Numer sprawy: ***DZP/PN/33/2018***

***Ełk, 14-08-2018r.***

##  Wykonawcy ubiegający się o zamówienie

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ**

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia przetargowego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę materiałów jednorazowego użytku na potrzeby filii w Ełku.

Zamawiający – 1 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SP ZOZ, Al. Racławickie 23, 20-049 Lublin, działając zgodnie z art. 38 ust. 1,2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 *– tekst jednolity*), w związku z zapytaniem Wykonawcy dotyczącym treści SIWZ – przekazuje treść zapytań nadesłanych do w/w postępowania wraz z odpowiedziami, o treści jak poniżej:

1. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z Pakietu nr 22   **Materiały ginekologiczne** pozycji  nr 4  zawierającej **Testy Ureazowe** do osobnego pakietu?

Uzasadnienie: Testy ureazowe są szczególnym testem diagnostycznym, nie mającym nic wspólnego z pozostałymi pozycjami w pakiecie i samym pakietem [**Materiały ginekologiczne**] .

Testy ureazowe -nie są  materiałami ginekologicznymi(!) , których dotyczy  pakiet nr 22(!).

W dostawie tych testów specjalizują  się dystrybutorzy, którzy zajmują się  kompleksowo diagnostyką  laboratoryjną  *in vitro*, a testami w kierunku *Helicobacter pylori* w szczególności.

Wydzielenie ich umożliwi złożenie oferty tym firmom, a Zamawiającemu uzyskanie właściwego testu po najniższej cenie.

Szpital uniknie w ten sposób np. groźby dostawy wadliwych testów starej generacji - po zawyżonych cenach.

Testy ureazowe są wykorzystywane w bardzo drogim i skomplikowanym badaniu gastroskopowym, a fałszywe wyniki uzyskane przez niewłaściwe testy

ureazowe skutkować mogą niepotrzebnymi wydatkami na drogie terapie eradykacyjne.

W Polsce 100% użytkowników tych testów mających na uwadze powyższe czynniki wydziela je do dokładnie opisanych , pojedynczych pakietów lub umożliwia złożenie oferty na poszczególne pozycje.

W obecnej postaci przetarg w zakresie Pakietu nr 22 dla pozycji nr 4 zawierającej  Testy Ureazowe jest czystą fikcją generując jedynie dodatkowe zyski dla hurtowni i firm farmaceutycznych,

zawyżając niepotrzebnie cenę dla posiadającego raczej ograniczone środki Szpitala. Rozwiązanie typu drożej i gorzej.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wydziela, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. **Zadanie nr 39** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 1 igły typu Pencil Point
o wymiarze 25G/90mm z prowadnicą 21G?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

1. **Zadanie nr 39** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 2 igły typu Pencil Point
o wymiarze 26G/90mm z prowadnicą 21G?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

1. **Zadanie nr 39** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 3 igły typu Pencil Point
o wymiarze 20G/90mm bez prowadnicy?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

1. **Zadanie nr 39** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 4 igły typu Pencil Point
o wymiarze 22G/90mm z prowadnicą 18G?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

1. **Zadanie nr 39** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 5 igły typu Pencil Point
o wymiarze 27G/90mm z prowadnicą 22G?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

1. **Zadanie nr 39** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 6 igły do nakłuć lędźwiowych
o wymiarze 20G/90mm? Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości.

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

1. Dotyczy umowy **§ 6, pkt. 4**Zwracamy się z prośbą o odstąpienie w pakiecie 20 od wymogu umieszczania na fakturze kodu EAN – nie jesteśmy hurtownią farmaceutyczną i nie posiadamy tak specjalistycznego programu do wystawiania faktur.

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę w zakresie zadania nr 20.**

1. Dotyczy Umowy **6, pkt. 7**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie w pakiecie 20 od wymogu dostarczania faktur w wersji elektronicznej w systemach wymienionych w tym paragrafie – nie jesteśmy hurtownią farmaceutyczną i nie mamy takich możliwości technicznych do posiadania w/w programów.

**Odpowiedz: Zamawiający wyraża zgodę w zakresie zadania nr 20.**

1. Czy Zamawiający miał na myśli w **Zadaniu nr 22 poz. 2** szczoteczki cytologiczne do jednoczesnego pobierania wymazów z kanału szyjki macicy, tarczy i strefy transformacji, odpowiadające aktualnym wymaganiom zasadniczym dla wyrobów medycznych Ministerstwa Zdrowia zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011r. i Polskiego Towarzystwa Ginekologicznego dotyczące standardu postępowania w zakresie pobierania rozmazów cytologicznych?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

1. Czy zamawiający dopuści w **Zadaniu nr 15** aspirator endometrialny z jednym otworem? Dzięki zastosowaniu takiego rozwiązania możliwe jest otrzymanie dużej ilości wysokiej jakości materiału (ponad 100 badań klinicznych) głównym bowiem warunkiem determinującym powodzenie procedury biopsji aspiracyjnej nie jest liczba otworów, a właściwa konstrukcja przyrządu umożliwiająca wytworzenia odpowiedniego podciśnienia wewnątrz tego przyrządu.

**Odpowiedz: Zamawiający nie dopuszcza, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. Czy zamawiający dopuści w Zadaniu nr 15 aspirator endometrialny o średnicy 3mm?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. Czy zamawiający w zadaniu 34 dopuści tamponade 8cm?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. **Czy zamawiający w pakiecie 13 dopuści** Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą
i obudową wykonaną z poliksymetylenu z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych do mocowania portu. Port w rozmiarze 31x22x12mm i wadze 7,7g, objętość wypełnienia 0,6ml. Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy cewnik w rozmiarze 7,2Fr. Port posiada unikalne znakowanie radiologiczne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca, prowadnica typu J, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI. Dodatkowo w zestawie wysokociśnieniowa igła Hubera z przedłużką 20Gx20mm lub 22Gx20 mm, sterylne obłożenie, bezlateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel. W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. Czy zamawiający w pakiecie 39 pozycji 3 dopuści Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego Quinckie 20G x 90mm. Produkt nietoksyczny , apirogenny.

