11 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: Zgodnie z SIWZ.

189. **Zadanie 29 poz. 27** - Prosimy o wydzielenie poz. 27 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: Zgodnie z SIWZ.

190. **Zadanie 36 poz. 9-13** - Czy zamawiający dopuści produkty z niniejszych pozycji z drenem o długości ok. 200 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

191. **Zadanie 36 poz. 9-13** - Prosimy o wydzielenie poz. 9-13 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: Zgodnie z SIWZ.

192. **Dotyczy pakietu nr 41- Woreczki ekstrakcyjne** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 7 dni roboczych od złożenia zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

193. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1:

„§ 5 1. W razie nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Wykonawcę Zamawiający ma prawo naliczenia kar umownych :

a) w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy, gdy odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca lub gdy Wykonawca odstąpi od umowy z własnej woli lub woli;

b) w wysokości 0,2 % wartości brutto umownej towaru nie dostarczonego w ustalonym terminie, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia,

c) za opóźnienie w usunięciu wad lub braków stwierdzonych przy odbiorze w wysokości 0,2 % wartości brutto dostawy za każdy dzień opóźnienia liczony od dnia wyznaczonego na usunięcie wad lub braków,

d) 50 zł za błędne wystawienie faktury Vat,

e) 50 zł za niezgodną z zamówionym asortymentem dostawę,

f) 50 zł za dostarczenie towaru z uchybieniem terminowi ważności,

g) w wysokości 5 % wartości brutto wartości umowy, gdy naruszy postanowienie § 8 niniejszej umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający usuwa zapis umowy § 5 ust. 1 d), pozostałe zgodnie z SIWZ.

194. **Zadanie nr 38 Pytanie 1 pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści mankiety renomowanej amerykańskiej firmy o wymiarze 23-33 cm lub do wyboru przez zamawiającego 31-40 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

195. **Zadanie nr 38 Pytanie 2 pozycja 2** - Czy Zamawiający oczekuje, aby zestaw zawierał dodatkowe koreczki w kolorze kontrastowo żółtym, dla zapobiegania przypadkowej kontaminacji w wyniku pomyłki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

196. **Dotyczy zapisów załącznika nr 5 – wzór umowy Pytanie 1 dotyczy § 5 pkt. 1 d i e** - Prosimy o usunięcie z wzoru umowy zapisów o możliwości naliczenia kary w przypadku błędnego wystawienia faktury VAT i za dostarczenie towaru niezgodnego z zamówionym asortymentem. Zgodnie z art. 483 k.c., podstawową funkcją kary umownej jest zabezpieczenie roszczeń z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania. Kara umowna zatem nie może, zgodnie z wyrokiem Sądu Okręgowego w

Warszawie (Sygn. akt V Ca2344/03), prowadzić do niczym nieuzasadnionych korzyści dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający usuwa zapis umowy § 5 ust. 1 d), pozostałe zgodnie z SIWZ.

197. **Pytanie nr 1 dotyczy SIWZ** - Czy Zamawiający w razie jakichkolwiek wątpliwości zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawców do złożenia dodatkowych próbek?

Odpowiedź: Tak.

198. **Pytanie nr 2 dotyczy pakietu nr 4 poz. 2** - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie przyrządu do podawania płynów do pompy objętościowej typu Alaris bursztynowego do leków światłoczułych z zaciskiem w postaci klipsa oraz odpowietrznikiem o przepływie 24 ml spełniających wszystkie pozostałe wymagania Zamawiającego. Prośbę swą kierujemy, ponieważ wyspecyfikowany w SIWZ przyrząd do podawania płynów do pompy objętościowej typu Alaris występuje w wersji bezbarwnej i bursztynowej, ale różnią się one parametrami w przepływie oraz budowie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

199. **Pytanie nr 3 dotyczy pakietu nr 4 poz. 2** - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o podanie ilości przyrządu do podawania płynów do pompy objętościowej typu Alaris w wersji bursztynowej oraz oddzielnie ilości przyrządów w wersji bezbarwnej. Prośbę swą kierujemy, ponieważ powyższe przyrządy w wersji bursztynowej oraz bezbarwnej występują w różnych cenach. Pozytywna odpowiedź pozwoli na niezawyżanie wartości oferty.

