

BZP.38.382-43.....18

Jastrzębie - Zdrój, 31.10.2018 r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawy specjalistycznych wyrobów medycznych BZP.38.382-43.18**

### **WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ ORAZ ZMIANA TREŚCI SIWZ Z DNIA 31.10.2018 r.**

W związku ze złożonymi pytaniami odnośnie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity - Dz. U. z 2017 r. poz. 1579), Zamawiający wyjaśnia co następuje oraz wprowadza do SIWZ następujące zmiany:

#### **Pytanie 1 (dotyczy pakietu 32)**

Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowe będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 151097:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

- a) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15107:2015?
- b) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?
- c) c) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 32 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi za pomocą glukometru. Paski testowe umożliwiają wykonywanie pomiarów glikemii ze świeżych próbek pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krwi żyłnej – kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego. Objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5 ul. Zakres pomiaru: dolna granica mniejsza/równa 20 mg/dl; górna granica większa/równa 600 mg/dl. Czas pomiaru: 5 sekund. Zakres przechowywania pasków w temp. Min. od w temp. 2-32 st°C. Paski testowe do glukometrów mają umożliwiać pomiary w zakresie hematokrytu min 35-60%. Zamawiający wymaga automatycznego kodowanie glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów), funkcji „automatycznego wyrzutu paska testowego na zewnątrz” po wykonaniu pomiaru, dużego ekranu z podświetlanymi cyframi oraz możliwości

prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l oraz mg/dl. Na paskach testowych wykorzystywany jest enzym GDH-FAD. Glukometry i paski testowe muszą mieć możliwość kontroli na min 2 poziomach za pomocą płynów kontrolnych, które dostarczane mają być w ramach umowy. Płyny kontrolne ważne po otwarciu 6 miesięcy. Zamawiający wymaga by paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym. Wymaga się by glukometr posiadał certyfikat weryfikacji ISO 15197:2015 - który ma być dołączony do oferty oraz potwierdzony w instrukcji obsługi w języku polskim. Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia w ramach umowy glukometrów, oraz materiałów eksploatacyjnych (baterie) w ilości niezbędnej do zapewnienia nieprzerwanej pracy glukometrów. Wykonawca jest zobowiązany także w ramach umowy do wymiany zużytych lub zepsutych glukometrów. Wymagane jest przeprowadzanie walidacji glukometrów przez producenta w ramach umowy w terminie wyznaczonym przez zamawiającego. Do oferty ma zostać dołączona instrukcja obsługi pasków i glukometrów w języku polskim.

który otrzymuje nowe brzmienie:

Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi za pomocą glukometru. Paski testowe umożliwiają wykonywanie pomiarów glikemii ze świeżych próbek pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krwi żyłnej – kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego. Objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5 ul. Zakres pomiaru: dolna granica mniejsza/równa 20 mg/dl; górna granica większa/równa 600 mg/dl. Czas pomiaru: 5 sekund. Zakres przechowywania pasków w temp. Min. od w temp. 2-32 st°C. Paski testowe do glukometrów mają umożliwiać pomiary w zakresie hematokrytu min 35-60%. Zamawiający wymaga automatycznego kodowanie glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów), funkcji „automatycznego wyrzutu paska testowego na zewnątrz” po wykonaniu pomiaru, dużego ekranu z podświetlanymi cyframi oraz możliwości prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l oraz mg/dl. Na paskach testowych wykorzystywany jest enzym GDH-FAD. Glukometry i paski testowe muszą mieć możliwość kontroli na min 2 poziomach za pomocą płynów kontrolnych, które dostarczane mają być w ramach umowy. Płyny kontrolne ważne po otwarciu 6 miesięcy. Zamawiający wymaga by paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym. Wymaga się by glukometr posiadał certyfikat weryfikacji ISO 15197:2015 – **oraz być zgodny z normą EN ISO 15107:2015 który ma być dołączony wraz z pierwszą dostawą przedmiotu zamówienia lub na wezwanie Zamawiającego oraz potwierdzony w instrukcji obsługi w języku polskim.** Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia w ramach umowy glukometrów, oraz materiałów eksploatacyjnych (baterie) w ilości niezbędnej do zapewnienia nieprzerwanej pracy glukometrów. Wykonawca jest zobowiązany także w ramach umowy do wymiany zużytych lub zepsutych glukometrów. Wymagane jest przeprowadzanie walidacji glukometrów przez producenta w ramach umowy w terminie wyznaczonym przez zamawiającego. Do oferty ma zostać dołączona instrukcja obsługi pasków i glukometrów w języku polskim.

### **Pytanie 2 (dotyczy pakietu 32)**

Czy Zamawiający wymaga glukometr z dużym ekranem z podświetlanymi cyframi oraz z podświetlaną szczeliną?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 32 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi za pomocą glukometru. Paski testowe umożliwiają

wykonywanie pomiarów glikemii ze świeżych próbek pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krwi żyłnej– kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego. Objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5 ul. Zakres pomiaru: dolna granica mniejsza/równa 20 mg/dl; górna granica większa/równa 600 mg/dl. Czas pomiaru: 5 sekund. Zakres przechowywania pasków w temp. Min. od w temp. 2-32 st°C. Paski testowe do glukometrów mają umożliwiać pomiary w zakresie hematokrytu min 35-60%. Zamawiający wymaga automatycznego kodowanie glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów), funkcji „automatycznego wyrzutu paska testowego na zewnątrz” po wykonaniu pomiaru, dużego ekranu z podświetlanymi cyframi oraz możliwości prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l oraz mg/dl. Na paskach testowych wykorzystywany jest enzym GDH-FAD. Glukometry i paski testowe muszą mieć możliwość kontroli na min 2 poziomach za pomocą płynów kontrolnych, które dostarczane mają być w ramach umowy. Płyny kontrolne ważne po otwarciu 6 miesięcy. Zamawiający wymaga by paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym. Wymaga się by glukometr posiadał certyfikat weryfikacji ISO 15197:2015 – oraz być zgodny z normą EN ISO 15107:2015 który ma być dołączony wraz z pierwszą dostawą przedmiotu zamówienia lub na wezwanie Zamawiającego oraz potwierdzony w instrukcji obsługi w języku polskim. Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia w ramach umowy glukometrów, oraz materiałów eksploatacyjnych (baterie) w ilości niezbędnej do zapewnienia nieprzerwanej pracy glukometrów. Wykonawca jest zobowiązany także w ramach umowy do wymiany zużytych lub zepsutych glukometrów. Wymagane jest przeprowadzanie walidacji glukometrów przez producenta w ramach umowy w terminie wyznaczonym przez zamawiającego. Do oferty ma zostać dołączona instrukcja obsługi pasków i glukometrów w języku polskim.

który otrzymuje nowe brzmienie:

Paski testowe do oznaczenia poziomu cukru we krwi za pomocą glukometru. Paski testowe umożliwiają wykonywanie pomiarów glikemii ze świeżych próbek pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krwi żyłnej– kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego. Objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5 ul. Zakres pomiaru: dolna granica mniejsza/równa 20 mg/dl; górna granica większa/równa 600 mg/dl. Czas pomiaru: 5 sekund. Zakres przechowywania pasków w temp. Min. od w temp. 2-32 st°C. Paski testowe do glukometrów mają umożliwiać pomiary w zakresie hematokrytu min 35-60%. Zamawiający wymaga automatycznego kodowanie glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów), funkcji „automatycznego wyrzutu paska testowego na zewnątrz” po wykonaniu pomiaru, dużego ekranu z podświetlanymi cyframi **oraz z podświetlaną szczeliną** oraz możliwości prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l oraz mg/dl. Na paskach testowych wykorzystywany jest enzym GDH-FAD. Glukometry i paski testowe muszą mieć możliwość kontroli na min 2 poziomach za pomocą płynów kontrolnych, które dostarczane mają być w ramach umowy. Płyny kontrolne ważne po otwarciu 6 miesięcy. Zamawiający wymaga by paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym. Wymaga się by glukometr posiadał certyfikat weryfikacji ISO 15197:2015 – **oraz być zgodny z normą EN ISO 15107:2015 który ma być dołączony wraz z pierwszą dostawą przedmiotu zamówienia lub na wezwanie Zamawiającego oraz potwierdzony w instrukcji obsługi w języku polskim.** Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia w ramach umowy glukometrów, oraz materiałów eksploatacyjnych (baterie) w ilości niezbędnej do zapewnienia nieprzerwanej pracy glukometrów. Wykonawca jest zobowiązany także w ramach umowy do wymiany zużytych lub zepsutych glukometrów. Wymagane jest przeprowadzanie walidacji glukometrów przez producenta w ramach umowy w terminie wyznaczonym przez zamawiającego. Do oferty ma zostać dołączona instrukcja obsługi pasków i glukometrów w języku polskim.

**Pytanie 3 (dotyczy pakietu 32)**

Czy Zamawiający wymaga glukometru, który posiadać możliwość oznaczania glikemii przed i po posiłku?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 32 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie, „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi za pomocą glukometru. Paski testowe umożliwiają wykonywanie pomiarów glikemii ze świeżych próbek pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krwi żyłnej– kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego. Objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5 ul. Zakres pomiaru: dolna granica mniejsza/równa 20 mg/dl; górna granica większa/równa 600 mg/dl. Czas pomiaru: 5 sekund. Zakres przechowywania pasków w temp. Min. od w temp. 2-32 st°C. Paski testowe do glukometrów mają umożliwiać pomiary w zakresie hematokrytu min 35-60%. Zamawiający wymaga automatycznego kodowanie glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów), funkcji „automatycznego wyrzutu paska testowego na zewnątrz” po wykonaniu pomiaru, dużego ekranu z podświetlanymi cyframi oraz z podświetlaną szczeliną oraz możliwości prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l oraz mg/dl. Na paskach testowych wykorzystywany jest enzym GDH-FAD. Glukometry i paski testowe muszą mieć możliwość kontroli na min 2 poziomach za pomocą płynów kontrolnych, które dostarczane mają być w ramach umowy. Płyny kontrolne ważne po otwarciu 6 miesięcy. Zamawiający wymaga by paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym. Wymaga się by glukometr posiadał certyfikat weryfikacji ISO 15197:2015 – oraz być zgodny z normą EN ISO 15107:2015 który ma być dołączony wraz z pierwszą dostawą przedmiotu zamówienia lub na wezwanie Zamawiającego oraz potwierdzony w instrukcji obsługi w języku polskim. Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia w ramach umowy glukometrów, oraz materiałów eksploatacyjnych (baterie) w ilości niezbędnej do zapewnienia nieprzerwanej pracy glukometrów. Wykonawca jest zobowiązany także w ramach umowy do wymiany zużytych lub zepsutych glukometrów. Wymagane jest przeprowadzanie walidacji glukometrów przez producenta w ramach umowy w terminie wyznaczonym przez zamawiającego. Do oferty ma zostać dołączona instrukcja obsługi pasków i glukometrów w języku polskim.

który otrzymuje nowe brzmienie:

Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi za pomocą glukometru. Paski testowe umożliwiają wykonywanie pomiarów glikemii ze świeżych próbek pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krwi żyłnej– kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego. Objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5 ul. Zakres pomiaru: dolna granica mniejsza/równa 20 mg/dl; górna granica większa/równa 600 mg/dl. Czas pomiaru: 5 sekund. Zakres przechowywania pasków w temp. Min. od w temp. 2-32 st°C. Paski testowe do glukometrów mają umożliwiać pomiary w zakresie hematokrytu min 35-60%. Zamawiający wymaga automatycznego kodowanie glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów), funkcji „automatycznego wyrzutu paska testowego na zewnątrz” po wykonaniu pomiaru, dużego ekranu z podświetlanymi cyframi **oraz z podświetlaną szczeliną** oraz możliwości prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l oraz mg/dl. **Glukometr musi posiadać możliwość oznaczenia glikemii przed i po posiłku.** Na paskach testowych wykorzystywany jest enzym GDH-FAD. Glukometry i paski testowe muszą mieć możliwość kontroli na min 2 poziomach za pomocą płynów kontrolnych, które dostarczane mają być w ramach umowy.