**Odpowiedz: Zamawiający nie dopuszcza, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. Czy zamawający w pakiecie 39 pozycji 4 dopuści Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego Pencil-Point 22G x 90mm bez igły prowadzącej. Produkt nietoksyczny , apirogenny.

**Odpowiedz: Zamawiający nie dopuszcza, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. Czy zamawiający w pakiecie 39 dopuści Cewnik do naczyń centralnych dwuświatłowy 7F
(14/18G), długość 15 cm, zestaw zawiera : igłę wprowadzająca 18G, nitinolowy prowadnik
J 0,035ʺ 50cm, strzykawka z otwrem w tłoku 5ml  cewnik poliuretanowy z miękkim stożkowatym końcem zapobiegającym uszkodzeniu śródbłonka z centymetrowymi znacznikami głębokości z zaciskami na lini, skrzydełka mocujące do skóry pacjenta, rozszerzacz 8,5Fr o długości 10 cm

**Odpowiedz: Zamawiający nie dopuszcza, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. czy zamawiający w pakiecie 39 dopuści Cewnik do naczyń centralnych trzyświatłowy7F ( 16/18/18G), długość 15 cm, zestaw zawiera : igłę wprowadzająca 18G, nitinolowy prowadnik J 0,035ʺ 50 cm, strzykawka z otworem w tłoku 5ml  cewnik poliuretanowy z miękkim stożkowatym końcem zapobiegającym uszkodzeniu śródbłonka z centymetrowymi znacznikami głębokości z zaciskami na lini, skrzydełka mocujące do skóry pacjenta, rozszerzacz 8,5Fr o długości 10 cm.Uzasadnienie: dopuszczenie w/w pozycji pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty zarówno cenowej jak i jakościowej, oraz pozwoli na złożenie ofert innym firmom, gdyż zapis SIWZ to uniemożliwia.

 **Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. Pytanie 1 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 39 cewników  do wkłuć centralnych z prowadnikiem 0,032" x 60 cm:

poz. 1:   2-światłowy 7FR, dł. 15 cm o przekroju okrągłym każdego światła na całej długości cewnika 1 x 14G, 1 x 18G; przepływy w poszczególnych kanałach: 14Ga - 5460ml/h, 18Ga - 4200ml/h;

**Odpowiedz: Zamawiający w pozycji 7 dopuszcza, ale nie wymaga.**

poz. 2:   3- światłowy 7FR, dł. 15 cm o przekroju okrągłym każdego światła na całej długości cewnika 1 x 16G, 1 x 18G, 1 x 18G, przepływy w poszczególnych kanałach: 16Ga - 4320ml/h, 18Ga - 2220ml/h, 18Ga - 2040ml/h.

**Odpowiedz: Zamawiający w pozycji 8 dopuszcza, ale nie wymaga.**

**20.** Pakiet nr 3 poz. 1-3Zwracamy się z prośba o wydzielenie ww. produktów do osobnego pakietu. Wydzielenie ww. pozycji spowoduje dopuszczenie innych firm do udziału oraz zaproponowanie konkurencyjnych cen przy jakości wymaganej przez Zamawiającego.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wydziela, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**21.** Pakiet nr 3 poz. 7 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wosku składającego się z wosku pszczelego i parafiny stałej 80% oraz palmitynianu izopropylu 20%? Palmitynian izopropylu jest substancją zmiękczającą.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**22.** Pakiet nr 34 Czy Zamawiający dopuści tampon o rozmiarze 8cm? Tak mała różnica nie wpływa na jakość ani użytkowanie produktu.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**23.** Dotyczy Zadania 31 Czy Zamawiający w pozycji 4 w związku ze zmianą u producenta dopuści zestaw o pojemności 2100ml?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**24.** Dotyczy Pakietu nr 30, Pozycji nr 1 Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 30, Pozycji nr 1 siatkę częściowo wchłanialną, czas wchłaniania poliglekapronu wynosi 90-120 dni, w rozmiarze 10x15cm, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**25.** Dotyczy Pakietu nr 30, Pozycji nr 2 Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 30, Pozycji nr 2 siatkę częściowo wchłanialną, czas wchłaniania poliglekapronu wynosi 90-120 dni, w rozmiarze 15x15cm, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**26.** Czy Zamawiający w w/w postępowaniu w części 4 pkt 2 chce kupić linię główną do podawania paklitakselu czy linię boczną?

**Odpowiedz: Zamawiający chce zakupić linię główną.**

**27.** Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 46,7% w postaci ampułko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej  czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie  przeciwzakrzepowe oraz  przeciwbakteryjne.  Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku co może doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. Pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania  dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji  podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak ( metaliczny posmak, mrowienie dłoni ) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania ( zachowane sterylne pole ) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym z przeliczeniem zamawianej ilości.

**Odpowiedz: Zamawiający nie dopuszcza, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**28.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 6 z Zadania nr 26 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwość składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wydziela, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**29. ZADANIE NR 26, pozycja 4** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie cewnika dializacyjnego dwuświatłowego poliuretanowego o średnicy 12Fr i długości 15cm, 20cm, 24cm- pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedz: Zamawiający nie dopuszcza, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**30. ZADANIE NR 26, pozycja 5** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie cewnika dializacyjnego dwuświatłowego poliuretanowego o średnicy 14Fr i długości 15cm, 20cm, 24cm- pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedz: Zamawiający nie dopuszcza, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**31. ZADANIE NR 26, pozycja** 6 Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ ( cytrynian sodu ) w stężeniu 46,7% w postaci ampułko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej  czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie  przeciwzakrzepowe oraz  przeciwbakteryjne.  Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku co może doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. Pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania  dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji  podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak ( metaliczny posmak, mrowienie dłoni ) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania ( zachowane sterylne pole ) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym z przeliczeniem zamawianej ilości.

**Odpowiedz: Zamawiający nie dopuszcza, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**32. ZADANIE NR 39, pozycja 7** Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 7FR  o długości 13cm 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: echogeniczną igłę wprowadzającą ze znaczoną prowadnicą ‘J’,  łącznik wprowadzający typu ‘Y”, strzykawkę , skalpel,  cewnik PU widoczny w RTG, rozszerzacz, dwa koreczki heparynizowane,  naklejka identyfikująca pacjenta.

