



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej Dział Zamówień Publicznych

38-500 Sanok, ul. 800-lecia 26

tel./fax +48 13 46 56 290

e-mail: zam.pub@zozsanok.pl, www.zozsanok.pl

NR KRS 0000059726 Sąd Rejonowy w Rzeszowie XII Wydział Gospodarczy KRS
ul. Trembeckiego 11 a 35-959 Rzeszów

NIP 687-16-40-438 REGON 370 444 345

Rachunek bankowy nr 97 1600 1462 1871 2194 2000 004 BGŻ PNP PARIBAS

SPZOZ/SAN/ZP/54/2019

Sanok, dnia 5 kwietnia 2019r.

do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania nr SPZOZ/PN/06/2019 prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu jednorazowego i wielokrotnego użytku dla SPZOZ Sanok

DOTYCZY przedmiotu zamówienia i wzoru

*** Pytanie nr 1 - dot. pakietu nr 31, poz. 2**

Czy Zamawiający wymaga by substancja wskaźnikowa testu zabezpieczona była laminatem? Zgodnie z zaleceniami wskaźniki, które stosowane są wewnątrz pakietów powinny posiadać zabezpieczenie, które uchroni sterylizowane narzędzia przed kontaktem z substancją chemiczną.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

*** Pytanie nr 2 - dot. pakietu nr 31, poz. 4**

Czy Zamawiający wymaga by nakrętka przyrządu PCD była przezroczysta?, co umożliwi odczytanie wyniku testu bez potrzeby rozkręcania przyrządu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

*** Pytanie nr 3 - dot. pakietu nr 31, poz. 5, 6**

Czy Zamawiający dopuści tolerancję szerokości taśmy +/- 1 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 4 - dot. pakietu nr 31, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści taśmę o szerokości 18 mm / 50m – wzmocnioną ze wskaźnikiem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 5 - dot. pakietu nr pakiet nr 31, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści niewzmocnioną neutralną taśmę o szerokości 18mm/ 50m?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 6 - dot. pakietu nr 40 - Cewniki Foley'a**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Cewnik operacyjny Foleya z dużym balonem uszczelniającym 30-50ml rozmiar: CH 16-24

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

*** Pytanie nr 7 - dot. pakietu nr 9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rolek z perforacją co ok. 38 cm o długości 65 m z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości tj. 93 rolki?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

*** Pytanie nr 8 - dot. pakietu nr 24**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rolek z perforacją co ok. 38 cm, o gramaturze 2 x19 g/m²?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

*** Pytanie nr 9 - dot. pakietu nr 3, poz. 1**

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści - Jednorazowy układ oddechowy dla dorosłych o średnicy rur i złączy 22 mm, mikrobiologicznie czysty, wyprodukowany z wysokiej jakości materiału: PP, EVA, TPE, PE, bez lateksu. Układ zawiera: karbowane ramię wdechowe i wydechowe o stałej długości 180 cm zakończone od strony pacjenta rozłącznym trójnikiem Y (możliwość wpięcia nebulizatora) oraz łącznikiem kątowym z portem Luer Lock, zabezpieczonym zintegrowanym koreczkiem, układ zabezpieczony kapturkiem.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza jeżeli wewnątrz jest gładki.*

*** Pytanie nr 10 - dot. pakietu nr 3, poz. 2**

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści - Jednorazowy układ oddechowy dla dzieci o średnicy rur 15 mm i złączy 22 mm, mikrobiologicznie czysty, wyprodukowany z wysokiej jakości materiału: PP, EVA, PE, bez lateksu. Układ zawiera: karbowane ramię wdechowe i wydechowe o stałej długości 180 cm zakończone od strony pacjenta rozłącznym trójnikiem Y (możliwość wpięcia nebulizatora) oraz łącznikiem kątowym z portem Luer Lock, zabezpieczonym zintegrowanym koreczkiem, układ zabezpieczony kapturkiem.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza jeżeli wewnątrz jest gładki.*

*** Pytanie nr 11 - dot. pakietu nr 4, poz. 1**

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści - Jednorazowy zestaw anestetyczny dla dorosłych o średnicy rur i złączy 22 mm, jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, wyprodukowany wysokiej jakości materiału: PP, TPE, CR, PE, bez lateksu. Zestaw zawiera: ramię wdechowe i wydechowe o stałej długości 180 cm zakończone od strony pacjenta rozłącznym trójnikiem Y oraz łącznikiem kątowym z portem Luer Lock, zabezpieczonym zintegrowanym koreczkiem, złącza usztywnione; ramię do worka o stałej długości 150 cm, worek oddechowy bezlateksowy o pojemności 2,1 wraz z łącznikiem do worka. Worek w okolicy szyjki wewnątrz zaopatrzony w koszyczek zapobiegający sklejanemu się jego powierzchni, a na zewnątrz w silikonowy uchwyt.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza jeżeli wewnątrz jest gładki.*

*** Pytanie nr 12 - dot. pakietu nr 5, poz. 3**

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści – Rurkę – przedłużacz o całkowitej dł. 15 cm. Przedłużacz zabezpieczony kapturkiem.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 13 - dot. pakietu nr 29, poz. 1,2,4**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 29, pozycje: 1, 2, 4): przedłożenie kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948.