Płyny kontrolne ważne po otwarciu 6 miesięcy. Zamawiający wymaga by paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym. Wymaga się by glukometr posiadał certyfikat weryfikacji ISO 15197:2015 – **oraz być zgodny z normą EN ISO 15107:2015 który ma być dołączony wraz z pierwszą dostawą przedmiotu zamówienia lub na wezwanie Zamawiającego oraz potwierdzony w instrukcji obsługi w języku polskim.** Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia w ramach umowy glukometrów, oraz materiałów eksploatacyjnych (baterie) w ilości niezbędnej do zapewnienia nieprzerwanej pracy glukometrów. Wykonawca jest zobowiązany także w ramach umowy do wymiany zużytych lub zepsutych glukometrów. Wymagane jest przeprowadzanie walidacji glukometrów przez producenta w ramach umowy w terminie wyznaczonym przez zamawiającego. Do oferty ma zostać dołączona instrukcja obsługi pasków i glukometrów w języku polskim.

**Pytanie 4 (dotyczy pakietu 32)**

Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczowej pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 5 (dotyczy pakietu 38)**

Prosimy o wydzielenie poz.2 tj. łyżki do videolaryngoskopu do osobnego pakietu. Obecny kształt pakietu uniemożliwia złożenie oferty producentowi łyżek i videolaryngoskopów McGrath.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 6 (dotyczy pakietu 17)**

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (worki stomijne pakowane po 30 sztuk w opakowaniu handlowym, płytki stomijne pakowane po 5 sztuk w opakowaniu handlowym, pasta gojąca w paskach po 10 sztuk w opakowaniu handlowym)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 17 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie, „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

L.p	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość
1	Pasta gojąca w paskach, przylegająca do wilgotnych powierzchni, tworząca środowisko sprzyjające gojeniu i chroniąca skórę przed uszkodzeniem, opakowanie po 10 szt	opakowanie	14
2	Puder do wchłaniania wilgoci ze skóry wokół stomii, pojemność 25g, puder utrzymuje skórę w suchości i zmniejsza jej podrażnienia	szt.	20
3	Worek stomijny pediatryczny przezroczysty lub z nadrukiem, otwarty, dwuczęściowy z zamknięciem na rzepy , które umożliwia otwieranie w celu opróżnienia i zamykanie worka w dowolnym momencie, w opakowaniu po 30 szt.  Wielkość 17mm oraz wielkość 27mm,	op a 30 szt	120 szt (4 opakowania)
4	Płytki (przylepiec) stomijna pediatryczna ,bez otworu (otwór do wycięcia) , o płaskim profilu, bez krawędzi, złożony z termoplastycznego tworzywa samoprzylepnego, w opakowaniu po 10 szt.  - wielkość 17mm , oraz - wielkość 27mm ,	op a 10 szt	100 szt (10 opakowań)

który otrzymuje nowe brzmienie:

L.p	Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość
1	Pasta gojąca w paskach, przylegająca do wilgotnych powierzchni, tworząca środowisko sprzyjające gojeniu i chroniąca skórę przed uszkodzeniem, opakowanie po 10 szt	opakowanie	14
2	Puder do wchłaniania wilgoci ze skóry wokół stomii, pojemność 25g, puder utrzymuje skórę w suchości i zmniejsza jej podrażnienia	szt.	20
3	Worek stomijny pediatryczny przezroczysty lub z nadrukiem, otwarty, dwuczęściowy z zamknięciem na rzepy , które umożliwia otwieranie w celu opróżnienia i zamykanie worka w dowolnym momencie, w opakowaniu po 30 szt.  Wielkość 17mm oraz wielkość 27mm,	op a 30 szt	120 szt (4 opakowania)
4	Płytki (przylepiec) stomijna pediatryczna ,bez otworu (otwór do wycięcia) , o płaskim profilu, bez krawędzi, złożony z termoplastycznego tworzywa samoprzylepnego, w opakowaniu po 5 szt lub 10 szt.	op a 5 szt op a 10 szt	<b>100 szt (20 opakowań) lub</b>

- wielkość 17mm , oraz - wielkość 27mm ,	<b>100 szt</b> (10 opakowań)
---	---------------------------------

**Pytanie 7 (dotyczy wzoru umowy)**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wysyłania faktury osobno nie wraz z towarem, gdyż w przypadku naszej firmy towary wysyłany jest z Magazynu na Węgrzech natomiast faktury z biura z Warszawy co uniemożliwia wysyłania towar i faktury razem. Do każdej dostawy dołączony jest dokument WZ, faktura dostarczana jest w ciągu 48 godzin (list polecony priorytetowy). Istnieje możliwość przesyłania skanu faktury na adres mailowy wskazany przez Zamawiającego (zamiast faktury przesyłanej drogą pocztową, wybór opcji należy do Zamawiającego) Czy Zamawiający dopuszcza, którąś z możliwości?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 8 (dotyczy pakietu nr 2)**

Czy Zamawiający dla zwiększenia konkurencyjności składanych ofert dopuści złożenie osobnej oferty na pozycję 9 Pakietu 2 i zaferowanie zestawów z silikonowym zgłębnikiem o długości 60 cm zakończonym kopułką, rozmiar 16F, 18F i 20 F.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 9 (dotyczy pakietu nr 15)**

Czy Zamawiający w pozycji 2 Pakietu nr 15 dopuści zaferowanie rurek o średnicy 23 mm i długości 88 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 10 (dotyczy pakietu nr 23)**

Do jakiej klipsownicy mają pasować klipsy opisane w Pakiecie 23.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 23 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie, „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

„Klipsy tytanowe duże o wymiarach przed zamknięciem 8,0 mm i 12,0 mm po zamknięciu, pakowane w magazynki po 6 klipsów w magazynku i 18 magazynków w opakowaniu, posiadające wewnętrzne i zewnętrzne rowkowanie zabezpieczające przed zsunięciem się z naczynia i wysunięciem z klipsownicy.

który otrzymuje nowe brzmienie

„Klipsy tytanowe duże o wymiarach przed zamknięciem 8,0 mm i 12,0 mm po zamknięciu, pakowane w magazynki po 6 klipsów w magazynku i 18 magazynków w opakowaniu, posiadające wewnętrzne i zewnętrzne rowkowanie zabezpieczające przed zsunięciem się z naczynia i wysunięciem z klipsownicy, kompatybilne z **klipsownicą producenta Johnson&Johnson Ethicon**”

**Pytanie 11 (dotyczy pakietu nr 41)**

Czy Zamawiający dla zwiększenia konkurencyjności składanych ofert dopuści złożenie osobnej oferty na pozycję 3 Pakietu 41.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 12 (dotyczy pakietu nr 41)**

Czy Zamawiający w pozycji 1 Pakietu nr 41 dopuści zaoferowanie zgłębników o długości 24 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 13 (dotyczy pakietu nr 41)**

Czy Zamawiający w pozycji 2 Pakietu nr 41 dopuści zaoferowanie zgłębników wykonanych z silikonu, długość zgłębnika 60 cm, rozmiar ch 16/60 cm, ch 18/60 cm, ch 20/60 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 14 (dotyczy pakietu nr 10 pozycja 4)**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14FR i długości 20 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 14 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepłą, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 15 (dotyczy pakietu nr 10 pozycja 4)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 z pakietu 10 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 16 (dotyczy wzoru umowy)**

Czy Zamawiający dokona modyfikacji treści ust. 9 i 10 § 3 wzoru umowy poprzez ich całkowite wykreślenie?



Uzasadnienie:

Kwestie ewentualnych windykacji wierzytelności powstałych w trakcie realizacji zawartej umowy przetargowej, w sposób wystarczający regulują zapisy ust. 7 i 8 § 3.

Nakładanie na Wykonawcę bardzo wysokich kar, w sytuacji kiedy Wykonawca – wobec braku zapłaty za dostarczany rzetelnie towar – musi dochodzić swoich praw w tym zakresie, jest karygodne i niedopuszczalne z punktu widzenia równości stron umowy. W potencjalnie możliwej sytuacji, kiedy Zamawiający nie wywiązuje się ze swojego podstawowego obowiązku wynikającego z umowy i nie dokonuje terminowo płatności za otrzymany towar, Wykonawca nie może zostać pozbawiony możliwości dochodzenia swych należności, przy wsparciu innych podmiotów do tego predysponowanych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 17 (dotyczy wzoru umowy)**

Czy Zamawiający dokona modyfikacji treści ust. 2 § 6 wzoru umowy (cyt.):

2. *Dostawy zostaną odebrane na podstawie dowodu dostawy, tj. faktury VAT.*

i nada mu proponowany zapis o treści:

2. *Dostawy zostaną odebrane na podstawie dowodu dostawy, tj. faktury VAT. Dopuszcza się przesłanie kopii faktury na adres mailowy Zamawiającego ..... lub faxem na nr ..... w dniu wysyłki towaru, z jednoczesnym zachowaniem warunku niezwłocznego wysłania pocztą przez Wykonawcę oryginału faktury na adres Zamawiającego.*

**UZASADNIENIE:**

W przypadku usytuowania magazynów i spedycji Wykonawcy poza siedzibą jego biura, gdzie wystawiane są faktury za realizowane dostawy towarów, brak jest możliwości dołączenia faktury do dostarczanego wyrobu medycznego (wysyłce zawsze towarzyszy dokument WZ). Naszym zdaniem wystarczające będzie przekazanie Zamawiającemu skanu faktury, na podstawie której możliwe będzie np. przyjęcie towaru do magazynu Zamawiającego. Na potrzeby księgowości – oryginał faktury zostanie niezwłocznie dostarczony pocztą.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

We wzorze umowy Załącznik nr 4 do SIWZ w § 6 ust.2 zmienia zapis z:

„Dostawy zostaną odebrane na podstawie dowodu dostawy, tj. faktury VAT”

który otrzymuje nowe brzmienie:

„Dostawy zostaną odebrane na podstawie dowodu dostawy, tj. dokument WZ zgodnie z § 3 ust.2.”

**Pytanie 18 (dotyczy wzoru umowy)**

Czy Zamawiający dokona modyfikacji treści ust. 1, ppkt. a-e § 8 wzoru umowy (cyt.):

1. *Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci kary umowne:*

- a) w wysokości 8% wartości umowy brutto w przypadku odstąpienia od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;
- b) w wysokości 10% wartości brutto niewykonanej lub nienależycie wykonanej części zamówienia w przypadku, gdy dana dostawa będzie obejmować przedmioty umowy o złej jakości, przedmioty umowy nie posiadające deklarowanych właściwości oraz przedmioty umowy w ilości niezgodnej z zamówieniem;
- c) w wysokości 0,1% wartości brutto dostawy, jednak nie mniej niż 100 złotych, za każdy dzień opóźnienia przekraczający termin realizacji dostawy lub termin wymiany wadliwego przedmiotu umowy;
- d) w przypadku nie wywiązania się z obowiązku Wykonawcy określonego w § 4 ust. 9 Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 1% wartości umowy brutto;
- e) w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy z przyczyn innych niż wymienione w ust. 1 lit. a) do d) Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 3% wartości umowy brutto.

i nada im proponowany zapis:

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci kary umowne:
  - a) w wysokości 8% wartości brutto niezrealizowanej części umowy w przypadku odstąpienia od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;
  - ~~b) w wysokości 10% wartości brutto niewykonanej lub nienależycie wykonanej części zamówienia w przypadku, gdy dana dostawa będzie obejmować przedmioty umowy o złej jakości, przedmioty umowy nie posiadające deklarowanych właściwości oraz przedmioty umowy w ilości niezgodnej z zamówieniem;~~
  - c) w wysokości 1% wartości brutto opóźnionej lub reklamowanej dostawy, za każdy dzień opóźnienia przekraczający termin realizacji dostawy lub termin wymiany wadliwego przedmiotu umowy;
  - ~~d) w przypadku nie wywiązania się z obowiązku Wykonawcy określonego w § 4 ust. 9 Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 1% wartości umowy brutto;~~
  - ~~e) w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy z przyczyn innych niż wymienione w ust. 1 lit. a) do d) Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 3% wartości umowy brutto.~~

Uzasadnienie:

- a) Kara, jaka potencjalnie może zostać nałożona na Wykonawcę za zawinione przez niego rozwiązanie umowy, nie może być wygórowana lub/i nieproporcjonalna do wymiernej wartości przewinienia, za które zostaje ona nałożona. W żadnej też mierze kara ta nie może obejmować części umowy, która wcześniej została już rzetelnie i należyście zrealizowana. Wyłącznie zapis w postulowanej, zmodyfikowanej treści, będzie pozostawał w zgodzie z art. 484 ust. 1,2 Kodeksu Cywilnego.
- b) Wnioskujemy o całkowite wykreślenie punktu b), ponieważ kwestie odszkodowawcze w tym zakresie, w sposób wystarczający regulowane są zapisami zawartymi w § 8 pkt. 1.c umowy, a dublowanie kar jest niedopuszczalne z punktu widzenia prawa.
- c) Wnioskujemy o miarkowanie wysokości kary.