Odpowiedź: W wersji bursztynowej – 200 szt., w wersji bezbarwnej – 1.300 szt.

200. **Pytanie nr 4 dotyczy pakietu nr 8 poz. 6** - Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie mat w rozmiarach 45 cm x 115 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

201. **Pytanie nr 5 dotyczy pakietu nr 8 poz. 7** - Czy Zamawiający wymaga, aby Infuzor LV5 5 ml/h do cytostatyków posiadał poniższe parametry: - Objętość nominalna 240ml, objętość maksymalna 300ml, - Nominalna prędkość przepływu LV5-5ml/h, - Nominalny czas wlewu LV5-48h, - Obudowa kodowana kolorystycznie w zależności od prędkości przepływu, - Obudowa blokująca promieniowanie UV o długości fali 380nm (blokuje promienie UVB, UVC i większość promieni UVA), - Nie posiadający filtr powietrza na przebiegu linii infuzyjnej (zapewniając podanie leku cytotoksycznego w bezpiecznym dla pacjenta i personelu systemie zamkniętym), - Posiadający filtr cząsteczkowy oraz ogranicznik przepływu typu Luer Lock, - Obudowa zawierające linie do oceny postępu wlewu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

202. **Pytanie nr 6 dotyczy pakietu nr 8 poz. 11** - Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie okładu zimno-ciepły o wymiarach 210x380 mm Spełniających resztę postawionych wymagań SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

203. **Pytanie nr 7 dotyczy pakietu nr 12 poz. 5** - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie szyny do palców w rozm. 200x20 mm, zamiast 200x10 mm. W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się o wydzielenie powyższej pozycji.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

204. **Pytanie nr 8 dotyczy pakietu nr 12 poz. 10** - Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie kaczek jednorazowych o pojemności 800 ml lub 900 ml spełniającą resztę postawionych wymagań SIWZ. W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się o wydzielenie powyższej pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

205. **Pytanie nr 9 dotyczy pakietu nr 12 poz. 13** - Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie mankietów o szerokości 5,5 cm spełniających resztę postawionych wymagań SIWZ. W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się o wydzielenie powyższej pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

206. **Pytanie nr 10 dotyczy pakietu nr 12 poz. 14** - Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie mankietów o szerokości 7,5 cm spełniających resztę postawionych wymagań SIWZ. W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się o wydzielenie powyższej pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

207. **Pytanie nr 11 dotyczy pakietu nr 12 poz. 16** - Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie mankietów o szerokości 14,5 cm spełniających resztę postawionych wymagań SIWZ. W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się o wydzielenie powyższej pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

208. **Pytanie nr 12 dotyczy pakietu nr 12 poz. 22** - Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie szczoteczek do próbek cytologicznych sterylne pakowane pojedynczo posiadające komplet dokumentów dopuszczających do obrotu na terenie Rzeczy Pospolitej Polskiej czyli certyfikatu CE, deklaracji zgodności, powiadomienia prezesa urzędu wyrobów medycznych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

209. **Pytanie nr 13 dotyczy pakietu nr 12 poz. 26-27** - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyłączenie powyższych pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

210. **Pytanie nr 14 dotyczy pakietu nr 12 poz. 28** - Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie okularków do fototerapii w rozmiarze 30-38 cm spełniającego resztę postawionych wymagań SIWZ W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się o wydzielenie powyższej pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

211. **Pytanie nr 15 dotyczy pakietu nr 12 poz. 29** - Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie okularków do fototerapii w rozmiarze 24-32 cm spełniającego resztę postawionych wymagań SIWZ W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się o wydzielenie powyższej pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

212. **Pytanie nr 16 dotyczy pakietu nr 12 poz. 32** - Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie opasek identyfikacyjnych nie mikrobiologicznieczystych. W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się o wydzielenie powyższej pozycji.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