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga dokumentów zgodnie z zapisami SIWZ.*

*** Pytanie nr 13.1 - dot. pakietu nr 29, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 29, pozycja: 1): pieluchomajtek dla dorosłych o podwyższonym standardzie, wykonanych z miękkiej włókniny przepuszczającej powietrze i parę wodną na całej powierzchni łącznie z zakładkami bocznymi, posiadających elastyczne przylepcorzepy wielorazowego użytku, ściągacze taliowe co najmniej w tylnej części pieluchomajtki, oraz system szybkiego wchłaniania (Feel Dry lub EDS), który umożliwi maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu oraz utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Obecność w produktach powyższych rozwiązań technologicznych zapewnia Zamawiającemu, że produkty zaproponowane do postępowania będą najwyższej jakości oraz będą spełniały oczekiwania i potrzeby personelu medycznego, a także pacjentów. Ustanowienie takiego wymogu zapewnia Zamawiającemu otrzymanie produktów, które odpowiadają jego wymaganiom oraz nie dopuszcza do postępowania produktami chłonnymi, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach. Ustanowienie powyższych wymogów jest zgodne z prawem PZP, ponieważ co najmniej dwóch producentów na rynku polskim (Essity - TENA, TZMO - Seni) posiada takie rozwiązania technologiczne.

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Chłonność oraz inne parametry będą przedmiotem testowania.*

*** Pytanie nr 14 - dot. pakietu nr 29, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 29, pozycja: 1): pieluchomajtki dla dorosłych, które nie posiadają w swej budowie ściągaczy taliowych? Mamy informację, że w ostatnim czasie na rynku pojawiły się produkty chłonne, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach: brak ściągacza taliowego oraz obniżony poziom chłonności. Posiadamy również informację z Instytucji, które zgodziły się na dostawę tego rodzaju produktów, że produkty te w żaden sposób nie sprawdzają się w warunkach opieki długoterminowej. **Niedopuszczenie powyższego rozwiązania jest zgodne z prawem PZP.** Co najmniej trzech producentów (TZMO – Seni, Gespar – Pharma by Premio, Essity – TENA) na rynku polskim oferuje pieluchomajtki posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy - gwarantuje to Państwu dostarczenie przez ewentualnego wykonawcę produktów o wysokiej jakości i zapewnienie choremu odpowiedniego standardu opieki.

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Chłonność oraz inne parametry będą przedmiotem testowania.*

*** Pytanie nr 15 - dot. pakietu nr 29, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 29, pozycja: 1): złożenia oferty na pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 92-144cm?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga pełną rozmiarówkę.*

*** Pytanie nr 16 - dot. pakietu nr 29, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 29, pozycja: 1): złożenia oferty na pieluchomajtki o chłonności co najmniej 2750g (wg normy ISO 11948-1)?

Odpowiedź: *Chłonność jest przedmiotem testowania.*

*** Pytanie nr 17 - dot. pakietu nr 29, poz. 4**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 29, pozycja: 4): podkładów chłonnych w rozmiarze 60x90cm o chłonności co najmniej 1700g (wg normy ISO 11948-1)?

Odpowiedź: *Chłonność jest przedmiotem testowania. Ponadto w pakiecie jest omyłka w numeracji.*

ma być

w poz. 3 – podkład chłonny 90x60cm, w poz. 5 – podkład chłonny 100x180cm.

*** Pytanie nr 18 - dot. pakietu nr 29, poz. 2**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 29, pozycja: 2): podkładów chłonnych w rozmiarze 60x60cm, o chłonności co najmniej 1200g (wg normy ISO 11948-1)?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza nie wymaga.*

*** Pytanie nr 19 - dot. pakietu nr 19**

Czy Zamawiający dopuści produkt o następujących właściwościach:

Taśma do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet .

Wykonana jest niewchłaniałnego polipropylenu monofilamentowego. Parametry:

- szerokość: 1,2 cm, długość: 45 cm, grubość: 0,45 mm, gramatura: 57 g/m², wielkość porów: 0,90 mm

Taśma w plastikowej osłonce, brzegi zakończone pętelkami. Implantacja taśmy przez otwory zasłonowe.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 20 - dot. pakietu nr 12, poz. 2,3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych nebulizatorów z drenem o długości 210cm, spełniających pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę.*

*** Pytanie nr 21 - dot. pakietu nr 12, poz. 2,3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie powyższych pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody.*

*** Pytanie nr 22 - dot. pakietu nr 17, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga worków całkowicie przezroczystych umożliwiającymi wizualne sprawdzenie zawartości worka, w tym np. czy nie ma obecności krwi?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wymaga*

*** Pytanie nr 23 - dot. pakietu nr 45, poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych prowadnic o długości 700mm spełniających pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 24 - dot. pakietu nr 17**

a) Prosimy o potwierdzenie, czy w w/w pakiecie należy zaoferować jednorazowe worki na wymiociny z mankietem usztywnionym wykonanym z tworzywa sztucznego, dopasowanym do kształtu twarzy, z nacięciem na zamknięcie worka?

Odpowiedź: TAK

b) Prosimy o potwierdzenie, czy w w/w pakiecie należy zaoferować worki na wymiociny o pojemności całkowitej 2000 ml ze skalą pomiarową główną o skoku 100 ml oraz dodatkową precyzyjną skalą o skoku 10 ml wyskalowaną do 90 ml?