**Odpowiedz: Zamawiający nie dopuszcza, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**33. ZADANIE NR 39, pozycja 8** Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 7,5FR  o długości 15cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort   pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG,  rozszerzacz naczyniowy , znaczona prowadnica J-Flex Tip 0.032’’, dwa koreczki heparynizowane.

**Odpowiedz: Zamawiający nie dopuszcza, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**34**. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 -6  z Zadania nr 26  i stworzy osobny pakiet?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wydziela, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**35**. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 -8  z Zadania nr 39  i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwość składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wydziela, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**36**. W związku z chęcią przystąpienia do przetargu w zadaniu nr 6 prosimy o odpowiedź na pytanie odnośnie wzoru umowy. Czy zamawiający dopuści zmianę w paragrafie 6 pkt.7 umowy, dotyczącą formatu wystawianych faktur i pozwoli na wykreślenie formatu KT0 z umowy?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza w zakresie zadania nr 6.**

**37. Dotyczy pakietu nr 11 poz. 18** Ile sztuk kleszczyków Zamawiający wymaga w Pakiecie nr 11 poz. nr 18?

**Odpowiedz: Zamawiający wymaga 10 sztuk.**

**38. Dotyczy pakietu nr 31 poz. 4** Wnosimy o wydzielenie z Pakietu nr 31 poz. nr 4 oraz dopuszczenie drenażu o poniższych parametrach:

- sucha zastawka z funkcją wychyłową

- płynna regulacja siły ssania za pomocą pokrętła w zakresie od 0 do 45 cm H2O z dodatkowym wskaźnikiem informującym o rzeczywistej sile ssania (wydolności zewnętrznego źródła próżni)

- wyskalowana komora na wydzielinę o pojemności 1000 ml z zaworem spustowym z możliwością podłączenia worka o pojemności 1000 ml

- automatyczne zawory bezpieczeństwa ciśnienia dodatniego oraz wysokiego ujemnego,

- gruszka informująca o stanie rozprężenia płuca i umożliwiająca dodatkową ewakuację płynu,

- monitor przecieku powietrza

- port bezigłowy w komorze kolekcyjnej do pobierania próbek

- przystosowany do zawieszenia na łóżku

- zestaw sterylny, jednorazowego użytku.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wydziela, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**39.** Dotyczy § 8 ust. 3 wzoru umowy Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu wymiany towaru z 3 dni na 5 dni roboczych.

Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

**Odpowiedz: Zamawiający wprowadza zmianę w § 8 ust. 3 o następującej treści: „Wykonawca zobowiązuje się do realizacji reklamacji w ciągu 5 dni roboczych, licząc od chwili przekazania informacji o reklamacji, w sposób umożliwiający Wykonawcy zapoznanie się z jej treścią.”**

**40.** Dotyczy § 9 ust. 1.1 i 1.2 wzoru umowy Zamawiający może obciążyć Wykonawcę karami umownymi w wysokości 1% wartości brutto partii przedmiotu umowy nie dostarczonego zgodnie z zamówieniem (ust.1.1) oraz 5% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu umowy (ust. 1.2).

Uważamy, że zaproponowane przez Zamawiającego warunki powodują znaczącą dysproporcję w ewentualnych roszczeniach stron (wykonawcy przysługują jedynie odsetki w ustawowej wysokości).

Stoi to w sprzeczności zarówno z przepisami ustawy PZP (art. 14, 139 PZP) oraz art. 353 KC – tj niezgodności umowy z zasadami współżycia społecznego, jak również z art. 7 ust. 1 – czyli zasadą uczciwej konkurencji. Powyższe wymagania w zakresie kar umownych nałożonych na wykonawcę, prowadzą bowiem do ograniczenia konkurencji poprzez eliminację z ubiegania się o udzielenie zamówienia szerszego kręgu oferentów.

Dlatego też wnosimy o zmianę wysokości w/w kar umownych do wysokości 0,5%.

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.**

**41.** Zadanie 4, pozycja 2- Zwracamy się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji aby Zamawiający wydzielił z pakietu 4 pozycję 2 i umożliwił składanie ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę .

**Odpowiedz: Zamawiający nie wydziela, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**42.** Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

**Odpowiedz: Zamawiający nie przewiduje takiej możliwości.**

**43.** Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna 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 wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

**Odpowiedz: Zamawiający nie może zagwarantować realizacji przedmiotu zamowienia na danym poziomie, dostawy są uzależnione od bieżących potrzeb.**

**44.** 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. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniające wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

**Odpowiedz: Powyższy zapis jest wprowadzony do wzoru umowy w §10 ust. 4 oraz ust. 6.**

**45.** *Dotyczy wzoru umowy:* Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów do projektu umowy w§9, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą zgodnie i niewykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 3531 k.c. granice swobody umów:

*„Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn, za które odpowiada Zmawiający w wysokości 10% wynagrodzenia brutto pozostałego do zapłaty w zakresie części, której, odstąpienie dotyczy”*

**Odpowiedz: Zamawiający nie wprowadza powyższego zapisu do wzoru umowy.**

**46.** *Dotyczy wzoru umowy:* Prosimy o wprowadzenie poniższego zapisu do umowy: W przypadku opóźnienia terminu płatności Wykonawca ma prawo do naliczenia odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych, o których mowa w art. 4 pkt 3) ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz. U. z 2016, poz.684 t. j.).