213. **Pytanie nr 17 dotyczy pakietu nr 12 poz. 34** - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie fartuchów foliowych wiązanych z tyłu oraz pakowanych w opak. po 100 szt. W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się o wydzielenie powyższej pozycji.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

214. **Pytanie nr 18 dotyczy pakietu nr 12 poz. 38, 39** - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyłączenie powyższych pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

215. **Pytanie nr 19 dotyczy pakietu nr 12 poz. 41-42** - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyłączenie powyższych pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

216. **Pytanie nr 20 dotyczy pakietu nr 14 poz. 1-2** - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyłączenie powyższych pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

217. **Pytanie nr 21 dotyczy pakietu nr 15 poz. 3** - Zwracam się do Zamawiającego o wyłączenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

218. **Pytanie nr 22 dotyczy pakietu nr 15 poz. 4** - Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie drenów Kehr o długości ramion 16x38 spełniających resztę postawionych wymagań SIWZ W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się o wydzielenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

219. **Pytanie nr 23 dotyczy pakietu nr 15 poz. 7** - Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie cewnika zewnętrznego nr 25 lub 29 lub 32 spełniającego resztę postawionych wymagań SIWZ W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się o wydzielenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

220. **Pytanie nr 24 dotyczy pakietu nr 20 poz. 1** - Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie zgłębnika PEG w rozmiarach CH10; CH14; CH18 spełniające resztę wymogów SIWZ. Prośbę swą kierujemy ponieważ PEG nie występuje w rozmiarze powyżej CH18.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza zgłębnik PEG w rozmiarze CH18.

221. **Pytanie nr 25 dotyczy pakietu nr 29 poz. 2** - Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie igły o rozm. 1,2x30 zamiast 1,2 x 25 mm spełniająca resztę postawionych wymagań SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

222. **Pytanie nr 26 dotyczy pakietu nr 29 poz. 9** - Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek doustnych sterylnych o pojemności 3, 5, 10 ml spełniających resztę wymagań SIWZ. Prośbę swą kierujemy ponieważ z naszej wiedzy wynika, że nikt nie produkuje strzykawek doustnych mikrobiologicznie czystych oraz o pojemności 20 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

223. **Pytanie nr 27 dotyczy pakietu nr 29 poz. 12** - Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie igieł do leków bez filtra spełniającego resztę postawionych wymagań SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

224. **Pytanie nr 28 dotyczy pakietu nr 29 poz. 14** - Czy Zamawiający będzie wymagał na opakowaniu jednostkowym nadrukowanej informacji o braku zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

225. **Zadanie 1 poz. 45** - Uprzejmie prosimy Zamawiającego, o dopuszczenie zestawu spełniającego opisane wymagania, z filtrem o skuteczności wynoszącej 72 h.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

226. W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz. 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby medyczne przeznaczonych do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia, muszą posiadać klasę III. Czy zgodnie z tym rozporządzeniem Zamawiający w zad 57 poz. 1, 2 wymaga by klipsy naczyniowe jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z centralnym układem krążenia, posiadały klasę III?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

227. Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymagania ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w zad 57 poz. 1, 2 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem wklejenie do kartoteki pacjenta? Zgoda pozwoli naszej firmie na złożenie oferty na oryginalne klipsy najwyższej jakości w konkurencyjnej cenie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

228. **Pakiet Nr 6 poz. 1** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy fartucha chirurgicznego, zapewniającego ochronę przed zakażeniami. Fartuch wykonany z oddychającej włókniny SMMMS o gramaturze 41 g/m², repelentnej dla alkoholi (min. 7 stopień), wzmocniony folią na rękawach i na przodzie, rękawy klejone w obszarze krytycznym, zakończone mankietem. Fartuch po założeniu posiada widoczne oznaczenie stopnia barierowości, wskaźnik odporności na penetrację płynów powyżej 125 cm H₂O w obszarze wzmocnień i powyżej 65 cm H₂O poza obszarem wzmocnień, odporność na penetrację mikrobiologiczną na mokro (Barrier Index) min. 5,5 na całej powierzchni. Kolor niebieski. Fartuch odporny na przenikanie drobnoustrojów zgodnie z normą ASTM F1671-97.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