Odpowiedź: TAK

c) Prosimy o potwierdzenie czy zaoferowane worki na wymiociny powinny być wyrobem medycznym przeznaczonym do stosowania w szpitalach i posiadać oznaczenie CE?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 25 - dot. załącznika 6

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, **który nie należy do żadnej grupy kapitałowej**, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z – postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

Odpowiedź: TAK

*** Pytanie nr 26 - dot. pakietu nr 33, poz. nr 1**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do wklucia centralnego, w którym tampony do mycia pola występują w ilości 4 sztuk zamiast 6szt? – pozostały skład zgodny z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 27 - dot. pakietu nr 33, poz. nr 2**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do cewnikowania z serwetą włókninową w rozmiarze 45 x 75 cm zamiast 45 x 72cm? – pozostały skład zgodny z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 28 - dot. pakietu nr 44, poz. nr 1**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jednorazowych zbiorników o pojemności 300 ml w ilości 100 szt. oraz zbiorników o pojemności 800ml w ilości 200 szt. z podaniem wyceny osobno za zbiorniki 300ml i zbiorniki 800ml?

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w ramach pozycji nr 1 jałowych jednorazowych zbiorników o pojemności 300 ml oraz 800 ml w ilości odpowiednio:

poz. 1 - 100 szt. – zbiorniki poj. 300ml

- 200 szt. – zbiorniki poj. 800ml

z podaniem wyceny osobno za zbiorniki 300ml i zbiorniki 800ml?

lub

prosimy o określenie dokładnych ilości zbiorników 300ml i 800ml jakie można zaoferować w ramach pozycji nr 1.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza tak jak w propozycji tj*

100szt - 300ml

200szt - 800ml

*** Pytanie nr 29 - pominięto**

*** Pytanie nr 30 - dot. pakietu nr 44, poz. nr 2-4**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów zgodnych z zapisami siwz o grubości 3,3 cm zamiast 3,2 cm?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 31 - dot. pakietu nr 44 poz. nr 6**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania silikonowej warstwy kontaktowej spełniającej wymagania siwz, która w zależności od stanu rany może pozostawać na ranie przez kilka dni, o ile względy medyczne tego wymagają, z kontrolą rany po trzech dniach?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 32 - zapisów wzoru umowy**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmniejszenie kary umownej w § 3 pkt.2 i 4 do wysokości 1%.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody.*

*** Pytanie nr 33 - dot. pakietu nr 44, poz. nr 4**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów zgodnych z zapisami siwz o wym. 25x15x3,3cm?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 34 - dot. pakietu nr 8, poz.1**

Czy Zamawiający dopuści dren CH 30 o długości 300 cm, w opakowaniu folia/folia papier, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 35 - dot. pakietu nr 8, poz.2**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następujących parametrach:

zestaw składa się z końcówki ssącej (rozbudowanej), dodatkowego filtra oraz drenu łączącego

- jałowy
- pakowany podwójnie w foliowo-papierowe opakowanie wewnętrzne oraz w foliowo-papierowe opakowanie zewnętrzne

Końcówka:

- wyposażona w filtr z perforacją krzyżową służący do zbiórki odłamków kostnych, fragmentów kostnych, skrzepów, szpiku, cementu kostnego itp.
- filtr jest łatwy i wygodny do wymiany w przypadku wypełnienia lub zablokowania ssania
- całkowicie transparentna końcówka z pełną możliwością obserwacji odsysanej wydzieliny i odłamków kostnych
- lekka i idealnie wyważona rączka o ergonomicznym kształcie z antypoślizgową powierzchnią chwytną zapewnia wysoki komfort pracy i ogranicza zmęczenie dłoni
- idealnie gładka powierzchnia wewnętrzna zapobiega blokowaniu lub zaleganiu odsysanej treści, zapewniając prawidłowy i optymalny przepływ
- ergonomicznie ukształtowana końcówka ssąca z pojedynczym załamaniem krzywizny rozmiar CH 25 - 5,70 mm/8,10 mm (śr. wewn. / śr. zewn.)
- długość końcówki ssącej (kaniuli) 23 cm
- posiada 2 otwory boczne zapobiegające przysysaniu się końcówki do tkanek
- wymiary filtra:
 - 16 mm/19 mm (śr. wewn./śr.zewn.)
 - długość 12,3 cm
- uniwersalny schodkowy łącznik zapewnia wygodne i szczelne połączenie z szeroką gamą drenów łączących

Dren:

- dren wykonany z medycznego, elastycznego PCV zapewniającego użytkownikowi wygodną manipulację wzdłuż drenu specjalne wzmocnienia zapobiegające zaginaniu oraz zasysaniu drenu nawet przy stosowaniu wysokich ciśnień idealnie gładka powierzchnia wewnętrzna drenu zapobiega osadzaniu się odsysanej wydzieliny na ściankach, zapewniając prawidłowy i optymalny przepływ
- zakończenia drenu dostosowane do standardowych końcówek do odsysania, umożliwiając ich pewne, skuteczne i szczelne połączenia długość drenu 250 cm
- rozmiar CH 30 - 6,40 mm/10,10 mm (śr. wewn. / śr. zewn.)
- zakończenie lejek-lejek wyposażone w specjalny system zagięciowy, umożliwiając wygodną manipulację drenem i końcówką ssącą