**Odpowiedz: Zamawiający nie wprowadza powyższego zapisu do wzoru umowy.**

**47.** Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu do treści umowy:

 *„W sytuacji, kiedy Zamawiający nie ureguluje należności w terminie, Wykonawca, po 2-krotnym wezwaniu Zamawiającego (w odstępie 14 dni) do zapłaty, ma prawo wstrzymać dostawy do Zamawiającego do czasu uregulowania należności”*

**Odpowiedz: Zamawiający nie wprowadza powyższego zapisu do wzoru umowy.**

**48**. Zadanie nr 25 Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwane etykietą) lub  nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML. Zgodnie z najnowszym rozporządzeniem Ministerstwa Zdrowia "W sprawie standardów organizacyjnych opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii" wymaga się aby "materiał pobrany do badania umieszczony został w pojemniku oznaczanym w sposób umożlwiający identyfikację pacjenta albo zwłok, od których został pobrany". Jednocześnie Rozporządzenie wskazuje iż: "Pozostały po wykonaniu bloczków parafinowych materiał tkankowy przechowuje się przez okres co najmniej 28 dni od dnia ustalenia rozpoznania patomorfologicznego, w tym w wyniku badania pośmiertnego. Po upływie tego okresu materiał tkankowy jest poddawany utylizacji zgodnie z przepisami dotyczącymi postępowania z odpadami medycznymi." Oznacza to, iż pojemnik, w którym materiał jest przechowywany powinien być wysokiej jakości, a oznakowanie materiału musi pozwalać na jednoznaczne zweryfikowanie pacjenta, od którego pochodzi. Etykieta lub oznakowanie  w postaci nadruku lub techniki IML uniemożliwia przypadkowe zamazanie napisu poprzez kontakt z tuszem jak dzieje się  w przypadku zwyklej etykietki papierowej z drukarki  ( takie pojemniki również są dostępne na rynku). Pragniemy również zwrócić uwagę, iż zgodnie z tym samym rozporządzeniem: wymagane są "procedury dotyczące: transportu materiału do zakładu patomorfologii, zakładu albo pracowni cytomoetrii przepływowej i postepowania w przypadku uszkodzenia pojemników lub opakowań zbiorczych podczas transportu, zgodnie z normą PN-EN ISO/IEC 17020" w związku z czym pojemniki powinny również spełniać wszystkie kryteria mogące podlegać ocenie podczas inspekcji w tym oznakowanie w czasie transportu, na co pośrednio wskazuje powyższa norma określająca wymagania dotyczące działania różnych rodzajów jednostek przeprowadzających inspekcję. Zatem Zwracamy się do zamawiającego o potwierdzenie iż oferowane pojemniki muszą bezwzględnie posiadać na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety lub  nadruku lub oznakowania w postaci techniki IML wraz z informacjami dotyczącymi transportu materiału w formalinie. W przypadku braku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wskazanie powodu, oraz określenie czym kieruje się Zamawiający w stosowaniu produktów, które nie są dostosowane do specjalistycznego zastosowania jakim jest diagnostyka materiału onkologicznego.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**49**. Zadanie nr 25 Ze względu na charakter chemiczny standardowo stosowanych utrwalaczy (formalina) prosimy Zamawiającego o potwierdzenie wymogu posiadania piktogramów i oznaczeń na wszystkich pojemnikach do transportu materiału histopatologicznego.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**50. Dotyczy części nr 13:** Czy Zamawiający dopuści port żylny tytanowy o parametrach różniących się względem SIWZ:

- wysokość 14,6mm

- średnica komory 11,4mm

- waga 16g

- cewnik poliuretanowy o długości 760mm, o średnicy wew. 1,0, średnicy zew. 1,9mm, rozmiarze prowadnika 6F

- prowadnik J 500mm

- zestaw wprowadzający w składzie: cewnik, 1 łącznik zintegrowany, prostą igłę 20G, igłę zagiętą 20G, tępą igłę, hal żylny, cienkościenną igłę wprowadzającą 18G, zestaw kaniula rozrywalna/rozszerzadło, prowadnicę „J”, igłę do wlewu z odpinanymi skrzydełkami i mechanizmem zabezpieczającym przed samozakłuciem w rozmiarze 20Gx19mm, drenem i zaciskiem, dwie strzykawki (12ml), przyrząd do tunelizacji tępo zakończony zapakowany razem z zestawem wprowadzającym

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**51.** Zwracamy się do Zamawiającego o potwierdzenie, że wystarczające będzie dostarczanie faktur elektronicznych w formatach: Excel, Word lub Adobe, które będą mogły być skopiowane bezpośrednio z poczty elektronicznej.

Mając na uwadze powyższe, wskazać należy, iż dopuszczenie rozwiązania równoważnego jest dla Zamawiającego neutralne, gdyż w pełni spełnia jego oczekiwania w tym zakresie nie rodząc przy tym kłopotów technicznych lub konieczności podejmowania dodatkowych działań, zaś Wykonawcy umożliwia ubieganie się o udzielenie zamówienia i należyte jego wykonanie przy zachowaniu zasady zachowania uczciwej konkurencji.

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**52.** Zadanie nr 24 Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania opatrunków hydrożelowych do natychmiastowego zastosowania nakładanych bezpośrednio na ranę, które po nałożeniu na oparzone miejsce chłodzą je, łagodzą ból   i chronią przed zanieczyszczeniem ran. Po zastosowaniu na poparzone miejsce opatrunki można wielokrotnie zdejmować tak by kontrolować stan rany - opatrunek nie przykleja się do poparzonej powierzchni. Ponadto opatrunki nie zamazują obrazu rany. Opatrunki przeznaczone są do wszystkich oparzeń termicznych bez względu na ich stopień. Może być używany na każdej głębokości rany oparzeniowej: powierzchownej, częściowej, częściowo głębokiej i na całej grubości. Zgodne są z pH ludzkiej skóry. Opatrunek ma **formę materiału bazowego (poliester odporny na rozdarcia) z naniesionym półpłynnym żelem.**  Żel oparty jest na bazie wodnej, przez co z łatwością rozpuszcza się w wodzie i ulega całkowitej biodegradacji. Jest on całkowicie nieszkodliwy dla błon śluzowych i ma działanie bakteriostatyczne. Opatrunki są łatwe w transporcie, przechowywaniu i użyciu. Można je składować w temperaturze -5/+35ºC?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**53.** Czy Zamawiający w pozycji nr 1 dopuści możliwość zaoferowania opatrunku hydrożelowego, schładzającego, ratunkowego na twarz w rozmiarze 10x40 cm, który pokrywa taką samą powierzchnię ciała jak opatrunek 20x20 cm?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**54.** Czy Zamawiający w pozycji nr 2 dopuści możliwość zaoferowania opatrunku hydrożelowego, schładzającego, ratunkowego na twarz w rozmiarze 5x15 cm?