- d) Wnioskujemy o wykreślenie w całości punktu d), ponieważ kwestie odszkodowawcze w tym zakresie, w sposób wystarczający regulowane są zapisami zawartymi w § 8 pkt. 1.c, a dublowanie kar jest niedopuszczalne z punktu widzenia prawa.
- e) Wnioskujemy o wykreślenie w całości punktu e), z powodu całkowitej niejasności i braku sprecyzowania przyczyn, za które Zamawiający daje sobie prawo do naliczenia wygórowanej (liczonej od całej wartości umowy) kary.  
Pozostawienie przez Zamawiającego takiego zapisu w jego obecnej formie potencjalnie stwarza pole do nadużyć w omawianym zakresie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 19 (dotyczy pakietu 9 pozycja 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie portu naczyniowego o poniższej specyfikacji :

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.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 20 (dotyczy pakietu 9 pozycja 2)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu wprowadzającego o poniższych parametrach : Igła do nakłucia 70mm, prowadnik „J” w podajniku o długości 53cm, rozrywalny desilet dla cewnika 9F, dylator

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 21 (dotyczy pakietu 9 pozycja 4)**

Prosimy o dopuszczenie igły do portów bez kołnierza fizelinowego. Pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 22 (dotyczy pakietu 9 pozycja 5)**

Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliksymetylenu z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych do mocowania portu. Port w rozmiarze

26x21x10mm i wadze 5,5g, objętość wypełnienia 0,4ml. Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy cewnik w rozmiarze 7,2FR lub 6,5FR o długości 60 cm. 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 22G x 0,7 mm o dł. 25 mm, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca 18Gx70 mm, przewód "J"(60 cm) w podajniku umożliwiającym obsługę jedną ręką, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI. Dodatkowo w zestawie bezpieczna wysokociśnieniowa igła Hubera z przedłużką z możliwością obsługi jedną ręką 20Gx20mm , sterylne obłożenie, bezlateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel, bańka Raulersona. W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 23 (dotyczy pakietu 40 pozycja 1,2)**

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu nr 40 pozycji nr 1 oraz 2. Wydzielenie pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie oferty korzystnej cenowo, przy zachowaniu najwyższej jakości.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 24 (dotyczy pakietu 5 pozycja 1)**

Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie 5 poz.1** dren łączący do przerywanego odsysania o średnicy wew. 6mm, dł. 200 cm, sterylny, opakowanie podwójne: wew. koperta foliowa, zew. folia-papier (jakie obecnie używane są w placówce) spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 25 (dotyczy pakietu 5 pozycja 7)**

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz.7 wymaga, żeby jednorazowe wkłady workowe 1000ml o spłaszczonym kształcie były kompatybilne z pojemnikami wielorazowymi 1000ml o spłaszczonym kształcie z poz.2 oraz jednorazowe wkłady workowe 2000ml i 3000ml z poz.7 o kształcie okrągłym były kompatybilne z pojemnikami wielorazowymi 2000ml z poz.3 i 3000ml z poz.4 o kształcie okrągłym?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 26 (dotyczy pakietu 16 pozycja 2)**

Czy Zamawiający wyłączy z **Pakietu 16 poz.2** i dopuści klipsy tytanowe medium / large w magazynkach po 6 sztuk o wym. 8,10mm x 5,3mm x 9,10mm kompatybilne z klipsownicą wielorazową Aesculap Chifa spełniające pozostałe wymagania SIWZ w odrębny pakiet nr 16A, pozwoli to na przystąpienie większej ilości oferentów oraz uzyskanie korzystniejszej ceny?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 27 (dotyczy pakietu 20)**

Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie 20** worki ekstrakcyjne o pojemności do wyboru 200ml, 400ml, 800ml o średnicy 54-100mm; szer.85-160mm i dł.200-205mm w zależności od pojemności, pozostałe parametry zgodne z wymaganiami Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 28 (dotyczy pakietu 23)**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 23 klipsy tytanowe o wymaganych parametrach w rozmiarze dużym L o wym. przed zamknięciem 11,9mm po zamknięciu 12,3mm kompatybilne z klipsownicą firmy Ethicon, pakowane w magazynki po 6sztuk i 20 magazynków w opakowaniu (konfekcjonowane wg. zapotrzebowania Zamawiającego 4 opakowania po 18 magazynków? Czy Zamawiający wymaga by w każdym opakowaniu z klipsami tytanowymi znajdowały się samoprzylepne kontrolki identyfikujące, do wklejania w protokole operacyjnym pacjenta, zawierające producenta, datę przydatności, datę produkcji i nr serii, po jednej sztuce do każdego magazynka z klipsami?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 29 (dotyczy pakietu 36)**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 36 wymaga by w każdym opakowaniu z klipsami polimerowymi znajdowały się samoprzylepne kontrolki identyfikujące, do wklejania w protokole operacyjnym pacjenta, zawierające producenta, datę przydatności, datę produkcji i nr serii, po jednej sztuce do każdego magazynka z klipsami?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 30 (dotyczy pakietu 37)**

Czy Zamawiający wyłączy z **Pakietu 37 poz. 1-2** i dopuści Zestawy do drenażu opłucnej o następujących parametrach: Zestaw do biernego i czynnego drenażu klatki piersiowej z wyeliminowaną przestrzenią martwą - pracujący w pozycji pionowej oraz leżącej (istotne między innymi podczas transportu) Zestaw może być podłączony pacjentowi natychmiast po wyjęciu z opakowania bez żadnych czynności wstępnych – bez wypełniania jakichkolwiek komór płynem

- komora kolekcyjna o pojemności 1000 ml (wersja pediatryczna 400 ml) z podziałką co 10 ml oraz wydzieloną podziałką dla precyzyjnego pomiaru małych objętości
- komora kolekcyjna z zaworem spustowym z możliwością opróżniania do worka
- płynna mechaniczna regulacja siły ssania w zakresie od 0 do 45 cm H<sub>2</sub>O
- wyskalowany optyczny wskaźnik membranowy informujący o faktycznej sile ssania
- sucha mechaniczna zastawka jednokierunkowa o stałym oporze
- wydzielona komora z siedmiostopniową skalą do oceny wielkości przecieku doopłucnowego
- automatyczne odbarczanie wysokiego ujemnego podciśnienia w opłucnej

- podwójny zawór odbarczający zabezpieczający przed wzrostem ciśnienia w drenowanych komorach w kierunku dodatnim
- kontrolka sygnalizująca rozprężenie płuc
- posiadający bezigłowy port do pobierania próbek
- wyposażony w wieszak do zawieszenia na ramie łóżka oraz chwytak do transportu a także zaczep mocujący do ubrania pacjenta
- opcjonalnie kompatybilny worek na treść o poj. 1000 ml - wyposażony w korek zamykający?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 31 (dotyczy pakietu 28)**

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 Dualpack dopuści oryginalny dren Y o długości 152 cm? W związku ze zmianą poddostawcy wszystkie dreny do oryginalnego wyposażenie do wstrzykiwaczy kontrastu OPTOVANTAGE mają długość 152cm z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

W formularzu asortymentowo cenowym Załącznik nr 1 do SIWZ w pakiecie 28 pozycja 1

„Dualpack 2 x200 ml- dren Y 150 cm z jedną zastawką wstrzymującą Lub wolne od ftalanów, jednorazowe zestawy wkładowe o wytrzymałości ciśnieniowej 350 PSI, składające się z dwóch oddzielnie pakowanych kompletów, w tym:

zestaw A:

§ 1 x wkład o pojemności 200 ml

§ 1 x łącznik niskociśnieniowy o dł. 150 cm, z jedną zastawką wstrzymującą, z trójkątnym Y gdzie długość ramion trójkąta Y jest różna i wynosi odpowiednio: dla odgałęzienia po stronie kontrastu +/- 10 cm i dla odgałęzienia po stronie roztworu NaCl +/- 25 cm

§ złącze szybkiego napełniania typu „J”

zestaw B:

§ 1 x wkład o pojemności 200 ml

§ 1 x ostrze typu „Spike”

§ 1 x złącze szybkiego napełniania typu „J” ”

który otrzymuje nowe brzmienie:

„Dualpack 2 x200 ml- dren Y **od 150 do 152 cm** z jedną zastawką wstrzymującą Lub wolne od ftalanów, jednorazowe zestawy wkładowe o wytrzymałości ciśnieniowej 350 PSI, składające się z dwóch oddzielnie pakowanych kompletów, w tym:

zestaw A:

§ 1 x wkład o pojemności 200 ml

§ 1 x łącznik niskociśnieniowy o dł. 150 cm, z jedną zastawką wstrzymującą, z trójkątnym Y gdzie długość ramion trójkąta Y jest różna i wynosi odpowiednio: dla odgałęzienia po stronie kontrastu +/- 10 cm i dla odgałęzienia po stronie roztworu NaCl +/- 25 cm

§ złącze szybkiego napełniania typu „J”

zestaw B:

§ 1 x wkład o pojemności 200 ml

§ 1 x ostrze typu „Spike”

§ 1 x złącze szybkiego napełniania typu „J” ”

### **Pytanie 32 (dotyczy pakietu 28)**

Do poz. 3 Czy Zamawiający dopuszcza dren o długości 152 cm atestowany przez producenta wstrzykiwacza kontrastu OPTIVANTAGE, kompatybilny z wkładami 200ml, opisanymi w poz. 2 pakietu nr 28.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

W formularzu asortymentowo cenowym Załącznik nr 1 do SIWZ w pakiecie 28 pozycja 3 „Dren 150 cm bez trójnika (opakowanie po 50 sztuk) kompatybilny z wkładami z pozycji 2”

### **który otrzymuje nowe brzmienie:**

„Dren **od 150 do 152 cm** bez trójnika (opakowanie po 50 sztuk) kompatybilny z wkładami z pozycji 2”

### **Pytanie 33 (dotyczy pakietu 33)**

Ze względu na to, że opis przedmiotu zamówienia, podając opis katalogowy pasków testowych do glukometrów konkretnego producenta, specyfikuje tym samym wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy i ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do wyrobu tego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób monopol na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (zawartymi w art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) możliwość realnego wykonywania pomiaru stężenia ciał ketonowych zamiast „ostrzeżenia ketonowego” (które w rzeczywistości opisuje jedynie arbitralnie przyjęty próg stężenia glikemii – nie wnosząc żadnych konkretnych informacji na temat rzeczywistego występowania ciał ketonowych we krwi pacjenta); i) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; j) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45<sup>0</sup>C, przechowywanie 4-

30°C; k) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź:

[Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ](#)

**Pytanie 34 (dotyczy pakietu 33)**

Zgodnie z wytycznymi Farmakopei Polskiej Zamawiający, jako jednostka magazynująca leki, musi posiadać pomieszczenia magazynowe umożliwiające przechowywanie leków w temperaturze nie wyższej niż 25°C. Z kolei obowiązujące, potwierdzone w stosownych, aktualnych Rozporządzeniach przepisy BHP dotyczące maksymalnego obciążenia termicznego w miejscu pracy (WBGT) wykluczają możliwość pracy personelu w Szpitalu Zamawiającego w temperaturze wynoszącej powyżej 30°C. W związku z powyższym prosimy o usunięcie z SIWZ bezzasadnego wymogu możliwości przechowywania oferowanych pasków testowych w temperaturze 2-32°C i dopuszczenie pasków testowych z możliwością przechowywania w temperaturze 4-30°C.

Odpowiedź:

[Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ](#)

**Pytanie 35 (dotyczy pakietu 32 i 33)**

Czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, które w instrukcji obsługi zawierają uwagę, że paski nie mogą być stosowane jako jedyny instrument pomiarowy u osób „poważnie chorych” (bez wskazania jakich grup pacjentów dotyczy to określenie)?

Odpowiedź:

[Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ](#)

**Pytanie 36 (dotyczy pakietu 20)**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na worki ekstrakcyjne wykonane z poliuretanu, które charakteryzują się znaczną odpornością na rozerwanie oraz nie posiadają porowatej struktury, która mogłaby stanowić nieszczelną barierę: objętość worka 220 mm. Worek posiada nitkę zaciskową. Średnica ramienia worka 10 cm. Szerokość 6,5 cm długość 15 cm?

Odpowiedź:

[Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.](#)

**Pytanie 37 (dotyczy pakietu 42 pozycja 2)**

Czy Zamawiający może określić czy wyczuwalny indykator ma być co 45stopni czy 90 stopni?