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 36 - dot. pakietu nr 8, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego z końcówką Pool CH 23, długość 30 cm, z drenem 210 cm, opakowanie jednostkowe folia/folia-papier?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 37 - dot. pakietu nr 8, poz.4**

Czy Zamawiający dopuści końcówkę jałową do odsysania pola operacyjnego typ Yankauer zagięta, CH21, długość 26 cm, z kontrolą odsysania, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 38 - dot. pakietu nr 8, poz.5**

Czy Zamawiający dopuści końcówkę do precyzyjnego odsysania pola operacyjnego zagięta, długość końcówki 160 mm, Ch 12, opakowanie folia-papier?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 39 - dot. pakietu nr 8, poz.6**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania i umożliwi Państwu lepszy wybór spośród większej liczby złożonych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

*** Pytanie nr 40 - dot. pakietu nr 12, poz.1**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania i umożliwi Państwu lepszy wybór spośród większej liczby złożonych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

*** Pytanie nr 41 - dot. pakietu nr 12, poz.2-3**

Czy Zamawiający dopuści maski tlenowe z nebulizatorem i drenem 210 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 42 - dot. pakietu nr 15, poz.1**

Czy Zamawiający dopuści dreny Redona w rozmiarze 8-18, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 43 - dot. pakietu nr 16, poz.2**

Czy Zamawiający dopuści dreny Kehra o wymiarach 450mmx180 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 44 - dot. pakietu nr 24, poz.1**

Czy Zamawiający dopuści podkłady z perforacją co 37,5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 45 - dot. pakietu nr 29, poz.1**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania i umożliwi Państwu lepszy wybór spośród większej liczby złożonych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

*** Pytanie nr 46 - dot. pakietu nr 29, poz.2-4**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'25szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 47 - dot. pakietu nr 29, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny w rozmiarze 100 x 225cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 48 - dot. pakietu nr 39, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści papier 110x140x140?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 49 - dot. pakietu nr 40, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya z balonem 30-50 ml, cewnik z dwoma z dwoma otworami bocznymi?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 50 - dot. pakietu nr 41, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego o pojemności 100 ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 51 - dot. pakietu nr 11, poz. 1**

Czy Zamawiający w pak 11 poz 1 wyrazi zgodę na złożenie oferty na koszyk Dornia do usuwania kamieni z moczowodów Ch4 firmy RUSCH (dł. użytkowa 65cm, dł. koszyczka 40mm, śred. zewn. koszyczka 20mm, liczba drutów 4) z uchwytem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 52 - dot. pakietu nr 11, poz. 2**

Czy Zamawiający w pak 11 poz 2 wyrazi zgodę na złożenie oferty na koszyk Dornia do usuwania kamieni z moczowodów Ch4 firmy RUSCH (dł. użytkowa 65cm, dł. koszyczka 40mm, sred. zewn. koszyczka 20mm, liczba drutów 5) z uchwytem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 53 - dot. pakietu nr 43**

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości łyżki metalowe do laryngoskopu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 54 - dot. par. 3 ust. 2 wzoru umowy, załącznik nr 4 do SIWZ**

Prosimy o zmianę wysokości kary umownej na 0,2% wartości towaru nie dostarczonego w terminie, za każdy dzień zwłoki, co jest powszechnie stosowaną wysokością kar.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

*** Pytanie nr 55 - dot. par. 3 ust. 4 wzoru umowy, załącznik nr 4 do SIWZ**

Prosimy o dopisanie zastrzeżenia:

Nie dotyczy sytuacji, gdy zaległości płatnicze Zamawiającego przekroczą 30 dni.

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę na zapis "Nie dotyczy sytuacji, gdy zaległości płatnicze Zamawiającego przekroczą 30 dni".*

*** Pytanie nr 56 - dot. pakietu nr 31, pozycja nr 2:**

Czy Zamawiający dopuści wskaźniki w opakowaniu po 250/500 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 57 - dot. pakietu nr 31, pozycja 2:**

Czy Zamawiający dopuści testy skalibrowane na minimalne parametry 134°C/3,5min, 121°C/15min. Procesy sterylizacji w temperaturze 121°C nie odbywają się w czasie krótszym niż 15min, stąd wymagana kalibracja nie znajduje zastosowania

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

*** Pytanie nr 58 - dot. pakietu nr 31, pozycja nr 3:**

Czy Zamawiający dopuści wskaźniki w opakowaniu po 250 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 59 - dot. pakietu nr 31, pozycja nr 4:**

Czy Zamawiający dopuści wskaźniki w opakowaniu po 500 sztuk+ przyrząd PCD? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

*** Pytanie nr 60 - dot. pakietu nr 31, pozycja nr 5 i 6:**

Uprzejmie prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający ma na myśli standardową taśmę o dużej wytrzymałości na warunki sterylizacji, czy dodatkowo wzmocnioną, niebieską taśmę do pakowania bardzo ciężkich zestawów?

Odpowiedź: *Zamawiający ma na myśli dodatkowo wzmocnioną, niebieską taśmę do pakowania bardzo ciężkich zestawów.*

*** Pytanie nr 61 - dot. rozdziału XVII:**

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty w formacie PDF?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 62 - dot. pakietu nr 44**

W postępowaniu nr SPZOZ/PN/06/2019 w pakiecie nr 44 zamawiający opisał sprzęt j.u do pompy INFO VAC konkretnego producenta, firmy KCI, a opis zamówienia wskazuje jednego Wykonawcę t.j. firmę ASPIRONIX POLSKA sp. z o.o., ul. Różyckiego 3, 31- 324 Kraków, będącą autoryzowanym dystrybutorem firmy KCI w Polsce.