Zaoferowane wymiary opatrunków hydrożelowych są standardowymi wymiarami tego typu asortymentu. Dopuszczenie w/w zmian nie wpływa na wartość funkcjonalno – użytkową opatrunków. Poza tym zaakceptowanie w/w wymiarów pozwoli na złożenie ofert przez większą grupę Wykonawców, co wpłynie na uzyskanie przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

**Odpowiedz: Zamawiający nie dopuszcza, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**55.** Zadanie nr 34 Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania tamponady nosowej wykonanej z siateczki karboksymetylocelulozowej z wewnętrznym balonikiem kontrolowanym ciśnieniowo?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**56.** 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

Dla pozycji 4 – 12 Fr długości 15 cm, 17 cm, 20 cm, 25 cm

Dla pozycji 5 – 14 Fr długości 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 apirogenny kompletny do implantacji?

**Odpowiedz: Zamawiający nie dopuszcza, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**57.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4, 5 z zadania 26 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

**Odpowiedz: Zamawiający nie wydziela, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**58.** Zadanie 4: Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie Linii infuzyjnej  do podaży leków cytotoksycznych w sposób grawitacyjny. Linia Infuzyjna  transparentna o długości 210cm, posiada 2 rozgałęzienia z zastawkami antyzwrotnymi, odpowietrznik w części nakłuwającej, komora kroplowa z filtrem 15um na dnie. Średnica wewnętrzna drenu 3mm, średnica zewnętrzna 4,1mm. W części dystalnej wbudowany kranik trójdrożny, na końcu łącznik obrotowy  celem bezpiecznego i wygodnego połączenia, specjalna zatyczka z filtrem hydrofobowym która eliminuje ryzyko wycieku podczas wypełniania linii.  Dren z PCV, bez DEHP, sterylny, pakowany pojedynczo.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**59.** Zadanie 4: Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie linii infuzyjnej do podaży leków cytotoksycznych w sposób grawitacyjny. Linia infuzyjna  żółta o długości 215cm, posiada 2 rozgałęzienia z zastawkami antyzwrotnymi, odpowietrznik w części nakłuwającej, komora kroplowa z filtrem 15um. Średnica wewnętrzna drenu 3mm, średnica zewnętrzna 4,1mm. W części dystalnej wbudowany kranik trójdrożny z samouszczelniającym się i samo domykającym się zaworem bezigłowym, który można używać 140 razy w ciągu 7 dni przy zachowaniu prawidłowych zasad dezynfekcji, na końcu łącznik obrotowy  celem bezpiecznego i wygodnego połączenia, specjalna zatyczka z filtrem hydrofobowym która eliminuje ryzyko wycieku podczas wypełniania linii. Dren z PCV, bez DEHP, sterylny, pakowany pojedynczo.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**60.** Zadanie 4: Poz. 2 Prosimy o dopuszczenie Linii infuzyjnej  do podaży leków cytotoksycznych w sposób grawitacyjny, w tym paclitaxelu z filterm 0, 2μm.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**61.** Zadanie 4: Poz. 2 Prosimy o sprecyzowanie czy przyrząd do paklitakselu może zawierac PCV i DEHP?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**62.** Zadanie 4: Poz. 2 Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy przyrząd do paklitakselu ma uniemożliwiać kontakt toczonego leku z PCV i poliuretanem?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**63.** Zadanie 21: Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie bezigłowego do przygotowywania i pobierania  roztworów z fiolek i butelek, Posiada mechanizm odpowietrzający z filtrem hydrofobowym bakteryjnym 0,2 mikrona zapewniający wyrównywanie ciśnienia w fiolce w trakcie dodawania do niej rozpuszczalnika oraz w trakcie pobierania z niej roztworu leku, a także eliminujący powstawanie aerozolu roztworu leku. Filtr wbudowany na całej długości w część chwytną przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem.Objętość wypełnienia całego systemu- 0,35 ml. Czas stosowania 7  dni lub 140 aktywacji w zależności  co nastąpi pierwsze, przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji. Konstrukcja wykluczającą kontakt leku z PCV i aluminium, wolne od lateksu.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**64**. Zadanie 21: Poz. 1 Prosimy o sprecyzowanie czy spike powienien być wyposażony w kolec micro dzięki czemu jest możliwe całkowite wyciągnięcie dawki leku z fliolki?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**65.** Zadanie 21: Poz. 2 Prosimy o dopuszczenie uniwersalny przyrządu do transferu leków do worka Viaflo, z bocznym portem do dostrzyknięcia leku z samozamykającym się zaworem bezigłowym z silikonową membraną,  do wielokrotnego użycia – do 100 aktywacji lub 72 h (przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji), kompatybilny z wszystkimi zestawami do przetoczeń, bez DEHP, lateksu, sterylny, pakowany pojedynczo, opakowanie handlowe 25 szt. (w każdym opakowaniu instrukcja użycia) .