229. **Pakiet Nr 6 poz. 1** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy nieprzepuszczalnego fartucha izolacyjnego wyposażonego w troki na szyi i w pasie w kolorze żółtym. Fartuch wykonany jest z polipropylenu pokrytego polietylenem (korpus i rękawy) i z polipropylenu (panele boczne). Fartuch posiada badania na odporność na penetrację mikrobiologiczną na mokro i na sucho zgodnie z normą EN13795 oraz jest odporny na penetrację płynów zgodnie z normą EN 20811. Fartuch stanowi również środek ochrony osobistej (PPE). Kolor żółty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

230. **Pakiet Nr 6 poz. 3** - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta oraz ochrony prawnej szpitala szczoteczki do zębów z możliwością odsysania-będące inwazyjnym wyrobem medycznym stosowanym przez otwory ciała, niebędące chirurgicznym inwazyjnym wyrobem medycznym, przeznaczonym do połączenia z aktywnym wyrobem medycznym klasy II a lub wyższej (reguła 5, lit. b) powinny być zarejestrowane w oparciu o przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 215 poz. 1416) jako wyrób medyczny klasy II a?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

231. **Pakiet Nr 6 poz. 4, 5** - Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu normy 1395, ponieważ dotyczy ona fartuchów i obłożeń.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Koc będzie używany w obszarze bloku operacyjnego.

232. **Pakiet Nr 6 poz. 5** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozm. 210x110 cm z możliwością docięcia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

233. **Pakiet Nr 14 poz. 1** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników bez prowadnicy, ponieważ standardowo prowadnica znajduje się tylko w rozmiarach pediatrycznych 6-10CH.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

234. **Pakiet Nr 14 poz. 2** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników foley z balonem o pojemności 3-5 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

235. **Pakiet Nr 15 poz. 1** - Czy Zamawiający oczekuje, aby cewnik Pezzer posiadał 4 otwory drenujące o średnicy nie większej niż 5 mm, o łagodnie zaoblonych krawędziach, co zapewnia stabilność i drożność cewnika?

Odpowiedź: Tak.

236. **Pakiet Nr 15 poz. 2** - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje aby cewniki posiadały mandryn nylonowy lub metalowy do wyboru Zamawiającego przy każdorazowym zamówieniu w zależności od potrzeby anatomicznej? Zastosowanie rozwiązania bardziej miękkiego bezpieczniejszego dla chorego (mandryn nylonowy) gdy warunki anatomiczne tego wymagają, lub sztywniejszego (mandryn metalowy).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

237. **Pakiet Nr 15 poz. 3** - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy zamawiający wymaga cewników wykonanych z silikonu pokrytego hydrożelem, w celu ułatwienia implantacji oraz zmniejszenia traumatyzacji cewki moczowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

238. **Pakiet Nr 15 poz. 4** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów Kehra w rozm. 80 x 5 x 5 cm dla 10-16 Fr.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

239. **Pakiet Nr 16 poz. 1-7** - Prosimy o dopuszczenie rękawicy nieznacznie różniącej się grubością konwencjonalną wynoszącą na palcu $0,21 \pm 0,01$, i na dłoni $0,19 \pm 0,01$, o długości min. 295 mm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

240. **Pakiet Nr 16 poz. 1-7** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic odpornych na przenikanie substancji cytotatycznych zgodnie z normą ASTM D 6978 lub równoważną.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

241. **Pakiet Nr 16 Pozycja 8-13** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w komplecie dwóch par pakowanych osobno.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

242. **Pakiet Nr 16 Pozycja 8-13** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych w systemie podwójnego zakładania, zewnętrzne w kolorze lateksu, wewnętrzne kontrastowe zielone z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, średni poziom protein w obu rękawicach < 10 ug/g rękawicy mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