Czy Zamawiający jest właścicielem opisanej pompy czy też Zamawiający ma w planach inny sposób sfinansowania możliwości użytkowania w/w tego urządzenia np. zakup, leasing, dzierżawa, wynajem itd.

Odpowiedź: *Zamawiający nie posiada umowy z firmą Aspironix. Z posiadanej przez nas wiedzy na rynku istnieją co najmniej 2 firmy, które sprzedają w opisanym pakiecie asortyment. Zamawiający może zmienić rodzaj urządzenia do podciśnieniowej terapii leczenia ran po wcześniejszym przetestowaniu sprzętu oraz zagwarantowaniu użyczenia bezpłatnego 4 pomp na okres trwania umowy.*

*** Pytanie nr 63 - dot. pakietu nr 30**

Czy Zamawiający oczekuje obwodu oddechowego pasywnego czy aktywnego (z zastawką)?

Odpowiedź: *Zamawiający oczekuje obwodu pasywnego bez zastawki.*

*** Pytanie nr 64 - dot. pakietu nr 19**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 19: 60 szt. taśm do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, monofilamentowych, polipropylenowych, z plastikową osłonką na taśmie, jednorodnych, niewchłaniających, o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm, porowatości średniej 1000 µm, porowatości max 1870 µm, grubości taśmy 0,33 mm, gramaturze 48 g/m², wykonanych w technologii quadriaxial, nie prasowanych termicznie ?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 65 - dot. pakietu nr 19**

Prosimy o zwolnienie z wymogu dostarczenia próbki lub o możliwość zaoferowania próbki niesterylnej.

Uzasadnienie.

Dopuszczenie naszych produktów umożliwi uczestnictwo w w/w przetargu, podniesie konkurencyjność postępowania i pozwoli Państwu na wybór rzeczywiście najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wymaga próbki sterylnej.*

*** Pytanie nr 66 - dot. pakietu nr 44**

Czy Zamawiający dostosuje się to obowiązującego Prawa Zamówień Publicznych, gdzie zgodnie z art. 29 - 31 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579), z uwzględnieniem zmian, opis przedmiotu zamówienia nie może utrudniać uczciwej konkurencji ani opisywać produktu dostarczanego przez konkretnego wykonawcę, chyba że jest to uzasadnione specyfiką przedmiotu zamówienia, uzasadnienie techniczne o obiektywnym charakterze, wtedy Zamawiający może dokonać zakupu z wolnej ręki Art67, pkt. 1a

Pakiet 44 w obecnej formie umożliwi złożenie skutecznej oferty jednej firmie będącej dystrybutorem firmy KCI, firmie ASPIRONIX POLSKA sp. z o.o., ul. Różyckiego 3, 31-324 Kraków, w sprzeczności z PZP art. 29 - 31 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 Informujemy Zamawiającego, że na rynku istnieje szereg urządzeń umożliwiających wykorzystanie materiałów zużywalnych różnych producentów naprzemiennie i zamiennie Jeśli istnieje uzasadnienie techniczne o obiektywnym charakterze wnosimy do Zamawiającego o jego przedstawienie, na podstawie Ustawy z dnia 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej (Dz.U. nr 112, poz. 1198 ze zm. Art. 1.1) i zmianę trybu realizacji zamówienia. Jeśli nie ma takiego uzasadnienia, wnosimy o dostosowanie zapisów SIWZ do obowiązującego stanu prawnego w zakresie wydatkowania środków publicznych, zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r.

– Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579), z uwzględnieniem zmian, i dostosowanie opisu przedmiotu zamówienia w sposób nie utrudniający uczciwej konkurencji.

Odpowiedź: *Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu nr 62.*

*** Pytania nr 67-74 pominięto**

*** Pytanie nr 75 - dot. pakietu nr 13 – Protezy naczyniowe**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie protez naczyniowych o następujących parametrach,

Protezy naczyniowe dziane, uszczelniane zmodyfikowaną żelatyną, dwustronnie welurowana: zewnętrznie i wewnętrznie, impregnowane jonami srebra, o grubości ściany 0,55 mm i zerowej przepuszczalności - 0ml/min/cm²

Maksymalna utrat jonów srebra do 3% w skali roku, doskonała kompatybilność, długoterminowe powstrzymywanie infekcji, redukująca proces adhezji bakterii, wspomaga proces gojenia.

Rozmiary:

Ø 6mm; Ø 8mm dł. 60cm

Ø 6mm; Ø 8mm dł. 40cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 76 - dot. pakietu nr 20 – Łaty naczyniowe**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie łat naczyniowych o następujących parametrach, rozmiar 10/70 [mm]

Łata dziana, podwójnie welurowaną, poliestrowa, impregnowaną wchłaniającą modyfikowaną żelatyną. Impregnacja redukuje przepuszczalność materiału łaty 0ml/min/cm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 77 - dot. pakietu nr Pakiet nr 21 –Protezy naczyniowe**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie protez naczyniowych o następujących parametrach:

Protezy naczyniowe zbrojone Protezy naczyniowe dziane, uszczelniane zmodyfikowaną żelatyną, dwustronnie welurowana: zewnętrznie i wewnętrznie, impregnowane jonami srebra, o grubości ściany 0,55mm i zerowej przepuszczalności - 0ml/min/cm²

Proteza dodatkowo zaopatrzona w spiralne wzmocnienie wykonane z PTFE zapewniające dodatkową odporność protezy na zginanie i zginięcie. W razie konieczności łatwe usuwanie wzmocnienia protezy. Maksymalna utrat jonów srebra do 3% w skali roku, doskonała kompatybilność, długoterminowe powstrzymywanie infekcji, redukująca proces adhezji bakterii, wspomaga proces gojenia.