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**66.** Zadanie 21: Poz. 2. Prosimy o sprecyzowanie czy spike powinien być wyposażony w kolec micro tj. kolec z dwoma przeciwlegle umieszczonymi otworami, jednym na szczycie kolca, drugim w połowie jego długości. wzdłużnie ścięty w połowie swojej długości, dzięki czemu jest możliwe całkowite wyciągnięcie dawki leku z fliolki?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**67**. Zadanie 36: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowej pompy wykonanej z elastomerów, tak jak obecnie stosowane, o przepływie 5 ml/h, nominalny czas pracy 55h, z możliwością pracy przez 48h, objętość nominalna 275 ml, objętość maksymalna 335 ml. Posiadająca prędkości przepływu nadrukowane na obudowie, posiadająca specjalne pole na obudowie na którym można pisać. Posiadająca filtr cząsteczkowy oraz ogranicznik przepływu typu Luer Lock, posiadająca badania stabilności leków w urządzeniu. Pompa posiadająca obudowę blokującą promieniowanie UV o długości fali 380mm (blokuje promienie UVB, UVC i większość promieni UVA). Pompa posiadająca  filtr na przebiegu linii infuzyjnej eliminujący niebezpieczeństwo przetoczenia pęcherzyka powietrza. Nie zawiera DEHP. Port do napełniania umieszczony na obudowie urządzenia w centralnym miejscu.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. Zadanie 36: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowej pompy wykonanej z elastomerów,tak jak obecnie stosowane, o przepływie 2 ml/h, nominalny czas pracy 137,5h, z możliwością pracy przez 120h, objętość nominalna 275 ml, objętość maksymalna 335 ml. Posiadająca prędkości przepływu nadrukowane na obudowie, posiadająca specjalne pole na obudowie na którym można pisać. Posiadająca filtr cząsteczkowy oraz ogranicznik przepływu typu Luer Lock, posiadająca badania stabilności leków w urządzeniu. Pompa posiadająca obudowę blokującą promieniowanie UV o długości fali 380mm (blokuje promienie UVB, UVC i większość promieni UVA). Pompa posiadająca  filtr na przebiegu linii infuzyjnej eliminujący niebezpieczeństwo przetoczenia pęcherzyka powietrza. Nie zawiera DEHP. Port do napełniania umieszczony na obudowie urządzenia w centralnym miejscu.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. Zadanie 36: Poz. 1 i 2 : Prosimy o sprecyzowanie czy zamawiajacy wymaga by pompa elastomerowa zbudowana była w kształcie płaskiego dysku do ułatwia noszenie i transportowanie pompy przez pacjenta, a centralne umieszczenie portu do napełniania zapewnia łatwe i bezpieczne napełnienie pompy w pozycji leżacej.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. Zadanie 36: Poz. 1 i 2 : Prosimy o sprecyzowanie czy pompa ma być wyposażona w dren łączący min. 125 cm co zapewnia bezpieczneństwo noszenie pompy bez ryzka wyrwania drenu.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. Zadanie 18, pozycja 2 Czy Zamawiający ma na myśli osłonę na kończynę?

**Odpowiedz: Tak, Zamawiający miał na myśli osłonę na kończynę.**

1. Zadanie 18, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści osłonę na kończynę wykonaną z dwuwarstwowego laminatu w rozmiarze 30x60cm lub 30x80cm lub 35x120cm?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. Zadanie 22, pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści utrwalacz do badań cytologicznych o pojemności 200ml?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. Zadanie 28, pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści cewnik Thorax x trokarem w rozmiarze 24 lub 28?

**Odpowiedz: Zamawiający nie dopuszcza, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. Zadanie 28, pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści cewnik Thorax x trokarem w rozmiarze 28 lub 32?

**Odpowiedz: Zamawiający nie dopuszcza, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. Zadanie 28, pozycja 9-12 Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne 100% silikon o długości 50cm?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. Zadanie 28, pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny w rozmiarze 27?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. Zadanie 28, pozycja 12 Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne w rozmiarze 33?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. Zadanie 28, pozycja 18-22 Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby dreny Redon pakowane były prosto.

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**.

1. Zadanie 28, pozycja 18-22 Czy Zamawiający dopuści dreny Redon dostępne tylko o długości 70cm i 170cm?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. Zadanie 28, pozycja 35-39, 71-72, 75-76, 84 Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wydziela, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. Zadanie 28, pozycja 64 Czy Zamawiający dopuści zgłębnik Sengstakena dostępny w rozmiarach 18-20?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. Zadanie 33, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści igłę do pobierania leków z fiolki i rozpuszczania leków o szlifie ołówkowym z otworem bocznym?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. Zadanie 33, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści igły pakowane a’50sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. Zadanie 33, pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z wysokiej jakości P.T.F.E, z zastawką zapobiegająca cofaniu się podawanych filtrów ?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 8 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedz: Zamawiający wprowadza zmianę w § 8 ust. 3 o następującej treści: „Wykonawca zobowiązuje się do realizacji reklamacji w ciągu 5 dni roboczych, licząc od chwili przekazania informacji o reklamacji, w sposób umożliwiający Wykonawcy zapoznanie się z jej treścią.”**

**87**. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §9 ust. 1 pkt. 4), 5):

1. Wykonawca będzie zobowiązany zapłacić Zamawiającemu kary umowne w następujących przypadkach:

1. za każdy dzień zwłoki w dostawie zamówionej partii przedmiotu umowy – 0,5 % wartości brutto partii przedmiotu umowy nie dostarczonego zgodnie z zamówieniem, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto partii przedmiotu umowy nie dostarczonego zgodnie z zamówieniem;
2. za zwłokę w usunięciu wad jakościowych stwierdzonych przy odbiorze lub ujawnionych braków ilościowych, w wysokości 0,5% wynagrodzenia brutto partii przedmiotu umowy nie dostarczonego zgodnie z zamówieniem, za każdy dzień zwłoki, licząc od terminu wyznaczonego na ich usunięcie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto partii przedmiotu umowy nie dostarczonego zgodnie z zamówieniem.

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.**

1. Dotyczy zadania nr 17 Pytanie 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojedynczego przetwornika SafeSet z systemem pobierania krwi zawierającego: 1 port do pobierania krwi w linii, komora Macrodrip, długość linii 134cm, przetwornik do pomiaru krwawych ciśnień metodą bezpośrednią, zawierający system przepłukiwania obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydeł. Budowa kompletnej linii dającą wysoką częstotliwość własną >49Hz - zapewniającą wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów (typu róża). Linia wykonana z materiału apyrogennego i nietrombogennego; Przetwornik zawiera osobny port do testowania poprawności działania systemu pomiarowego. Bezpinowe połączenie przetwornika z kablem interfejsowym; zatrzaskowe połączenie przetwornika z kablem zabezpieczone wodoszczelnym kołnierzem. Tacka wyprofilowana typu blister–pack z tworzywa sztucznego , zamykana papierem laminowanym, gwarantuje łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia, a otwarcie tacki nie powoduje przemieszczenia elementów na niej ulokowanych; linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. Dotyczy SIWZ i wzoru umowy Pytanie 1Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę wysokości kar umownych wynikających z zapisów §9 ust. 1 pkt. 1 do 0,5 % wartości brutto niedostarczonego towaru?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy we wzorze umowy.**