243. **Pakiet Nr 16 Pozycja 14** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych, bezpudrowych, ginekologicznych, o zawartości protein ≤ 50 ug/g rękawicy, co zgodnie z dostępną literaturą fachową jest poziomem zapewniającym minimalne ryzyko wystąpienia objawów alergii na lateks, pozostałe cechy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

244. **Pakiet Nr 16 Pozycja 15** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawice winylowe, bezpudrowe oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii I z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. O AQL wynoszącym 1.5. Odporne na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (min. 1 substancja na 6 poziomie ochrony), przebadane na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Bez zawartości DEHP (DOP) – fabrycznie oznakowane na opakowaniu. Nie podrażniające i nie uczulające, potwierdzone wynikami testów. Długość min. 241 mm. Rozmiary S-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

245. **Pakiet Nr 16 Pozycja 16 i 17** - Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu rękawic przebadanych zgodnie z ASTM F 1670, gdyż norma ta nie odnosi się do rękawic medycznych i dopuszczenie rękawic przebadanych według ASTM F 1671, która dotyczy rękawic medycznych.

Pragniemy zaznaczyć, iż test przeprowadzony zgodnie z metodą ASTM F 1671 jest bardziej rygorystycznym badaniem, ponieważ do badania wykorzystuje się Bakteriofag Phi-X174, który jest najmniejszym możliwym obiektem testowym i jeśli rękawica spełnia normę ASTM F 1671 spełnia również normę ASTM F 1670, gdyż nie przepuszcza również trzy razy większych cząstek jakie są wykorzystywane w metodzie ASTM F 1670.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

246. **Pakiet Nr 16 Pozycja 16** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic diagnostycznych nitylowych bezpudrowych w kolorze fioletowym, mikroteksturowanych z dodatkową teksturą na palcach, polimeryzowanych i/lub chlorowanych. Przebadane na przenikanie min. 10 substancji (poza cytostatykami) zgodnie z normą EN 374-3 lub EN 16523-1. Odporne na przenikanie substancji chemicznych – fabryczna informacja na opakowaniu o barierowości dla min. 3 alkoholi – etanolu, izopropanolu i metanolu na min.1 poziomie. Odporne na działanie min. 13 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D6978 - fabryczna informacja na opakowaniu. Dopuszczone do kontaktu z żywnością potwierdzone fabryczną informacją na opakowaniu. Rękawice zgodne z normami: PN - EN 455, PN – EN 420, ASTM F 1671, EN 374-1(z wył. pkt. 5.3.2),-2,-3, ASTM D 6978 - fabryczna informacja na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

247. **Pakiet Nr 16 Pozycja 19** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic odpornych na przenikanie substancji cytostatycznych zgodnie z normą ASTM D 6978 lub równoważną.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

248. **Pakiet Nr 16 Pozycja 19** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic nitylowych do procedur o podwyższonym ryzyku z wewnętrzną powłoką nawilżająco-natłuszczającą z aloesem dodatkowo wzbogaconym witaminą E, koloru zielonego, o grubości na palcu 0,19 mm, na dłoń 0,17 mm, średniej długość min. 300 mm. Siła zrywania przed starzeniem min. 10,2 N, po starzeniu min. 9,8 N. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I, spełniające wymagania dla środka ochrony osobistej kat. III, zgodne z normami EN 455-1,2,3,4, EN 374-1(z wył. pkt. 5.3.2),2,3, EN 420, EN 388. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań zgodnie z normą ASTM F739 -10 powszechnie stosowanych leków, w tym Karmustyny z czasem przenikania >480 min, odporne na działanie min. 19 związków chemicznych, w tym izopropanolu 70 %, etanolu i czwartorzędowych środków czyszczących. Rozmiary SXL, pakowane po 50 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