Odpowiedź:

[Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:](#)

[w pakiecie nr 42 pozycja 2 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:](#)

[„Kranik trójdrożny z wyczuwalnym induktorem pozycji otwarty/zamknięty z przedłużaczem 10cm”](#)



który otrzymuje nowe brzmienie:

„Kranik trójdrożny z wyczuwalnym induktorem pozycji otwarty/zamknięty z przedłużaczem 10cm, **wyczuwalny indykator ma być co 90 stopni**”

**Pytanie 38 (dotyczy pakietu 42 pozycja 3 i 4)**

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na rampę z przedłużaczem o dł. 50cm, pozostałe parametry wg SIWZ.?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 42 pozycja 4 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

„Rampa pięciokranikowa z wyraźnym oznaczeniem pozycji otwarty / zamknięty, obrót 90° z przedłużaczem 10cm”

który otrzymuje nowe brzmienie:

„Rampa pięciokranikowa z wyraźnym oznaczeniem pozycji otwarty / zamknięty, obrót 90° z przedłużaczem 10cm **lub 50 cm**”

**Pytanie 39 (dotyczy pakietu 42 pozycja 5)**

Czy skala ma być wyposażona w system z możliwością ustawiania punktu zerowego?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 42 pozycja 5 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

„Skala wielorazowa do pomiaru OCŻ”

który otrzymuje nowe brzmienie:

„Skala wielorazowa do pomiaru OCŻ” **Skala wyposażona w system z możliwością ustawienia punktu zerowego.**

**Pytanie 40 (dotyczy pakietu 5)**

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania równoważny system do odsysania pod warunkiem bezpłatnego wyposażenia szpitala, na czas trwania umowy, w niezbędne oprzyrządowanie (pojemniki do wkładów, uchwyty).

System nasz charakteryzuje się prostotą i bezpieczeństwem obsługi oraz następującymi cechami użytkowymi:

Pozycja 2, 3, 4

Pojemniki wielorazowego użytku do systemu ssącego o pojemności 1000 ml, 2000 ml, i 3000 ml, z

uchwytem do mocowania, z precyzyjną skalą pomiarową, wyskalowane co 100 ml, o wysokości odpowiednio 15 cm (Pojemnik 1000 ml), 27 cm (Pojemnik 2000 ml), i 39 cm (Pojemnik 3000 ml). Wyposażone w zaczep do mocowania na standardowych wieszakach do szyn modura. Nie posiadają zintegrowanego króćca obrotowego typu schodkowego – wszystkie potrzebne przyłącza (próżnia, pacjent) znajdują się w pokrywie wkładu. Można je sterylizować w temperaturze 121 °C.

#### Pozycja 7

Wkłady workowe jednorazowego użytku do wyżej wymienionych wielorazowych pojemników, ze zintegrowaną pokrywą do systemu ssaka próżniowego o pojemności 1000 ml, 2000 ml, i 3000 ml. Podłączenie do pacjenta w górnej części wkładu (uniwersalny łącznik gładki). Wkłady uszczelniane automatycznie po włączeniu ssania bez konieczności wciskania wkładu w pojemnik. Każdy wkład jest wyposażony w filtr antybakteryjny, z zastawką hydrofobową odcinającą ssanie po napełnieniu się wkładu i zapobiegającą wypływowi wydzieliny do źródła ssania. W pokrywie wkładu znajdują się 2 porty (pacjent, próżnia), oraz szeroki port do pobierania próbek i/lub wsypywania proszku żelującego, uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu oraz zabezpieczenie zwrotne przed cofaniem się wydzieliny do pacjenta (w postaci zintegrowanej z pokrywą zatyczki do zabezpieczenia portu pacjenta po zakończeniu ssania). Przy wymianie wkładu odłącza się dreny jedynie z pokrywy wkładu, bez konieczności odłączania źródła ssania. Możliwość połączenia w tandem - rozmiar 2000 ml i 3000 ml.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196) który spełnia zalecenia Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych. Deklarujemy bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki (o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku i uchwyty w przypadku wybrania naszej oferty.

#### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

#### Pytanie 41 (dotyczy pakietu 14)

Czy Zamawiający miał na myśli w Pakiecie nr 14 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?

#### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

#### Pytanie 42 (dotyczy pakietu 52)

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 52 próżnościąg położniczy jałowy, jednorazowego użytku do wspomaganego porodu, posiadający odpowiednio wyprofilowany uchwyt oraz atraumatyczną miseczkę w kształcie „dzwonu” (kielicha) Ø miseczki 64mm posiadająca miękkie, elastyczne krawędzie lub „grzybka” Ø miseczki 50mm wyginająca się o 90° w każdym kierunku, z pompą wytwarzającą stabilne, stałe podciśnienie przy minimalnym wysiłku, z łatwo dostępnym zaworem zwalniającym próżnię w postaci skrzydełek oraz czytelnym wskaźnikiem próżni w kształcie zegara. Rodzaj miseczki do wyboru.

Oferowany przez nas próżnościąg położniczy zapewnia lekarzowi bezpieczną i komfortową obsługę, a rodzącej kobiecie maksymalny komfort.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 52 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie, „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

„Próżnościąg położniczy jednorazowego użytku, wyposażony w pompkę oraz wskaźnik podciśnienia w skali od 100 do 760 mmHg, znaczniki 5,5 cm i 11 cm. Atraumatyczna, miękka miseczka: w kształcie grzybka średnica miseczki 50 mm wyginająca się 90 stopni w każdym kierunku lub w kształcie dzwonka średnica miseczki 64 mm posiadająca miękkie, elastyczne krawędzie. (w zależności od potrzeb) lub próżnościąg położniczy jednorazowego użytku o parametrach:

- próżnościąg z pompką oraz wskaźnikiem podciśnienia w skali od 100 do 700mmHg
- znaczniki 11cm oraz 6cm
- atraumatyczna miękka miseczka wyłożona gąbką o średnicy 50mm

Pelota próżnościągu ma kształt spłaszczonej miseczki o niskoprofilowym kształcie, posiada elastyczne połączenie z rączką. wskaźnik siły trakcji- dla bezpieczeństwa pociągania za część przodującą.

Próżnościąg można stosować przy wszystkich ułożeniach główki oraz cięciu cesarskim”

który otrzymuje nowe brzmienie:

„Próżnościąg położniczy jednorazowego użytku, wyposażony w pompkę oraz wskaźnik podciśnienia w skali od 100 do 760 mmHg, znaczniki 5,5 cm i 11 cm. Atraumatyczna, miękka miseczka: w kształcie grzybka średnica miseczki 50 mm wyginająca się 90 stopni w każdym kierunku lub w kształcie dzwonka średnica miseczki 64 mm posiadająca miękkie, elastyczne krawędzie. (w zależności od potrzeb) lub próżnościąg położniczy jednorazowego użytku o parametrach:

- próżnościąg z pompką oraz wskaźnikiem podciśnienia w skali od 100 do 700mmHg
- znaczniki 11cm oraz 6cm
- atraumatyczna miękka miseczka wyłożona gąbką o średnicy 50mm

Pelota próżnościągu ma kształt spłaszczonej miseczki o niskoprofilowym kształcie, posiada elastyczne połączenie z rączką. wskaźnik siły trakcji- dla bezpieczeństwa pociągania za część przodującą.

Próżnościąg można stosować przy wszystkich ułożeniach główki oraz cięciu cesarskim”

**lub**

**próżnościąg położniczy jałowy, jednorazowego użytku do wspomaganego porodu, posiadający odpowiednio wyprofilowany uchwyt oraz atraumatyczną miseczkę w kształcie „dzwonu” (kielicha) Ø miseczki 64mm posiadająca miękkie, elastyczne krawędzie lub „grzybka” Ø miseczki 50mm wyginająca się o 90° w każdym kierunku, z pompką wytwarzającą stabilne, stałe podciśnienie przy minimalnym wysiłku, z łatwo dostępnym zaworem zwalniającym próżnię w postaci skrzydełek oraz czytelnym wskaźnikiem próżni w kształcie zegara. Rodzaj miseczki do wyboru.**

**Pytanie 43 (dotyczy pakietu 32)**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

1. PARAMETRY	
	PASKI TESTOWE

METODA POMIARU	biosensoryczna
ENZYM	dehydrogenaza glukozy
WIELKOŚĆ PRÓBKII	0,6 µl
TYP KRWI	włośniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa
JEDNOSTA MIARY	mg/dl
ZAKRES POMIARU	20-500 mg/dl
CZAS POMIARU	5 sek
ZAKRES HEMATOKTYTU	15-65 %
CZUJNIK MINIMALNEJ OBJĘTOŚCI	badanie nie rozpocznie się przy zbyt małej wielkości próbki
MOŻLIWOŚĆ DOKROPLENIA	nie
PAKOWANIE PASKÓW	Pojedynczo , po 100 pasków w opakowaniu zbiorczym.
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	4-30 stopni
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	15-40 STOPNI
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego

współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach?

PARAMETRY	GLUKOMETR
PROCEDURA TESTOWA	amperometria
KALIBRACJA	osocze
TECHNIKA KALIBRACJI w celu zwiększenia dokładności pomiaru	mechaniczna (pasek kalibrujący)
WYŚWIETLACZ	CYFRY 1,9 CM
PAMIĘĆ	1000 wyników
ZASILANIE	2 baterie CR 2032
ILOŚĆ POMIARÓW PRZY 1 BATERII	3000
AUTOMATYCZNE WYŁACZENIE	po 120 sek
WAGA	33-37 gramów
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	OD -20 DO 60 STOPNI
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	10-50 STOPNI
KOMUNIKATY	LO, HI, KETONES
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego

Brak automatycznego wyrzutu paska	Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru
-----------------------------------	--

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 44 (dotyczy wzoru umowy)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawa faktury nie była połączona wraz z dostawą towaru? Uzasadnienie: Oferent nie posiada magazynu oraz nie prowadzi produkcji na terenie Polski. Przedmiot zamówienia transportowany jest z Niemiec, a faktura wysyłana jest do Zamawiającego pocztą poleconą z biura w Warszawie. Do każdorazowej dostawy dołączony jest list przewozowy zawierający szczegółowy wykaz zamówionego asortymentu.

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że udzielił odpowiedzi na powyższe w pytaniu nr 17.

**Pytanie 45 (dotyczy pakietu 32)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin ważności płynów kontrolnych wynosił 90 dni od momentu otwarcia opakowania lub do upływu terminu ważności?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 46 (dotyczy pakietu 1 pozycja 1)**

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki do karmienia, znakowane kolorystycznie, mogą być bezpiecznie stosowane przez 2 tygodnie potwierdzone oświadczeniem producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 1 pozycja 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie, „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

„Zgłębnik do karmienia długość min 40 cm max 50 cm (skalowanych co 1cm), znakowany kolorystycznie, cewniki do karmienia mają być bezpiecznie stosowane do 4 tygodni z potwierdzeniem fabrycznie nadrukowaną przez producenta informacją na opakowaniu, wskaźniki głębokości – rozmiar: Fr 4, Fr 5, Fr 6, Fr 7, Fr 8, Fr 10 (według potrzeb zamawiającego)”

który otrzymuje nowe brzmienie:

„Zgłębnik do karmienia długość min 40 cm max 50 cm (skalowanych co 1cm), znakowany kolorystycznie, cewniki do karmienia mają być bezpiecznie stosowane przez **2 tygodnie** z potwierdzeniem fabrycznie nadrukowaną przez producenta informacją na opakowaniu, wskaźniki głębokości – rozmiar: Fr 4, Fr 5, Fr 6, Fr 7, Fr 8, Fr 10 (według potrzeb zamawiającego)”

**Pytanie 47 (dotyczy pakietu 1 pozycja 3)**

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe bez zatyczki?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 48 (dotyczy pakietu 1 pozycja 4)**

Czy Zamawiający dopuści sondy Sengstakena, sterylne rozm. 18CH, 20CH?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 1 pozycja 4 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie, „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

„Sonda Sengstakena, sterylna rozm. 18CH,21 Ch”

który otrzymuje nowe brzmienie:

„Sonda Sengstakena, sterylna rozm. 18CH,21 Ch **lub rozmiar 18 Ch, 20 Ch**”

**Pytanie 49 (dotyczy pakietu 6 pozycja 3)**

Czy Zamawiający dopuści opakowania papier-folia?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 50 (dotyczy pakietu 7 pozycja 4)**

Czy Zamawiający dopuści worki do godzinowej zbiórki moczu z drenem dwuświatłowym posiadające 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki, w worku oraz pomiędzy komorą pomiarową a drenem, dren przy wejściu do komory zabezpieczony specjalną osłoną zabezpieczającą przed niedrożnością?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 51 (dotyczy pakietu 7 pozycja 7)**

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya posiadające min. 2 otwory drenujące, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 52 (dotyczy pakietu 8 pozycja 1)**