1. Zadanie 22, poz.  1 Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. Zadanie 11, poz.2,5,6 Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. Czy w zad.3 poz.1 Zamawiający dopuści: Wchłaniany jałowy hemostatyk powierzchniowy ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy w formie gazy (pochodzenia roślinnego) o działaniu bakteriobójczym, potwierdzonym badaniami klinicznymi i przedklinicznymi in vivo i in vitro. Niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią hamujące rozwój szczepów MRSA, MRSE, PRSP, VRE, E. Coli. Zawartość grupy karboksylowej 18-21%. Okres wchłaniania 7-14 dni. Czas umozliwiający hemostazę: 2-8 minut. Rozmiar 5 cm x 7,5 cm?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. Czy w zad.3 poz.2 Zamawiający dopuści: Wchłaniany jałowy hemostatyk powierzchniowy ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy w formie gazy (pochodzenia roślinnego) o działaniu bakteriobójczym, potwierdzonym badaniami klinicznymi i przedklinicznymi in vivo i in vitro. Niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią hamujące rozwój szczepów MRSA, MRSE, PRSP, VRE, E. Coli. Zawartość grupy karboksylowej 18-21%.Okres wchłaniania 7-14 dni. Czas umozliwiający hemostazę: 2-8 minut. Rozmiar 5 cm x 35 cm?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. Czy w zad.3 poz.3 Zamawiający dopuści: Wchłaniany jałowy hemostatyk powierzchniowy ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy w formie gazy (pochodzenia roślinnego) o działaniu bakteriobójczym, potwierdzonym badaniami klinicznymi i przedklinicznymi in vivo i in vitro. Niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią hamujące rozwój szczepów MRSA, MRSE, PRSP, VRE, E. Coli. Zawartość grupy karboksylowej 18-21%. Okres wchłaniania 7-14 dni. Czas umożliwiający hemostazę: 2-8 minut. Rozmiar 10 cm x 20 cm?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. Czy w zad. 3 poz.4 Zamawiający dopuści produkt o okresie wchłaniania od 4 do 6 tygodni pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. Czy w zad. 3 poz.5 Zamawiający dopuści produkt o okresie wchłaniania od 4 do 6 tygodni i w rozmiarze 7 x 5 x 1 cm pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. Czy w zad. 3 poz. 6 Zamawiający dopuści: Wchłanialny, jałowy hemostatyk powierzchniowy z żelatyny wieprzowej w formie gąbki, elastyczny i niełamiący się, wchłaniający się od 4 do 6 tygodni, czas upłynnienia w ciągu 2 do 5 dni od nałożenia na krwawiącą błonę śluzową, o następujących wymaganiach - szczelnie przylegający i łączący się z krwawiąca tkanką zachowujący swoje właściwości i wymiary oraz kształt w kontakcie z krwią. Rozmiar 7 x 5 x 1 cm?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. Czy w zad. 3 poz. 7 Zamawiający dopuści: wosk kostny- mieszanina białego wosku pszczelego, wosku parafinowego i palmitynianu izopropylu. Połączone w proporcjach 72,45%-15,05%-12,50%?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. Ad par. 6 ust. 3 i 7 wzoru umowy Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wysyłania faktury osobno, a nie wraz z towarem. W przypadku naszej firmy, towar wysyłany jest z magazynu za granicą, natomiast faktury z biura mającego inną lokalizację, co uniemożliwia wysyłanie towaru i faktury razem. Do każdej dostawy dołączony jest dokument WZ (zawierający informacje o numerach katalogowych, numerach partii, terminu ważności i ilości towaru, a także odniesienie do umowy oraz zamówienia), faktura dostarczana jest w ciągu 48 godzin (list polecony priorytetowy). Istnieje także możliwość przesyłania skanu faktury lub faktury w formie pliku .pdf na adres mailowy wskazany przez Zamawiającego (zamiast faktury przesyłanej drogą pocztową), w dniu dostawy. Czy Zamawiający dopuszcza którąś z możliwości?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.**

Ad Zadanie 39:

1. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści wysokiej jakości igłę o rozmiarze 25G x 90mm z igłą prowadzącą 21 G x 30 mm ?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

1. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści wysokiej jakości igłę o rozmiarze26G x 90mm z igłą prowadzącą 21 G x 30 mm.?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

1. Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści wysokiej jakości igłę o rozmiarze 22G x 90mm z igłą prowadzącą?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

1. Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści wysokiej jakości igłę o rozmiarze 22G x 90mm z igłą prowadzącą 19 G x 30 mm?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

1. Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści wysokiej jakości igłę o rozmiarze 27G x 90mm z igłą prowadzącą 22 G x 30 mm?

**Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

1. Czy Zamawiający w pozycji 7 dopuści wysokiej jakości cewnik do wkłuć centralnych, 2-światłowy 7FR firmy ARROW, dł. 16 cm, 18/14 Ga, poliuretanowy w zestawie, w skład którego wchodzą: igła 18G x 6,35 cm, strzykawka Luer Slip 5 ml z otworem na prowadnik, hydrofilne rozszerzadło 8FR, nitinolowy prowadnik 0,032" x 45 cm umieszczony w specjalnym plastikowym, skalowanym podajniku z obrotowym, ząbkowanym kółkiem do wysuwania prowadnika, skrzydełka mocujące?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. Czy Zamawiający w pozycji 8 dopuści wysokiej jakości cewnik do wkłuć centralnych 3-światłowy 7FR firmy ARROW, dł. 16cm, z zastawkami luer-lock i kanałami wysokociśnieniowymi do szybkich wlewów, w skład którego wchodzą: igła 18G x 6,53 cm, strzykawka Luer Slip 5 ml z otworem na prowadnik, hydrofilne rozszerzadło 8FR, nitinolowy prowadnik 0,032" x 45 cm umieszczony w specjalnym plastikowym, skalowanym podajniku z obrotowym, ząbkowanym kółkiem do wysuwania prowadnika, skrzydełka mocujące?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

1. Czy Zamawiający wydzieli z zadania 11 pozycje 17,18? Wydzielenie pozwoli naszej firmie na złożenie oferty na konkurencyjne cenowo oraz jakościowo produkty.