249. **Pakiet Nr 16 Pozycja 19** - Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania rękawic diagnostycznych do procedur o podwyższonym ryzyku, lateksowych bezpudrowych o kształcie anatomicznym, z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, zewnętrznie delikatnie teksturowanych. Grubość min.: na palcu 0,27 mm, na dłoni 0,22 mm, na mankiecie min. 0,16 mm. Długość min. 270 mm - 285 mm w zależności od rozmiaru. Zgodność z normą EN 455 potwierdzona przez jednostkę notyfikowaną, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Siła zrywania min. 18 N. Pakowane w dwuprzegrodowe dyspensery po max 50 par. Rozmiary od 6,0 do 8,5 co 0,5.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

250. **Pakiet Nr 16 Pozycja 20** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic odpornych na przenikanie substancji cytostatycznych zgodnie z normą ASTM D 6978 lub równoważną.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

251. **Pakiet Nr 16 Pakiet 21** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic polimeryzowanych od strony wewnętrznej, zewnątrz mikroteksturowanych, co zwiększa chwytność rękawic. Pragniemy nadmienić, że polimeryzowanie powierzchni ma na celu wprowadzenie poślizgu, co jest zwłaszcza ważne przy zakładaniu rękawic. Zwiększenie poślizgu nie jest jednak pożądane od strony roboczej, gdzie podczas zabiegu manipuluje się narzędziami Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic odpornych na przenikanie substancji cytostatycznych zgodnie z normą ASTM D 6978 lub równoważną.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

252. **Pakiet nr 22 Poz. 1** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzygarki chirurgicznej z nieruchomą głowicą o szerokości ok. 48mm, o klasie szczelności IPX7 umożliwiającą jej bardzo dokładną dezynfekcję (zanurzenie 30min/1h), reszta zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

253. **Pakiet nr 22 Poz. 2** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ładowarki do strzygarki z nieruchomą głowicą, reszta zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

254. **Pakiet nr 22 Poz. 3** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy do strzygarki z nieruchomą głowicą o szerokości ok. 48 mm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

255. **Pakiet Nr 29 poz. 14** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki bez rozszerzenia skali pomiarowej. Pragniemy podkreślić, iż nie ma żadnych przesłanek klinicznych uzasadniających zastosowanie w strzykawkach powyższych rozwiązań. Norma PN-EN ISO 7886-1 dotycząca strzykawek zezwala, ale nie wymaga stosowania rozszerzonej skali na strzykawkach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

256. **Pakiet Nr 29 poz. 16** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł w rozmiarach 0,6x32 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

257. **Pakiet Nr 29 poz. 24** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki z igłą 0,45 x 13 mm bądź 0,45 x 10 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

258. **Pakiet Nr 30 poz. 0** - Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy nie zaszła oczywista omyłka pisarska i do pakietu 30 zaliczają się pozycje od 1 do 24, do których Zamawiający dokładnie określił wymagane ilości?

Odpowiedź: Opis przedmiotu zamówienia z poz. 0 należy dołączyć do opisu przedmiotu zamówienia w poz. 4.

259. **Pakiet Nr 30 poz. 2** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do 24-godzinnej toalety jamy ustnej zawierającego 4 jednorazowe opakowania 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 1,5% roztworem nadtlenku wodoru w wyciskanej saszetce z zawartością alkoholu jako konserwantu w bezpiecznym stężeniu poniżej 1% , pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

260. **Pakiet Nr 30 poz. 4** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego klinicznie rozwiązania – sterylnej maski krtaniowej jednorazowego użytku z mankietem powietrznym, z dodatkowym wbudowanym kanałem gastrycznym umożliwiającym wprowadzenie sondy do żołądka we wszystkich rozmiarach maski, z luźnym niewbudowanym drenem do napełniania mankieta, maska krtaniowa z mankietem powietrznym dająca możliwość wentylacji w czasie zabiegu wyższymi ciśnieniami dodatkowymi w drogach oddechowych o wartości do 40 cm H₂O rozmiary sond: 6Fr (dla rozmiaru maski 1), 8 Fr (dla rozmiaru maski 1,5), 10Fr (dla rozmiaru maski 2 i 2,5) i min. 14Fr (dla rozmiarów maski 3-6), o wyprofilowanej anatomicznie 90 stopni krzywiznie rurki oddechowej, z wbudowaną blokadą zgryzu. Rurka oddechowa maski krtaniowej posiada: 2 poziome znaczniki pełniące rolę wskaźnika położenia, anatomicznie wyprofilowana rurka oddechowa ułatwia wprowadzenie maski, a jej zakończenie umożliwia zamocowanie maski po założeniu, w rozmiarach (1 -6) i zakresach wagowych: < 5kg; 5-10kg; 10-20kg; 20-30kg; 30-50kg; 50-70 kg; 70-100kg ; >100 kg.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