Czy Zamawiający dopuści cewniki Pezzera z min. 3 otworami?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 53 (dotyczy pakietu 8 pozycja 2)**

Czy Zamawiający dopuści dreny Penrose'a wykonane z transparentnego silikonu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 54 (dotyczy pakietu 8 pozycja 3)**

Czy Zamawiający dopuści dreny Kehra w rozmiarze 450x180mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 55 (dotyczy pakietu 8 pozycja 4)**

Czy Zamawiający dopuści dreny Redona o długości 80cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 56 (dotyczy pakietu 8 pozycja 5)**

Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne wykonane z 100% silikonu rozmiary: 18, 20, 24, 26, 27, 30, 33, 37 o długości 50cm, każdy rozmiar możliwy do zamówienia w wersji z siedmioma otworami?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 8 pozycja 5 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie, „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

„Dren brzuszny wykonany z silikonowego, optymalnie dobranej sprężystości i giętkości materiału: rozmiar: ch18, ch20, ch24 – o długości 40cm (do wyboru przez zamawiającego)- rozmiar: ch26, ch28, ch30, ch32, ch34, ch 36, - o długości 40 cm lub 60 cm (do wyboru przez zamawiającego) Każdy rozmiar możliwy do zamówienia w wersji z trzema lub siedmioma otworami”

który otrzymuje nowe brzmienie:

„Dren brzuszny wykonany z silikonowego, optymalnie dobranej sprężystości i giętkości materiału: rozmiar: ch18, ch20, ch24 – o długości 40cm (do wyboru przez zamawiającego)- rozmiar: ch26, ch28, ch30, ch32, ch34, ch 36, - o długości 40 cm lub 60 cm (do wyboru przez zamawiającego) Każdy rozmiar możliwy do zamówienia w wersji z trzema lub siedmioma otworami **lub dreny brzuszne wykonane z 100% silikonu rozmiary: 18, 20, 24, 26, 27, 30, 33, 37 o długości 50cm, każdy rozmiar możliwy do zamówienia w wersji z siedmioma otworami”**

**Pytanie 57 (dotyczy pakietu 13 pozycja 4-5)**

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi z barwnym oznaczeniem rozmiaru na konektorze i numerycznym na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący

sposób:

w pakiecie nr 13 pozycja 4-5 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie, „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

„poz 4) „Cewnik do bezurazowego odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi, prostopadłe ścięcie, o otworach nie przekraczającym 50% otworu centralnego, matowa powierzchnia cewnika, sterylny o długości 30 cm, lub 40cm rozmiar Ch 05 i Ch 04 długości 30cm . Cewnik ma posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany rozmiar na opakowaniu.

poz 5) Cewnik do bezurazowego odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi, prostopadłe ścięcie, o otworach nie przekraczającym 50% otworu centralnego, matowa powierzchnia cewnika tzn. zmrożona, z barwnym i numerycznym oznaczeniem rozmiaru na cewniku lub konektorze, sterylny, rozmiar: ch06/40cm lub 50 cm, ch08/40cm lub 50 cm, ch10/40cm lub 50 cm, ch12/60cm lub 50 cm, ch14/60cm lub 50 cm, ch16/60cm lub 50 cm, ch18/60cm lub 50 cm (według potrzeb Zamawiającego)”

który otrzymuje nowe brzmienie:

„poz 4) „Cewnik do bezurazowego odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi, prostopadłe ścięcie, o otworach nie przekraczającym 50% otworu centralnego, matowa powierzchnia cewnika, sterylny o długości 30 cm, lub 40cm rozmiar Ch 05 i Ch 04 długości 30cm . Cewnik ma posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany rozmiar na opakowaniu **lub barwne oznaczenie rozmiaru na konektorze i numerycznym na opakowaniu jednostkowym**”

poz 5) „Cewnik do bezurazowego odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi, prostopadłe ścięcie, o otworach nie przekraczającym 50% otworu centralnego, matowa powierzchnia cewnika tzn. zmrożona, z barwnym i numerycznym oznaczeniem rozmiaru na cewniku lub konektorze, **lub barwne oznaczenie rozmiaru na konektorze i numerycznym na opakowaniu jednostkowym** sterylny, rozmiar: ch06/40cm lub 50 cm, ch08/40cm lub 50 cm, ch10/40cm lub 50 cm, ch12/60cm lub 50 cm, ch14/60cm lub 50 cm, ch16/60cm lub 50 cm, ch18/60cm lub 50 cm” (według potrzeb Zamawiającego)”

**Pytanie 58 (dotyczy pakietu 39 pozycja 1)**

Czy Zamawiający dopuści termometry elektroniczne z czasem pomiaru ok. 10 sekund, zakres pomiarowy temperatury od 32°C do 42,9°C?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 59 (dotyczy wzoru umowy)**

W celu przyspieszenia kontaktu, prosimy o dopisanie do umowy adresu mailowego przedstawiciela/osoby odpowiedzialnej za realizację umowy po stronie Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

We wzorze umowy Załącznik nr 4 do SIWZ w § 7 zmienia zapis z:



„Osobą odpowiedzialną za nadzór nad prawidłową realizacją umowy jest:

- a) ze strony Zamawiającego – Pani Adriana Pawlas – Naczelną Pielęgniarką (32 47 84 530),  
Pani Adrianna Łokieć – Kierownik Apteki Szpitalnej (32 47 84 330)
- b) ze strony Wykonawcy - Pan(i) .....  
*(imię i nazwisko, tel. kontaktowy)”*

który otrzymuje nowe brzmienie:

„Osobą odpowiedzialną za nadzór nad prawidłową realizacją umowy jest:

- a) ze strony Zamawiającego – Pani Adriana Pawlas – Naczelną Pielęgniarką (32 47 84 530),  
**apawlas@wss2.pl**  
Pani Adrianna Łokieć – Kierownik Apteki Szpitalnej (32 47 84 330) **alokiec@wss2.pl**
- b) ze strony Wykonawcy - Pan(i) .....  
*(imię i nazwisko, tel. kontaktowy)”*

**Pytanie 60 (dotyczy pakietu nr 47)**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania igły kulkowej z końcówką luer, o wymiarach 1,20x80mm, sklasyfikowanej jako wyrób medyczny w klasie I sterylnej? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 47 pozycja 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie, „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

„Igła kulkowa - (luer-lock, 1,20 x 81 mm), jednorazowa, sterylna, pokowana pojedynczo, wykonana ze stali nierdzewnej martenzytycznej, klasa II a.”

który otrzymuje nowe brzmienie:

„Igła kulkowa - (luer-lock, 1,20 x 81 mm) **lub (luer, 1,20 x 80 mm)** jednorazowa, sterylna, pakowana pojedynczo, wykonana ze stali nierdzewnej martenzytycznej, klasa II a. **lub Klasa I”**

**Pytanie 61 (dotyczy pakietu nr 27 poz. 1)**

Prosimy o dopuszczenie osłony uchwytu lampy operacyjnej, wykonanej z twardego plastikowego pierścienia o średnicy zewnętrznej 115 mm i wewnętrznej od 15mm do max.48mm ze schodkowym mocowaniem uchwytu oraz foliowej osłony, w rozmiarze uniwersalnym dla uchwytów o średnicy maks. 48 mm i długości do 15 cm, jałowej, pakowanej podwójnie w worek foliowy i opakowanie papierowo-foliowe, na opakowaniu min. 3 samoprzylepne etykiety do dokumentacji.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 62 (dotyczy pakietu nr 26 poz. 3-6)**

Zwracam się z zapytaniem do Zamawiającego o dopuszczenie w ww. postępowaniu w pakiecie nr 26, poz 3-6 produktów równoważnych. Wskazanie w formularzu cenowym przez Zamawiającego

produktów konkretnego producenta (w tym przypadku Eprus) dyskwalifikuje z rynku złożenie oferty innych dostawców. Każdy wykonawca powinien mieć umożliwiony dostęp (równy) do udziału w postępowaniu. Zamawiający nie może zarówno faworyzować, jak i uniemożliwiać, czy utrudniać udziału w postępowaniu niektórym wykonawców, gdyż stanowi to oczywiste naruszenie dwóch podstawowych zasad prawa zamówień publicznych: zasady równości i zasady konkurencji, o którym mówi Art. 7 ust. 1 ustawy PZP.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 26 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ wprowadza następujący zapis:

**\*Zamawiający dopuszcza produkty równoważne pod warunkiem spełnienia poniższych wymogów:**

**- Poz 1 i poz 2 – pojemnik-tuby kompatybilne z Unguatorem ES firmy Gako typ 04E100MOD.035**

**- Poz 3- poz 8 – pojemniki muszą spełniać wymogi zawarte w FP XI tom I odnośnie pojemników i zamknięć z tworzywa sztucznego do celów farmaceutycznych”**

**Pytanie 63 (dotyczy wzoru umowy)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 3 ust. 5 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 64 (dotyczy wzoru umowy)**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 3 ust. 9, 10:

9. W razie naruszenia obowiązku opisanego wyżej w ustępie 6 Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości **0,5 %** od ceny ~~ogółem~~ wskazanej jako brutto w § 2 ust. 7 niniejszej umowy, **w zakresie jej niezrealizowanej części**, w za każdy przypadek naruszenia wyżej wskazanego obowiązku, co nie narusza prawa Zamawiającego do dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy**.

10. W razie naruszenia obowiązku opisanego wyżej w ustępie 7, Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości **0,5 %** od ceny ~~ogółem~~ wskazanej jako brutto w § 2 ust. 7 niniejszej umowy, **w zakresie jej niezrealizowanej części**, za każdy przypadek naruszenia wyżej wskazanego obowiązku, co nie narusza prawa Zamawiającego do dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonej kary umownej, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy**.

oraz § 8 ust. 1:

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci kary umowne:
  - a) w wysokości 8% wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;
  - b) w wysokości 10% wartości brutto niewykonanej lub nienależyte wykonanej części zamówienia w przypadku, gdy dana dostawa będzie obejmować przedmioty umowy o złej jakości, przedmioty umowy nie posiadające deklarowanych właściwości oraz przedmioty umowy w ilości niezgodnej z zamówieniem;
  - c) w wysokości 0,1% wartości brutto **niedostarczonej w terminie/ wadliwej części** dostawy, jednak nie mniej niż 100,00 złotych za każdy dzień opóźnienia przekraczający termin realizacji dostawy lub termin wymiany wadliwego przedmiotu umowy **oraz nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie/ wadliwej części dostawy**;
  - d) w przypadku nie wywiązania się z obowiązku Wykonawcy określonego w § 4 ust. 9 Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 1% wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto;
  - e) w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy z przyczyn innych niż wymienione w ust. 1 lit. a) do d) Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 3% wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto;
  - f) za opóźnienie w wymianie wadliwych środków na pełnowartościowe w terminie o którym mowa w § 4 ust. 5 , w wysokości **0,5%** wartości brutto tych środków za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwych środków**.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 65 (dotyczy wzoru umowy)**

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 4 ust. 9 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 66 (dotyczy pakietu 33)**

Czy Zamawiający wymaga glukometru pracującego w zakresie pomiaru od 10 do 600 mg/dl ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 67 (dotyczy pakietu 33)**

Czy Zamawiający wymaga aby zakres temperatur przechowywania pasków wynosił od minimum 2°C do maksimum 32°C ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 68 (dotyczy pakietu 33)**

Czy Zamawiający dopuści przeprowadzenie walidacji glukometrów przez autoryzowanego dystrybutora oferowanych glukometrów ?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 33 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie, „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

„Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi za pomocą glukometru.

Paski testowe umożliwiają wykonywanie pomiarów glikemii w próbkach krwi kapilarnej – kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego. Zakres pomiaru: dolna granica  $\geq 10$  mg/dl; górna granica 600 mg/dl. Zakres przechowywania pasków w temp. Min. od w temp. 2-32 st°C. Paski testowe do glukometrów mają umożliwiać pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-70%.Automatyczne kodowanie pasków lub autokodowanie. Ponadto może posiadać funkcję „automatyczny wyrzut paska”.Na paskach testowych wykorzystywany jest enzym Oksydaza Glukozowa (GOD).Glukometry i paski testowe muszą mieć możliwość kontroli na 3 płyny kontrolne: do niskich, normalnych i wysokich wartości glikemii.Glukometry posiadające sygnał alarmowy w postaci wyświetlanego komunikatu „Hyper, „Hipo” oraz „Ketone”. Płyny dostarczane w ramach umowy. Płyny kontrolne o 3 różnych zakresach – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo i hiper glikemii u pacjenta, ważny po otwarciu 6 miesięcy. Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia w ramach umowy glukometrów, oraz materiałów eksploatacyjnych (baterie) w ilości niezbędnej do zapewnienia nieprzerwanej pracy glukometrów. Wykonawca jest zobowiązany także w ramach umowy do wymiany zużytych lub zepsutych glukometrów. Wymagane jest przeprowadzanie walidacji glukometrów przez producenta w ramach umowy w terminie wyznaczonym przez zamawiającego.