Rozmiary: Ø 6mm; Ø 8mm dł. 60cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 78 - dot. pakietu nr 3, poz. 1**

1). Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego dwururowego karbowanego do respiratora dla dorosłych, średnica rur 22mm, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, rury wykonane z polipropylenu, łącznik Y z kolankiem z portem kapno, kolanko odłączalne od łącznika Y. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga rur wewnątrz gładkich.

2). Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu łatwej identyfikacji produktu na opakowaniu jednostkowym ma być umieszczony piktogram ukazujący elementy produktu?

Odpowiedź: Zamawiający piktogramu nie wymaga.

*** Pytanie nr 79 - dot. pakietu nr 3, poz. 2**

1). Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego jednorurowego, dwuświatłowego, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, dla pacjentów od 4,5 kg, śr. 22mm, dł. 1,8 m, z kolankiem z portem kapno, do respiratora, jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez DEHP, opakowanie foliowe, rura wydechowa do podłączenia do respiratora 40 cm.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza nie wymaga.*

2). Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy z uwagi na przeznaczenie obwodu dla pacjentów pediatrycznych obwód oddechowy powinien zapewniać wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C przy przepływie 4 l/min., co przyczyni się do zmniejszenia ryzyka hipotermii?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza nie wymaga.*

*** Pytanie nr 80 - dot. pakietu nr 4, poz. 1**

1). Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego dwururowego karbowanego do aparatu do znieczulania dla dorosłych, średnica rur 22mm, rury wykonane z polipropylenu, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, kolanko z portem kapno, dodatkowa rura rozciągliwa od 0,5 m do 1,5m, bezlateksowy worek 2L, konektor rury 22M/22M. Rura worka, worek i konektor nie połączone. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni.

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga rur wewnątrz gładkich.*

2). Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy 7 dniowy czas użycia obwodu oddechowego ma być potwierdzony w instrukcji użycia umieszczonej w każdym opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wymaga instrukcji.*

*** Pytanie nr 81 - dot. pakietu nr 8**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy zestawy, dreny i końcówki do odsysania mają być pakowanie podwójnie: wewnątrz w perforowaną folię dla lepszej ewakuacji tlenu etylenu używanego do sterylizacji oraz zewnątrz w opakowanie foliowo-papierowe?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.*

*** Pytanie nr 82 - dot. pakietu nr 8, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wewnątrz opakowania jednostkowego zestawu do odsysania pola operacyjnego ma się znajdować graficzna instrukcja obsługi?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.*

*** Pytanie nr 83 - dot. pakietu nr 11, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszyka Dormia do usuwania kamieni z moczowodów w rozmiarze 3Ch/Fr o długości 90cm z koszykiem 15mm, wyposażonego w ergonomiczną rozbieralną rączkę możliwą do obsługi jedną ręką, wykonanego z nitinolu odpornego na zginanie, 4 helikalne druty.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 84 - dot. pakietu nr 11, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszyka Dormia do usuwania kamieni z moczowodów w rozmiarze 4Ch/Fr o długości 90cm z koszykiem 15mm, wyposażonego w ergonomiczną rozbieralną rączkę możliwą do obsługi jedną ręką, wykonanego z nitinolu, odpornego na zginanie, 4 helikalne druty.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 85 - dot. pakietu nr 12, poz. 2**

1). Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy z uwagi na przeznaczenie nebulizatora dla pacjentów pediatrycznych, w pokrywie nebulizatora wokół otworu głównego mają się znajdować dodatkowe otwory, które wpływają na dwukrotnie szybszy czas podania leku w porównaniu z innymi standardowymi dostępnymi na rynku nebulizatorami?

2). Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu łatwiejszego ufiksowania drenu do nebulizatora, zestawy do nebulizacji mają być wyposażone w dren tlenowy z jednej strony zakończony sztywnym, standardowym łącznikiem dedykowanym do nebulizatora i kodowanym kolorem niebieskim?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, wybór uwarunkowany oceną użytkową.*

*** Pytanie nr 86 - dot. pakietu nr 12, poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu łatwiejszego ufiksowania drenu do nebulizatora, zestawy do nebulizacji mają być wyposażone w dren tlenowy z jednej strony zakończony sztywnym, standardowym łącznikiem dedykowanym do nebulizatora i kodowanym kolorem niebieskim?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

*** Pytanie nr 87 - dot. pakietu nr 25, poz. 1**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga dostawy kaniuli dotętnicznej z systemem mocowania z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU (MVTR – min. 1500g/m²/24h), z wycięciem na zawór 10 mm x 15 mm, z 3 paskami do prowadzenia linii?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