261. **Pakiet Nr 30 poz. 5, 6** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego klinicznie rozwiązania – sterylnej maski krtaniowej jednorazowego użytku z mankietem powietrznym, z dodatkowym wbudowanym kanałem gastrycznym umożliwiającym wprowadzenie sondy do żołądka we wszystkich rozmiarach maski, z luźnym niewbudowanym drenem do napełniania mankieta, maska krtaniowa z mankietem powietrznym dająca możliwość wentylacji w czasie zabiegu wyższymi ciśnieniami dodatkowymi w drogach oddechowych o wartości do 40 cm H₂O rozmiary sond: 6Fr (dla rozmiaru maski 1), 8 Fr (dla rozmiaru maski 1,5), 10Fr (dla rozmiaru maski 2 i 2,5) i min. 14Fr (dla rozmiarów maski 3-6), o wyprofilowanej anatomicznie 90 stopni krzywiznie rurki oddechowej, z wbudowaną blokadą zgryzu. Rurka oddechowa maski krtaniowej posiada: 2 poziome znaczniki pełniące rolę wskaźnika położenia, anatomicznie wyprofilowana rurka oddechowa ułatwia wprowadzenie maski, a jej zakończenie umożliwia zamocowanie maski po założeniu, w rozmiarach (1 -6) i zakresach wagowych: < 5kg; 5-10kg; 10-20kg; 20-30kg; 30-50kg; 50-70 kg; 70-100kg ; >100 kg.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

262. **Pakiet Nr 30 poz. 5, 6** - Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu, celem umożliwienia złożenia konkurencyjnej oferty przez większe grono Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

263. **Pakiet Nr 30 poz. 15** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki doodoskrzelowej dwuświatłowej tracheostomijnej, prawej lub lewej w rozmiarach 35CH, 37CH, 39CH o długościach 60 mm lub 70 mm lub 80 mm w zależności od wymogów Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

264. **Pakiet Nr 55 poz. 4** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżek w rozmiarach 2,3,4 pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

265. **Dotyczy Pakietu 58** - Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści używany dotychczas przez Zamawiającego cewnik do żył centralnych z powłoką antybakteryjną (polihexanit metakrylatu) w rozmiarze 7F o długości 15 lub 20 cm. Posiadający w zestawie cewnik poliuretanowy z miękkim końcem i znacznikami długości, możliwością mocowania cewnika do skóry, prowadnicę wykonaną z Nitinolu (odporną na zagniania) o średnicy 0,89 mm i długości 50 cm, igłę Seldingera 18G/70 mm ze zintegrowanym portem bocznym, umożliwiającym wprowadzenie prowadnicy bez rozłączania strzykawki. W zestawie także strzykawka 3-częściowa 5 ml z końcówką luer lock, rozszerzadło 8F oraz kabelek elektryczny umożliwiający za pomocą odprowadzeń EKG ocenę poprawnego położenia cewnika w naczyniu. Światła kanałów cewnika, zaopatrzone w zastawki dostępu bezigłowego z koreczkami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

W przypadku gdy Wykonawca zaoferuje przedmiot zamówienia dopuszczony przez Zamawiającego odpowiedziami na zapytania należy zamieścić odpowiednią adnotację.

Niniejsze pismo stanowi integralną część SIWZ i jest wiążące dla wszystkich Wykonawców biorących udział w ww. postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego. Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.