**Odpowiedz: Zamawiający nie wydziela, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. ZADANIE 24 POZ. 2 Czy zamawiający dopuści mozliwość zaoferowania opatrunkuhydrożelowgo w rozmiarze 10 x 10 zamiast 15 x 15

**Odpowiedz: Zamawiający nie dopuszcza, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. ZADANIE35 Czy zamawiający dopuści ofertę na darmowe  wypożyczenie urządzenia do Terapii podciśnieniowej, urządzenia równoważnego z zastosowaniem, co posiadający przez Szpital urządzenie extri Care 2400, renomowanego niemieckiego producenta posiadającego pozytywne opinię z zastosowania w polskich szpitalach. Dopuszczenie darmowego wypożyczenia sprzętu pozwoli na dopuszczenie innych podmiotów do przetargu na akcesoria do pomp co zwiększy konkurencyjność ofert i pozwoli złożyć ofertę więcej niż jednemu podmiotowi. Wypożyczenie aparatu jest bezpłatne na okres trwania umowy na zbiorniki i zestawy opatrunkowe.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

 Czy Zamawiający w ramach pozycji 1-5 wyrazi zgode na zaoferowanie:

**111.** Pakiet nr 35 Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu opatrunkowego dużego do podciśnieniowej terapii leczenia ran składającysię z:

-opatrunku piankowego z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach 25 cm x 15 cm x 3,3 cm,

-samoprzylepnej podkładki z portem o wys 5 mm o wym. 8 cm x8cm połączonej z dwuświatłowym drenem z silikonu,

-3szt. samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 20 cm x 30 cm. Całość jałowo pakowana, umieszczona na poliprpylenowej tacce Zestaw kompatybilny z zaoferowanym na bezpłatne wypożyczenie aparatem do terapii podciśnieniowej.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**112.** ZADANIE 35 Poz. 2 i 3 –Czy zamawiający dopuści możliwość zaoferowania możliwość zaoferowania jałowegozbiornika na wydzielinę ze środkiem żelującym i filtrem niwelujacym zapach wydzieliny o pojemności 300 ml, z filtrami powietrznym i węglowym wbudowanymi w zbiornik, połączonego z dwuświatłowymdrenemz silikonu o długości 180  cm. kompatybilnym z zaoferowanym na bezpłatne wypożyczenie aparatem do terapii podciśnieniowej.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**113.** ZADANIE 35 Poz. 4- Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zestawu opatrunkowego średniego (M) do podciśnieniowej terapii leczenia ran składającysię z:

-opatrunku piankowego z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach18 cm x 12,5cm x 3,3 cm

-samoprzylepnej podkładki z portem o wys 5 mm o wym. 8 cm x8cm połączonej z dwuświatłowym drenem z silikonu,

-2szt. samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 20 cm x 30 cm. Całość jałowo pakowana, umieszczona na poliprpylenowej tacce Zestaw kompatybilny z zaoferowanym na bezpłatne wypożyczenie aparatem do terapii podciśnieniowej.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**114.** ZADANIE 35 Poz. 5 Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego zbiornika na wydzielinę ześrodkiem żelującym i filtrem niwelujacym zapach wydzieliny o pojemności800 ml, z filtrami powietrznym i węglowym wbudowanymi w zbiornik, połączonego z dwuświatłowym drenem z silikonu o długości 180 cm. Kompatybilnym z zaoferowanym na bezpłatne wypożyczenie aparatem do terapii podciśnieniowej.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**115.** ZADANIE35 Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie dostarczania asortymentu w zadaniu 35 w opakowaniach zbiorczych po 3szt. w przeliczeniu ceny na szt.?

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**116.** Czy w zadaniu nr 3 w ostatniej pozycji- wosk kostny , Zamawiający dopuści gramaturę 2,95

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**117. Pakiet 36** Pyt. 1 – Czy Zamawiający dopuści: Czy Zamawiający w poz. 1-4 dopuści: przenośny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy z silikonu, obudowa kodowana kolorystycznie w zależności od prędkości przepływu, posiada filtr cząsteczkowy oraz filtr powietrza na przebiegu linii infuzyjnej, który zapewnia usuwanie powietrza podczas wlewu i zapobiega przedostawaniu się powietrza do pacjenta, **podanie leku odbywa się w bezpiecznym dla pacjenta i personelu systemie zamkniętym**, pompy wyposażone w**zamknięty układ bezigłowy**w części wypełnienia pompy, co zapobiega przenikaniu leku do otoczenia, w momencie odłączenia strzykawki system automatycznie się zamyka, **bez konieczności zastosowania koreczka Luer Lock, co zabezpiecza przed rozproszeniem zarówno leku resztkowego**, **jak również jakichkolwiek oparów przez cały czas podawania leków**, posiada badania stabilności leków w urządzeniu, obudowa blokująca promieniowanie UV, nie zawiera DEHP, posiada białą etykietę do naklejenia na pompę, rozmiary:

• Pozycja 1 - przepływ 5 ml/h, nominalny czas pracy 60h, objętość minimalna 180ml, nominalna 300ml, maksymalna 360ml, **przy wypełnieniu pompy objętością 240 ml, czas pracy wynosi 48h**;

• Pozycja nr 2 – przepływ 2 ml/h, nominalny czas pracy 150h, objętość minimalna 180ml, nominalna 300ml, maksymalna 360ml, **przy wypełnieniu pompy objętością 240 ml, czas pracy wynosi 120h**?

Zgoda Zamawiającego umożliwi naszej firmie przystąpienie do przetargu na zasadzie wolnej konkurencji i zaoferowanie wysokiej jakości wyrobów medycznych włoskiej firmy SURGIKA a dla Zamawiającego wybór spośród więcej niż jednego Wykonawcy będzie korzystniejszy ze względów ekonomicznych.

**Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**UWAGA : Informacja dotycząca udzielonych powyżej odpowiedzi.**

**W przypadku gdy Zamawiający w wyniku udzielonych odpowiedzi dopuścił tolerancję np. wymiarów, parametrów, Zamawiający wymaga wskazania w formularzach cenowych zaoferowanego przez Wykonawcę: wymiarów, parametrów itd.**

**Zapraszamy do składania ofert w terminie podanym w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i Ogłoszenia o zamówieniu.**

**ZATWIERDZAM**

KOMENDANT FILII

1 Wojskowego Szpitala Klinicznego z Polikliniką SPZOZ w Lublinie Filia w Ełku

/-/ płk mgr inż. Tomasz GRAF

Sporz. Aneta Rydzewska

Tel: 87/ 621-99-36

Data: 14-08-2018r.