*** Pytanie nr 88 - dot. pakietu nr 32, poz. 1a i 1b**

1). Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego jednorazowego systemu do nawilżania tlenu, wyposażonego w system mikrodyfuzorów w komorze bocznej zabezpieczającej przed osadzaniem się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego, woda jałowa, wolna od pirogenów. Butelka pojemność 500 ml.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

2). Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy ciśnieniowa zastawka upustowa w zestawie ma mieć czułość minimum 282 cm H₂O z uruchomieniem dźwiękowego alarmu co zapobiega uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

3). Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga pojemnika ze sterylną wodą o dwukomorowej budowie zabezpieczającej przed osadzaniem się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.*

4). Z uwagi na fakt, że na rynku medycznym dostępne są pojemniki ze sterylną wodą do inhalacji o różnym zakresie pojemności, zwracamy się z prośbą o podanie zapotrzebowanej ilości wody w ml oraz dopuszczenie możliwości wyceny (zmianę jednostki miary w formularzu cenowym) w/w wody na 1 ml, wraz z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym do 4 miejsc po przecinku. Tego typu rozwiązanie pozwoli na rozszerzenie zakresu potencjalnych Wykonawców, a jednocześnie pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź: *Tak precyzyjne określenie ilości nie ma uzasadnienia w ocenie wartości użytkowej (w siwz została objętość orientacyjnie określona). Ważne - kompatybilność z dozownikiem wskazanym w SIWZ.*

**** Pytanie nr 89 - dot. pakietu nr 17, poz. 1***

Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usznik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

**** Pytanie nr 90 - dot. pakietu nr 17, poz. 1***

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

**** Pytanie nr 91 - dot. pakietu nr 24, poz.1***

Czy zamawiający wymaga rolek podkładu testowanego dermatologicznie, co wykonawca potwierdzi odpowiednim dokumentem?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza nie wymaga.*

**** Pytanie nr 92 - dot. pakietu nr 24, poz.1***

Czy zamawiający wymaga rolek wykonanych ze 100 % czystej celulozy, co jest gwarancją miękkości i lepszej wchłaniałości?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

**** Pytanie nr 93 - dot. pakietu nr 24, poz.1***

Czy zamawiający wymaga rolki pakowanej indywidualnie, każda posiada oznaczenia dotyczące o rozmiarze, długość rolki, odcinka, rodzaj perforacji, nazwa producenta, posiadanych certyfikatów, co umożliwi łatwą identyfikację produktu po wyjęciu z kartonu zbiorczego?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza nie wymaga.*

**** Pytanie nr 94 - dot. pakietu nr 24, poz.1***

Czy wymaga się aby podkłady medyczne były higienicznie zapakowane, każda rolka w oddzielnej folię?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga.*

*** Pytanie nr 95 - dot. pakietu nr 24, poz.1**

Czy wymaga się aby na każdej rolce był pełny opis produktu zawierający, nazwę, kod, kod kresowy, nazwę producenta, informacje o składzie produktu 100% pura celuloza, wymiary, ilość warstw, informacje, że produkt posiada udokumentowane badania dermatologiczne, certyfikaty poświadczające pozyskanie celulozy z legalnych i odnawialnych źródeł? (100% PURA CELULOZA oznacza, że do produkcji użyto najwyższej jakości selekcyonowanej celuloza, co daje gwarancję, bezpieczeństwa, pełnej higieny i komfortu dla użytkowników)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 96 - dot. pakietu nr 24, poz.1**

Czy wymaga się dokumentów poświadczających, iż produkt był badany dermatologicznie i uzyskał pozytywną opinię?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 97 - dot. pakietu nr 24, poz.1**

Czy wymaga się aby podkład medyczny posiadał gramaturę nie mniejszą niż 17 gr/m²?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 98 - dot. pakietu nr 24, poz.1**

Czy wymaga się aby na opakowaniu i opakowaniu rolki widniał symbol CE?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 99 - dot. pakietu nr 24, poz.1**

Czy wymaga 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 100 - dot. pakietu nr 24, poz.1**

Czy zamawiający wymaga rolki 60 cm x 80 m, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 101 - dot. pakietu nr 24, poz.1**

Czy zamawiający wymaga rolki 60 cm x 65 m, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 102 - dot. pakietu nr 24, poz.1**

Czy wymaga się aby produkt był wykonany w 100% z czystej celulozy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 103 - dot. pakietu nr 13**

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w zadaniu 13 protez naczyniowych dzianych uszczelnianych żelatyną wchłaniającą na drodze hydrolizy, dwustronnie welurowaną z niskim welurem wewnętrznym i wysokim zewnętrznym, o grubości ściany 0.55mm, bez impregnacji solami srebra, ale z możliwością łączenia jonowego powleczenia protezy z antybiotykiem.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 104 - dot. pakietu nr 13**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 1 zadania 13 protez naczyniowych o długości 60cm zamiast 70cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 105 - dot. pakietu nr 20**

W związku z faktem że Zamawiający korzysta i zna oferowany produkt prosimy o odstąpienie od konieczności złożenia próbki lub prosimy o dopuszczenie złożenia w sumie 1 szt. próbki do całego pakietu 20 i w innym rozmiarze niż wymaga Zamawiający, gdyż rozmiar łaty naczyniowej nie ma wpływu na kryterium oceny jakościowej jaką bada Zamawiający i ocena obu rozmiarów możliwa jest na podstawie 1 sztuki produktu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza złożenie 1 próbki.