Paski do glukometru muszą w instrukcjach obsługi zawierać informacje o przeznaczeniu do użycia w placówkach służby zdrowia. Do oferty ma zostać dołączona instrukcja obsługi pasków i glukometrów w języku polskim lub karta informacyjna (folder) zawierająca parametry systemu w języku polskim.

Numer autokodu „,

który otrzymuje nowe brzmienie:

„Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi za pomocą glukometru. Paski testowe umożliwiają wykonywanie pomiarów glikemii w próbkach krwi kapilarnej – kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego. Zakres pomiaru: dolna granica  $\geq 10$  mg/dl; górna granica 600 mg/dl. Zakres przechowywania pasków w temp. Min. od w temp. 2-32 st°C. Paski testowe do glukometrów mają umożliwiać pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-70%.Automatyczne kodowanie pasków lub autokodowanie. Ponadto może posiadać funkcję „automatyczny wyrzut paska”. Na paskach testowych wykorzystywany jest enzym Oksydaza Glukozowa (GOD). Glukometry i paski testowe muszą mieć możliwość kontroli na 3 płyny kontrolne: do niskich, normalnych i wysokich wartości glikemii. Glukometry posiadające sygnał alarmowy w postaci wyświetlanego komunikatu „Hyper, „Hipo” oraz „Ketone” Płyny dostarczane w ramach umowy. Płyny kontrolne o 3 różnych zakresach – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach

glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo i hiper glikemii u pacjenta, ważny po otwarciu 6 miesięcy. Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia w ramach umowy glukometrów, oraz materiałów eksploatacyjnych (baterie) w ilości niezbędnej do zapewnienia nieprzerwanej pracy glukometrów. Wykonawca jest zobowiązany także w ramach umowy do wymiany zużytych lub zepsutych glukometrów. Wymagane jest przeprowadzanie walidacji glukometrów przez producenta **lub autoryzowanego dystrybutora** w ramach umowy w terminie wyznaczonym przez zamawiającego. Paski do glukometru muszą w instrukcjach obsługi zawierać informacje o przeznaczeniu do użycia w placówkach służby zdrowia. Do oferty ma zostać dołączona instrukcja obsługi pasków i glukometrów w języku polskim lub karta informacyjna (folder) zawierająca parametry systemu w języku polskim.

Numer autokodu „,

### **Pytanie 69 (dotyczy pakietu 33)**

Czy Zamawiający oczekuje opakowania pasków testowych w ilości 50 sztuk, pakowanych w dwie fiolki po 25 sztuk ?

#### Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 33 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie J.m. zmienia zapis z:

J.m.
op.=50 szt.

który otrzymuje nowe brzmienie:

J.m.
op.=50 szt. pakowanych po dwie fiolki po 25 sztuk

### **Pytanie 70 (dotyczy pakietu 33)**

Czy Zamawiający oczekuje pasków z okresem przydatności do użycia po otwarciu fiolki z paskami minimum 6 miesięcy ?

#### Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 33 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w

kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

„Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi za pomocą glukometru. Paski testowe umożliwiają wykonywanie pomiarów glikemii w próbkach krwi kapilarnej – kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego. Zakres pomiaru: dolna granica  $\geq 10$  mg/dl; górna granica 600 mg/dl. Zakres przechowywania pasków w temp. Min. od w temp. 2-32 st°C. Paski testowe do glukometrów mają umożliwiać pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-70%.Automatyczne kodowanie pasków lub autokodowanie. Ponadto może posiadać funkcję „automatyczny wyrzut paska”. Na paskach testowych wykorzystywany jest enzym Oksydaza Glukozowa (GOD). Glukometry i paski testowe muszą mieć możliwość kontroli na 3 płyny kontrolne: do niskich, normalnych i wysokich wartości glikemii. Glukometry posiadające sygnał alarmowy w postaci wyświetlanego komunikatu „Hyper, „Hipo” oraz „Ketone”. Płyny dostarczane w ramach umowy. Płyny kontrolne o 3 różnych zakresach – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo i hiper glikemii u pacjenta, ważny po otwarciu 6 miesięcy. Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia w ramach umowy glukometrów, oraz materiałów eksploatacyjnych (baterie) w ilości niezbędnej do zapewnienia nieprzerwanej pracy glukometrów. Wykonawca jest zobowiązany także w ramach umowy do wymiany zużytych lub zepsutych glukometrów. Wymagane jest przeprowadzanie walidacji glukometrów przez producenta lub autoryzowanego dystrybutora w ramach umowy w terminie wyznaczonym przez zamawiającego. Paski do glukometru muszą w instrukcjach obsługi zawierać informacje o przeznaczeniu do użycia w placówkach służby zdrowia. Do oferty ma zostać dołączona instrukcja obsługi pasków i glukometrów w języku polskim lub karta informacyjna (folder) zawierająca parametry systemu w języku polskim. Numer autokodu”

który otrzymuje nowe brzmienie:

Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi za pomocą glukometru. Paski testowe umożliwiają wykonywanie pomiarów glikemii w próbkach krwi kapilarnej – kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego. Zakres pomiaru: dolna granica  $\geq 10$  mg/dl; górna granica 600 mg/dl. Zakres przechowywania pasków w temp. Min. od w temp. 2-32 st°C. Paski testowe do glukometrów mają umożliwiać pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-70%.Automatyczne kodowanie pasków lub autokodowanie. Ponadto może posiadać funkcję „automatyczny wyrzut paska”.Na paskach testowych wykorzystywany jest enzym Oksydaza Glukozowa (GOD).Glukometry i paski testowe muszą mieć możliwość kontroli na 3 płyny kontrolne: do niskich, normalnych i wysokich wartości glikemii.Glukometry posiadające sygnał alarmowy w postaci wyświetlanego komunikatu „Hyper, „Hipo” oraz „Ketone”. Płyny dostarczane w ramach umowy. Płyny kontrolne o 3 różnych zakresach – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo i hiper glikemii u pacjenta, ważny po otwarciu 6 miesięcy.W ykonawca jest zobowiązany do zapewnienia w ramach umowy glukometrów, oraz materiałów eksploatacyjnych (baterie) w ilości niezbędnej do zapewnienia nieprzerwanej pracy glukometrów. Wykonawca jest zobowiązany także w ramach umowy do wymiany zużytych lub zepsutych glukometrów.Wymagane jest przeprowadzanie walidacji glukometrów przez producenta lub autoryzowanego dystrybutora w ramach umowy w terminie wyznaczonym przez zamawiającego. Paski do glukometru muszą w instrukcjach obsługi zawierać informacje o przeznaczeniu do użycia w placówkach służby zdrowia. Do oferty ma zostać dołączona instrukcja obsługi pasków i glukometrów w języku polskim lub karta informacyjna (folder) zawierająca parametry systemu w języku polskim. Numer autokodu, **okres przydatności do użycia po otwarciu fiolki z paskami minimum 6**

miesiący”

**Pytanie 71 (dotyczy pakietu 33)**

Czy Zamawiający dopuści, aby glukometr automatycznie kalibrował miernik za pomocą chipu kodującego ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 33 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” zmienia zapis z:

Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi za pomocą glukometru. Paski testowe umożliwiają wykonywanie pomiarów glikemii w próbkach krwi kapilarnej – kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego. Zakres pomiaru: dolna granica  $\geq 10$  mg/dl; górna granica 600 mg/dl. Zakres przechowywania pasków w temp. Min. od w temp. 2-32 st°C. Paski testowe do glukometrów mają umożliwiać pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-70%. Automatyczne kodowanie pasków lub autokodowanie. Ponadto może posiadać funkcję „automatyczny wyrzut paska”. Na paskach testowych wykorzystywany jest enzym Oksydaza Glukozowa (GOD). Glukometry i paski testowe muszą mieć możliwość kontroli na 3 płyny kontrolne: do niskich, normalnych i wysokich wartości glikemii. Glukometry posiadające sygnał alarmowy w postaci wyświetlanego komunikatu „Hyper, „Hipo” oraz „Ketone” Płyny dostarczane w ramach umowy. Płyny kontrolne o 3 różnych zakresach – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo i hiper glikemii u pacjenta, ważny po otwarciu 6 miesięcy. Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia w ramach umowy glukometrów, oraz materiałów eksploatacyjnych (baterie) w ilości niezbędnej do zapewnienia nieprzerwanej pracy glukometrów. Wykonawca jest zobowiązany także w ramach umowy do wymiany zużytych lub zepsutych glukometrów. Wymagane jest przeprowadzanie walidacji glukometrów przez producenta lub autoryzowanego dystrybutora w ramach umowy w terminie wyznaczonym przez zamawiającego. Paski do glukometru muszą w instrukcjach obsługi zawierać informacje o przeznaczeniu do użycia w placówkach służby zdrowia. Do oferty ma zostać dołączona instrukcja obsługi pasków i glukometrów w języku polskim lub karta informacyjna (folder) zawierająca parametry systemu w języku polskim. Numer autokodu, okres przydatności do użycia po otwarciu fiolki z paskami minimum 6 miesięcy”

**który otrzymuje nowe brzmienie:**

„Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi za pomocą glukometru. Paski testowe umożliwiają wykonywanie pomiarów glikemii w próbkach krwi kapilarnej – kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego. Zakres pomiaru: dolna granica  $\geq 10$  mg/dl; górna granica 600 mg/dl. Zakres przechowywania pasków w temp. Min. od w temp. 2-32 st°C. Paski testowe do glukometrów mają umożliwiać pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-70%. Automatyczne kodowanie pasków lub autokodowanie. Ponadto może posiadać funkcję „automatyczny wyrzut paska”. Na paskach testowych wykorzystywany jest enzym Oksydaza Glukozowa (GOD). Glukometry i paski testowe muszą mieć możliwość kontroli na 3 płyny kontrolne: do niskich, normalnych i wysokich wartości glikemii. Glukometry posiadające sygnał alarmowy w postaci wyświetlanego komunikatu „Hyper, „Hipo” oraz „Ketone”. Płyny dostarczane w ramach umowy. Płyny kontrolne o 3 różnych zakresach – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach

glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo i hiper glikemii u pacjenta, ważny po otwarciu 6 miesięcy. Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia w ramach umowy glukometrów, oraz materiałów eksploatacyjnych (baterie) w ilości niezbędnej do zapewnienia nieprzerwanej pracy glukometrów. Wykonawca jest zobowiązany także w ramach umowy do wymiany zużytych lub zepsutych glukometrów. Wymagane jest przeprowadzanie walidacji glukometrów przez producenta lub autoryzowanego dystrybutora w ramach umowy w terminie wyznaczonym przez zamawiającego. Paski do glukometru muszą w instrukcjach obsługi zawierać informacje o przeznaczeniu do użycia w placówkach służby zdrowia. Do oferty ma zostać dołączona instrukcja obsługi pasków i glukometrów w języku polskim lub karta informacyjna (folder) zawierająca parametry systemu w języku polskim. Numer autokodu, okres przydatności do użycia po otwarciu fiolki z paskami minimum 6 miesięcy”

#### **Automatyczna kalibracja za pomocą chipu kodującego”**

#### **Pytanie 72 (dotyczy pakietu 33)**

Czy Zamawiający w celu potwierdzenia zaofertowanych parametrów oraz jakości systemu będzie oczekiwał próbek w postaci glukometru, zestawu roztworów kontrolnych oraz 2 opakowań pasków z 2 różnych serii?

#### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie 73 (dotyczy pakietu 43 pozycja 1)**

Czy Zamawiający dopuści do zaofertowania butelkę nieharmonijkową o pojemności 200ml polskiego producenta, firmy Bonum, skalowaną co 50ml od 0, spełniającą pozostałe wymogi SIWZ?

#### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie 74 (dotyczy pakietu 24)**

Czy Zamawiający dopuści złącze o wytrzymałości do 375PSI? Reszta parametrów bez zmian. Jest to parametr lepszy niż oferowany, ponieważ im większa wytrzymałość tym większe bezpieczeństwo użytkownika.

#### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie 75 (dotyczy pakietu 53)**

Z jakimi modelami wstrzykiwaczy kontrastu ma być kompatybilny asortyment w Pakiecie nr 53? Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:  
w pakiecie nr 53 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „J.m.” i „Ilość” zmienia zapis z:

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
Łącznik z zastawką , zestaw do aplikacji kontrastu a.Zestaw do aplikacji kontrastu posiadający system dwóch



zastawek bezzwrotnych  
b. łącznik 75 cm z zastawką  
bezzwrotną min. 300 psi

który otrzymuje nowe brzmienie:

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
Łącznik z zastawką , zestaw do aplikacji kontrastu a.Zestaw do aplikacji kontrastu posiadający system dwóch zastawek bezzwrotnych b. łącznik 75 cm z zastawką bezzwrotną min. 300 psi <b>kompatybilny ze strzykawką automatyczną do podawania kontrastu typ aparatu Optivantage</b>

**Pytanie 76 (dotyczy wzoru umowy)**

Prosimy o zmianę zapisów § 3 ust. 1 w następujący sposób:

„1. Wykonawca za dostarczony przedmiot umowy wystawi Zamawiającemu fakturę VAT **po każdorazowej dostawie za dany miesiąc kalendarzowy** z terminem płatności 60 dni licząc od daty doręczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury VAT.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 77 (dotyczy wzoru umowy)**

Prosimy o zmianę zapisów § 3 ust. 2 w następujący sposób:

„Dowodem zrealizowania każdorazowej dostawy będzie **faktura VAT dokument WZ** zawierająca rodzaj i ilość wraz z ceną jednostkową netto, ~~serią i datą ważności~~ dostarczonego przedmiotu umowy, potwierdzający

przyjęcie towaru przez upoważnionego pracownika Zamawiającego, dokonującego odbioru dostawy po

sprawdzeniu ilości i jakości towaru. Wykonawca zobowiązany jest podać na **fakturze VAT dokumencie WZ** numer umowy i datę jej zawarcia.”

Z powodów ograniczeń systemu księgowego nie jest możliwe, żeby na dokumencie takim jak faktura czy WZ były naniesione seria oraz data ważności dostarczanego asortymentu. Dodatkowo w § 6 ust. 2 wzoru umowy widnieje zapis: „Dostawy zostaną odebrane na podstawie dowodu dostawy, tj. faktury VAT.” Co jest niespójnie z obecnym brzemieniem § 3 ust. 2.

Odpowiedź

Zamawiający informuje, że udzielił odpowiedzi na powyższe w pytaniu nr 17.

**Pytanie 78 (dotyczy wzoru umowy)**

Prosimy o modyfikację paragrafu § 8 w następujący sposób:

„1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci kary umowne:

- a) w wysokości 8% wartości umowy brutto w przypadku odstąpienia od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;
  - b) w wysokości ~~10~~ **1%** wartości brutto niewykonanej lub nienależyte wykonanej części zamówienia w przypadku, gdy dana dostawa będzie obejmować przedmioty umowy o złej jakości, przedmioty umowy nie posiadające deklarowanych właściwości oraz przedmioty umowy w ilości niezgodnej z zamówieniem;
  - c) w wysokości 0,1% wartości brutto dostawy, ~~jednak nie mniej niż 100 złotych~~, za każdy dzień ~~opóźnienia zwłoki~~ przekraczający termin realizacji dostawy lub termin wymiany wadliwego przedmiotu umowy;
  - d) w przypadku ~~nie wywiązania się z obowiązku Wykonawcy określonego w § 4 ust. 9 Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 1% wartości umowy brutto;~~
  - e) w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy z przyczyn innych niż wymienione w ust. 1 lit. a) do d) Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości ~~3~~ **1%** wartości umowy brutto;
  - f) za opóźnienie w wymianie wadliwych środków na pełno wartościowe w terminie o którym mowa w § 4 ust. 5, w wysokości 1% wartości brutto tych środków za każdy dzień opóźnienia,
2. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego do wysokości rzeczywiście poniesionej szkody.
3. Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje poprzez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem. Wykonawca zobowiązany jest w terminie 7 dni od daty otrzymania ww. dokumentów do zapłaty naliczonej kary umownej. Brak zapłaty w powyższym terminie uprawnia Zamawiającego do potrącenia kary umownej z wynagrodzenia Wykonawcy lub innych jego wierzytelności przysługujących Wykonawcy w stosunku do Zamawiającego.
4. Naliczenie przez Zamawiającego bądź zapłata przez Wykonawcę kary umownej nie zwalnia go z zobowiązań wynikających z niniejszej umowy.
5. W przypadku, gdy Wykonawca nie będzie realizował dostaw lub będzie realizował dostawy nieterminowo z powodu tymczasowego braku produkcji przedmiotu umowy i okoliczność tę udowodni Zamawiającemu, nie będzie miał zastosowanie § 8 umowy.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie 79 (dotyczy pakietu 7)**

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 5 i 11 z pakietu. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji ofertę złoży tylko jedna firma lub konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie 80 (dotyczy pakietu 7 pozycja 5)**

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

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 7 poz. 5 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ

w kolumnie „J.m.” i „Ilość” zmienia zapis z:

J.m.	Ilość
szt.	15000

który otrzymuje nowe brzmienie:

szt.	<b>15000</b>
<b>lub</b>	
op	<b>1500</b>

**Pytanie 81 (dotyczy pakietu 7 pozycja 5)**

Czy zamawiający dopuści jednorazowy worek do dobowej zbiórki moczu z bezzwrotnym zaworem T i łącznikiem schodkowym, długość drenu 90 cm, sterylizowany tlenkiem etylenu, wykonany z medycznego PCV, opakowanie indywidualne – foliowe, zbiorczo pakowany po 10 szt., tylna ścianka worka mleczna ułatwiająca odczytanie pomiaru, skala co 100 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 82 (dotyczy pakietu 14)**

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

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 14 poz. w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „J.m.” i „Ilość” zmienia zapis z:

J.m.	Ilość
szt.	400 szt.

który otrzymuje nowe brzmienie:

J.m.	Ilość
szt.	400
lub	
op	4

**Pytanie 83 (dotyczy pakietu 14)**

Czy zamawiający dopuści szczoteczkę typu wachlarzyk o wymiarach: 20 cm dł. całkowita z trzonkiem, sam wachlarzyk dł. całk. 30 mm, szerokość ok.20 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 84 (dotyczy pakietu 14)**

Czy zamawiający wymaga sterylną szczoteczkę do wymazów cytologicznych typu wachlarzyk, wykonana jest z tworzywa sztucznego, a gęste włosie wachlarzyka z materiału LDPE, co zapewnia pobieranie odpowiedniej ilości materiału do badań? Solidne mocowanie części wachlarza i rękojeści zapewnia bezpieczeństwo w trakcie badania. Szczoteczka jest pakowana indywidualnie, sterylna, co zapobiega potencjalnym infekcjom podczas badań. Szczoteczka typu wachlarzyk jest rekomendowana przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne. Zdjęcie wachlarzyka szczoteczki poniżej.



Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 85 (dotyczy pakietu 14)**

Czy zamawiający dopuści wachlarzyk z ilością rzędów ok. 12-13 szt.? W przypadku niedopuszczenia wachlarzyka z mniejszą ilością rzędów prosimy o uzasadnienie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 86 (dotyczy pakietu 34)**

Pakiet 34.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ustnika spirometrycznego wraz z filtrem i klipsem na nos o parametrach:

Skuteczność filtracji powyżej	>99.99%
Opór przy przepływie 30LPM	0.2 cm H2O
Martwa przestrzeń wraz z ustnikiem	82 ml
Waga	34 g
Śr. zew./śr. wew.	33.5M /30.5F- mm



Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 87**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z załącznika nr 2 Formularz Oferty pakietów, które nie dotyczą Wykonawcy? Pozytywna odpowiedź ułatwi sporządzenie oferty i znacznie ograniczy jej objętość.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 1 wyżej cytowanej ustawy PZP wyjaśnia, że w przedmiotowym postępowaniu w Załączniku nr 2 Formularz oferty Wykonawca wypełnia tylko tabele do tych pakietów, na które składa ofertę, pozostałe tabele mogą zostać usunięte z Formularza.

**Pytanie 88 (dotyczy wzoru umowy)**

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów §2 ust. 4 poprzez dodanie zastrzeżenia o treści: „Zamawiający oświadcza, że wartość niewykorzystania nie przekroczy 20% wartości umowy.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 89 (dotyczy wzoru umowy)**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację §3 ust. 7 i 8 wzoru umowy w następujący sposób: *„Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”*

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 90 (dotyczy wzoru umowy)**

Zwracamy się z prośbą o usunięcie zapisu §3 ust. 9 i 10.

Uchybienia Wykonawcy nie dotyczące wykonania przedmiotu zamówienia, nie powinny być podstawą do naliczania kar umownych, ponieważ nie można ich rozpatrywać w kategoriach nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy. Takie kary są sprzeczne z zasadami współzycia społecznego i mogą być postrzegane jako nadużywanie przez Zamawiającego prawa do swobodnego kształtowania umów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 91 (dotyczy wzoru umowy)**

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §8 ust.1 wzoru umowy w następujący sposób: *„Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci kary umowne:*

- a) w wysokości 8 % wartości niezrealizowanej części umowy brutto w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,*
- b) w wysokości 1% wartości brutto dostawy w przypadku gdy dana dostawa będzie obejmować towary o złej jakości oraz towary nie posiadające deklarowanych właściwości*
- c) w wysokości 0,1 % wartości brutto dostawy realizowanej z opóźnieniem za każdy dzień opóźnienia przekraczający termin realizacji dostawy lub termin wymiany wadliwego przedmiotu umowy.*
- d) – wykreślony*
- e) – wykreślony”*

Ostatni podpunkt stawia Wykonawcę w bardzo złej sytuacji, gdyż każde rozwiązanie umowy (nawet z winy Zamawiającego) spowoduje naliczenie kar umownych.

f) za opóźnienie w wymianie wadliwych środków na pełnowartościowe w terminie o którym mowa w §4 ust. 5 w wysokości 0,5% wartości tych środków, za każdy dzień opóźnienia”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 92 (dotyczy pakietu 1 pozycja 1)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników bez informacji o czasie stosowania na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 93 (dotyczy pakietu 8 pozycja 2,3)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie w/w pozycji z pakietu? Pozwoli to nam jak i wielu innym firmom na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 94 (dotyczy pakietu 13 pozycja 4)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników o długości 40cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 95 (dotyczy pakietu 13 pozycja 4, 5)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników z kolorystycznym oznaczeniem rozmiaru na konektorze i numerycznym na opakowaniu jednostkowym? Jest to standard stosowany przez niemal wszystkich producentów cewników do odsysania.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 96 (dotyczy pakietu 13 pozycja 4, 5)**

Czy Zamawiający określając dwie długości dla danego rozmiaru, np. „30cm lub 40cm”, oczekuje zaferowanie obu długości czy też jednej wybranej przez Oferenta?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 97 (dotyczy pakietu 35 pozycja 1)**

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający opisując w pkt. 1. regulator ssania, wymaga dostarczenia wraz z opisanym regulatorem zabezpieczenia antyprzelewowego? Takie rozwiązanie jest sugerowane dla prawidłowego zabezpieczenia samego ssaka oraz instalacji próżni przed przedostaniem się do nich odsysanych treści.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 98 (dotyczy pakietu 35 pozycja 1)**

W przypadku gdyby Zamawiający nie wymagał dostarczenia wraz z regulatorem ssania z pytania powyżej opisanego zabezpieczenia, prosimy o doprecyzowanie jakiej średnicy wyjście (gwint)

powinien posiadać wymagany regulator ssania z punktu 1. Ta informacja jest niezbędna do zapewnienia Zamawiającemu kompatybilności z posiadany przez niego osprzętem podłączanym do tego regulatora.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 99 (dotyczy pakietu 35 pozycja 3)**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający opisując w punkcie 3.: „Dozownik do tlenu z przepływomierzem (...) z pojemnikiem wielokrotnego użytku (...)” jako „pojemnik wielokrotnego użytku” miał na myśli butelkę nawilzacza?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 100 (dotyczy pakietu 35 pozycja 3)**

Prosimy o potwierdzenie, że podane w pakiecie 35 konkretne modele np. A 21 II, A 21 VII są podane przykładowo, i że Zamawiający dopuści zaoferowanie towaru równoważnego – spełniającego podane w formularzu asortymentowo-cenowym wymagania.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 101 (dotyczy pakietu 35 pozycja 4)**

Czy Zamawiający dopuści w punkcie 4. Pojemnik nawilzacza do dozownika do tlenu o pojemności maksymalnej 210ml? Oferowana pojemność nawilzacza jest nieznacznie różniąca się od wymaganej, parametr ten nie ma wpływu na skuteczność działania samego systemu do nawilżania. Zamawiający określił konkretną wartość wymaganej pojemności co może wskazywać na jedno konkretne rozwiązanie stosowane przez jednego producenta, co może ograniczać konkurencję.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 102 (dotyczy pakietu 35 pozycja 5)**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający opisując w punkcie 5.: „Dozownik do tlenu z przepływomierzem (...) z przezroczystym pojemnikiem wielokrotnego użytku (...)” jako „przezroczysty pojemnik wielokrotnego użytku” miał na myśli butelkę nawilzacza?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 103 (dotyczy pakietu nr 35 pozycja 6)**

Czy Zamawiający dopuści w punkcie 6. Pojemnik nawilzacza do dozownika do tlenu o pojemności maksymalnej 210ml? Oferowana pojemność nawilzacza jest nieznacznie różniąca się od wymaganej,



parametr ten nie ma wpływu na skuteczność działania samego systemu do nawilżania. Zamawiający określił konkretną wartość wymaganej pojemności co może wskazywać na jedno konkretne rozwiązanie stosowane przez jednego producenta, co może ograniczać konkurencję.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 104 ( dotyczy pakietu nr 1 pozycja 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zgłębników do karmienia o długości roboczej 375mm (z konektorem 40cm) w rozmiarach CH 4, 5, 6, 8, 10, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 105 ( dotyczy pakietu nr 1 pozycja 1)**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy cewniki do karmienia mają być pozbawione szkodliwych ftalanów, z informacją nadrukowaną na opakowaniu jednostkowym przez producenta?