*** Pytanie nr 106 - dot. pakietu nr 21**

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w zadaniu 21 protez naczyniowych o długości całkowitej 75cm i zbrojeniem na długości 60cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 107- dot. zapisów SIWZ – rozdział XII punkt 1d:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby Wykonawca nie załączał do oferty zaporafowanego wzoru umowy?

W SIWZ jest zapis, że zamawiający tylko zaleca.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza brak zaofiarowanego wzoru umowy.

*** Pytanie nr 108 - dot. pakietu nr 9**

Prosimy o dopuszczenie podkładu medycznego nieprzemakalnego w rolce wykonanego z dwóch warstw czystej celulozy i jednej warstwy folii. Szerokość podkładu min. 70cm (perforacja 0,5-1,0mb), dł. ok. 50mb.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 109 - dot. pakietu nr 9**

Prosimy o dopuszczenie podkładu medycznego nieprzemakalnego w rolce wykonanego z jednej warstw czystej celulozy i jednej warstwy folii. Szerokość podkładu min. 60cm (perforacja 0,5-1,0mb), dł. ok. 50mb.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 110 - dot. pakietu nr 10 pozycja 1**

Czy Zamawiający wymaga w tej pozycji rurek intubacyjnych z odsysaniem znad mankietu, przeznaczonych do przedłużonej intubacji, w zakresie rozmiarów 5,0 – 10,0 co 0,5mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 111 - dot. pakietu nr 10 pozycja 2**

Czy Zamawiający wymaga przewodnic do trudnej intubacji typu Bougie w sztywnym futerale, ułatwiającym przechowywanie i zapobiegającym niszczeniu przewodnicy?

Odpowiedź: Przewodnice Bougie są uwzględnione w zadaniu 45 (poz. 1,2). W tym zadaniu uwzględniono „zwykłe” przewodnice do trudnej intubacji (sztywne).

*** Pytanie nr 112 - dot. pakietu nr 45 pozycja 1 i 2**

Czy Zamawiający wymaga przewodnic do trudnej intubacji typu Bougie w sztywnym futerale, ułatwiającym przechowywanie i zapobiegającym niszczeniu przewodnicy?

Odpowiedź: TAK

*** Pytanie nr 113 - dot. pakietu nr Pakiet 45 pozycja 1 i 2**

Czy Zamawiający wymaga przewodnic do trudnej intubacji typu Bougie jednorazowych czy wielorazowych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przewodnic jednorazowych.

*** Pytanie nr 114 - dot. wzoru umowy**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 3 ust. 2:

W przypadku nie dostarczenia towaru w określonym umową terminie Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości **0,5 %** wartości **brutto** towaru nie dostarczonego zgodnie z zamówieniem Zamawiającego, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towaru nie dostarczonego zgodnie z zamówieniem Zamawiającego**, przy czym zwłoka ta nie może trwać dłużej niż 5 dni (...)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 115 - dot. wzoru umowy**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 5 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz o zmianę zapisu:

*W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego wadliwej partii dostarczonego towaru, Wykonawca zobowiązuje się do jego bezpłatnej wymiany w ilościach zakwestionowanych na towar wolny od wad w terminie 5 dni roboczych od ~~zawiadomienia~~ **daty uznania reklamacji**.*

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i wprowadza w § 3 ust. 5 zapis: *W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego wadliwej partii dostarczonego towaru, Wykonawca zobowiązuje się do jego bezpłatnej wymiany w ilościach zakwestionowanych na towar wolny od wad w terminie 5 dni roboczych od ~~zawiadomienia~~ **daty uznania reklamacji**.*

*** Pytanie nr 116 - dot. wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 3 ust. 10 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

*** Pytanie nr 117 - dot. SIWZ**

Prosimy Zamawiającego o dostosowanie zapisów SIWZ do wymogów nowej ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz.U.10.107.679) i wykreślenie wymogu dołączenia do ofert wpisu lub zgłoszenia do rejestru Wyrobów Medycznych. Zgodnie z w/w ustawą Rejestr Wyrobów Medycznych nie istnieje, a jedynymi dokumentami potwierdzającymi fakt dopuszczenia wyrobu medycznego do obrotu i do używania są: deklaracja zgodności i certyfikat CE (jeżeli dotyczy).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

*** Pytanie nr 118 - dot. wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych wynikających z § 3 ust. 2 wzoru umowy do 0,2% wartości towaru niedostarczonego zgodnie z zamówieniem Zamawiającego, za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

*** Pytanie nr 119 - dot. SIWZ i wzór umowy**

Dla pakietu nr 27 kryterium oceny oferty jest „ocena użytkowa” a komisja przetargowa będzie brała pod uwagę jakość wykonania, elastyczność mankietu uszczelniającego. Na jakiej podstawie komisja będzie prowadzić ocenę użytkową jeśli nie są wymagane próbki dla ww. pakietu?

Odpowiedź: Próbki są wymagane po 1szt – poz. 3 i 4. Pismo wyjaśniające SPZOZ/SAN/ZP/46/2019 z dnia 19 marca – sprostowanie.

*** Pytanie nr 120 - dot. pakietu nr 3 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy j.u. sterylny z PCV do respiratora, dł. 1,6 m ze złączem Y z portami i kapturek zabezpieczający dla DZIECI, o śr. 15mm, wyposażony w miękkie elastyczne zakończenia 22F od strony respiratora ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Z poważaniem