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 1 poz. 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówieni” zmienia zapis z:

„Zgłębnik do karmienia długość min 40 cm max 50 cm (skalowanych co 1cm), znakowany kolorystycznie, cewniki do karmienia mają być bezpiecznie stosowane przez 2 tygodnie z potwierdzeniem fabrycznie nadrukowaną przez producenta informacją na opakowaniu, wskaźniki głębokości – rozmiar: Fr 4, Fr 5, Fr 6, Fr 7, Fr 8, Fr 10 (według potrzeb zamawiającego)”

który otrzymuje nowe brzmienie:

„Zgłębnik do karmienia długość min 40 cm max 50 cm (skalowanych co 1cm), znakowany kolorystycznie, cewniki do karmienia mają być bezpiecznie stosowane przez 2 tygodnie z potwierdzeniem fabrycznie nadrukowaną przez producenta informacją na opakowaniu, **pozbawione szkodliwych ftalanów, z informacją nadrukowaną na opakowaniu jednostkowym przez producenta**, wskaźniki głębokości – rozmiar: Fr 4, Fr 5, Fr 6, Fr 7, Fr 8, Fr 10 (według potrzeb zamawiającego)”

**Pytanie 106 ( dotyczy pakietu nr 1 pozycja 1)**

Czy z uwagi na opis przedmiotu zamówienia i wskazanie przez Zamawiającego, że cewniki do karmienia mają być bezpiecznie stosowane do 4 tygodni z potwierdzeniem fabrycznie nadrukowaną informacją na opakowaniu jednostkowym, prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy będzie oczekiwał dołączenia do oferty skanu etykiety, dla potwierdzenia spełnienia powyższego parametru?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 107 ( dotyczy pakietu nr 1 pozycja 4)**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy sonda Sengstakena ma mieć długość min. 120cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 108 ( dotyczy pakietu nr 1 pozycja 4)**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy sonda Sengstakena ma mieć zastawki w balonach i w portach do napełniania, co poprawia szczelność wypełnienia?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 109 ( dotyczy pakietu nr 7 pozycja 1 rozm. (8-20 CH) oraz poz. 2)**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru ma znajdować się na konektorze cewnika?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 110 ( dotyczy pakietu nr 7 pozycja 3)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka do dobowej zbiórki moczu dla dorosłych w systemie zamkniętym, z zastawką antyzwrotną zapobiegającą cofaniu się moczu, komorą kroplową, bezigłowy port do pobierania próbek, zawór spustowy typu Cross-Valve podwieszany, z filtrem hydrofobowym, wieszak, dren 120 cm, pojemność 2000 ml, podziałka od 25 ml, 14 – dniowy.

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 7 poz. 3 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówieni” zmienia zapis z:

„Worek do dobowej zbiórki moczu dla dorosłych w systemie zamkniętym z zastawką antyrefluksyjną lub zastawką antyzwrotną, zapobiegającą cofaniu się moczu, komorą kroplową, bezigłowy port do pobierania próbek, zawór spustowy typu Cross-Valve podwieszany, z minimum 2 filtrami hydrofobowymi, wieszak, dren od 105 cm do 110 cm z kłamrą, pojemność od 2000 ml do 2500 ml, podziałka od 25 ml, 14 – dniowy”

który otrzymuje nowe brzmienie:

„Worek do dobowej zbiórki moczu dla dorosłych w systemie zamkniętym z zastawką antyrefluksyjną lub zastawką antyzwrotną, zapobiegającą cofaniu się moczu, komorą kroplową, bezigłowy port do pobierania próbek, zawór spustowy typu Cross-Valve podwieszany, z minimum 2 filtrami hydrofobowymi, wieszak, dren od 105 cm do 110 cm z kłamrą, pojemność od 2000 ml do 2500 ml, podziałka od 25 ml, 14 – dniowy **lub worek do dobowej zbiórki moczu dla dorosłych w systemie zamkniętym, z zastawką antyzwrotną zapobiegającą cofaniu się moczu, komorą kroplową, bezigłowy port do pobierania próbek, zawór spustowy typu Cross-Valve podwieszany, z filtrem hydrofobowym, wieszak, dren 120 cm, pojemność 2000 ml, podziałka od 25 ml, 14 – dniowy”**

**Pytanie 111 ( dotyczy pakietu nr 7 pozycja 4)**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy worek do godzinowej zbiórki moczu ma zabezpieczać

przed cofaniem się moczu do cewnika tj. posiadać zastawkę w łączniku do cewnika foley'a?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 112 ( dotyczy pakietu nr 7 pozycja 4)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka z instrukcją obsługi worka nadrukowaną na opakowaniu jednostkowym produktu, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 113 ( dotyczy pakietu nr 7 pozycja 3, 4, 5)**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje worka/zestawu z portem do pobierania próbek wyposażonego w okienko podglądu, służące do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek, tak jak obecnie z powodzeniem stosowany w Państwa Placówce?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 114 ( dotyczy pakietu nr 7 pozycja 7)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników w rozmiarze 12-24CH spełniających pozostałe parametry SIWZ. Cewniki w rozmiarze 8 i 10CH są cewnikami pediatrycznymi, z prowadnicą i są opisane w pozycji nr 7.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 115 ( dotyczy pakietu nr 7 pozycja 7)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników foley'a posiadających min. 2 otwory drenujące zwiększające efektywność drenażu, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 116 ( dotyczy pakietu nr 7 pozycja 9)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Dufour z balonami o pojemności 50ml i 80ml do wyboru przez Zamawiającego, tak jak obecnie stosowane.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 117 ( dotyczy pakietu nr 7 pozycja 9)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Dufour wykonanych z półtwardego lateksu, z balonem 50 i 80mm, do wyboru przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 118 ( dotyczy pakietu nr 13 pozycja 1, 2, 3)**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy cewnik do podawania tlenu, maski oraz dren przedłużający mają posiadać łącznik uniwersalny do podłączenia zarówno aparatury wymagającej łącznika standardowego oraz do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 119 ( dotyczy pakietu nr 13 pozycja 1, 2, 3)**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy, cewnik do podawania tlenu, maski oraz dren przedłużający mają posiadać dren o przekroju gwiazdkowym na całej długości (łącznie z częścią opasającą głowę), co zapewnia stały dopływ tlenu podczas pracy, nawet podczas zagięcia drenu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 120 ( dotyczy pakietu nr 13 pozycja 1, 2, 3)**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy cewniki, maski oraz dren przedłużający mają nie zawierać lateksu, ftalanów, DEHP oraz bisfenolu (BPA)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 121 ( dotyczy pakietu nr 13 pozycja 4)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników do odsysania o długości całkowitej 33cm. Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 13 poz. 4 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówieni” zmienia zapis z:

4	Cewnik do bezurazowego odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi, prostopadłe ścięcie, o otworach nie przekraczającym 50% otworu centralnego, matowa powierzchnia cewnika, sterylny o długości 30 cm, lub 40cm rozmiar Ch 05 i Ch 04 długości 30cm . Cewnik ma posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany rozmiar na opakowaniu
---	---

który otrzymuje nowe brzmienie:

4	Cewnik do bezurazowego odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi, prostopadłe ścięcie, o otworach nie przekraczającym 50% otworu centralnego, matowa powierzchnia cewnika, sterylny o długości 30 cm, lub 40cm <b>lub 33 cm</b> rozmiar Ch 05 i Ch 04 długości 30cm . Cewnik ma posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany rozmiar na opakowaniu lub barwne oznaczenie rozmiaru na konektorze i numerycznym na opakowaniu jednostkowym
---	--

**Pytanie 122 ( dotyczy pakietu nr 13 pozycja 4 i 5)**

Czy Zamawiający oczekuje cewnika do odsysania górnych dróg oddechowych zakończonego atraumatycznie z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi naprzeciwległymi o łącznej powierzchni mniejszej od otworu centralnego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 123 ( dotyczy pakietu nr 13 pozycja 4 i 5)**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby końcówka cewnika do odsysania górnych dróg oddechowych posiadała wewnętrzne karbowanie umożliwiające precyzyjne umocowanie drenu do odsysania?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 124 ( dotyczy pakietu nr 13 pozycja 4 i 5)**

Czy cewnik do odsysania ma posiadać dodatkowy wskaźnik położenia końcówki i otworów bocznych cewnika pozwalający na ich symetryczne upozycjonowanie względem oskrzela lewego i prawego co zapewnia równomierny rozdział podciśnienia i efektywną ewakuację wydzieliny w trakcie procedury odsysania ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 125 ( dotyczy pakietu nr 18 pozycja 1)**

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

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 18 poz. 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówieni” zmienia zapis z:

1	Kanka Yankauer półsztywna o średnicy 12 Fr i długości min 17 cm max. 26 cm lub końcówka do odsysania typu Pinpoint, bez kontroli ssania z otworami bocznymi, sterylna - 12 Fr.
---	--

który otrzymuje nowe brzmienie:

1	Kanka Yankauer półsztywna o średnicy 12 Fr i długości min 17 cm max. 26 cm lub końcówka do odsysania typu Pinpoint, bez kontroli ssania z otworami bocznymi, sterylna - 12 Fr <b>lub</b> <b>kończówka do odsysania typu Pinpoint, z kontrolą odsysania z otworami bocznymi, sterylna - 12 Fr.</b>
---	---

**Pytanie 126 ( dotyczy pakietu nr 18 pozycja 2)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki w uniwersalnym rozmiarze 22CH i o długości 28cm.

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 18 poz. 2 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówieni” zmienia zapis z:

2	Kanka Yankauer półsztywna o średnicy 18 Fr lub 20CH i długości min. 22 cm max. 26 cm, opakowanie podwójne lub pakowaną pojedynczo folia - papier, zapewniające sterylność, sterylna – 18 Fr
---	---

który otrzymuje nowe brzmienie:

2	Kanka Yankauer półsztywna o średnicy 18 Fr lub 20CH <b>lub 22 CH</b> i długości min. 22 cm max. 26 cm lub <b>28 cm</b> , opakowanie podwójne lub pakowaną pojedynczo folia - papier, zapewniające sterylność, sterylna – 18 Fr
---	--

**Pytanie 127 ( dotyczy pakietu nr 18 pozycja 3)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kanki Yankauer o średnicy wewn. 5mm i długości 28 cm, reszta zgodna z SIWZ.

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 18 poz. 3 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówieni” zmienia zapis z:

3	Kanka Yankauer półsztywna o średnicy wewnętrznej 7,3 mm , 22 Fr i długości min. 22 cm max 26 cm, klasyczna, opakowanie zapewniające sterylność, , sterylna - 22 Fr lub kanka Yanka"uer Ch 23
---	--

który otrzymuje nowe brzmienie:

3	Kanka Yankauer półsztywna o średnicy wewnętrznej 7,3 mm <b>lub 5 mm</b> , 22 Fr i długości min. 22 cm max 26 cm <b>lub 28 cm</b> , klasyczna, opakowanie zapewniające sterylność, , sterylna - 22 Fr lub kanka Yanka"uer Ch 23
---	--

**Pytanie 128 ( dotyczy pakietu nr 18 pozycja 4)**

Prosimy o dopuszczenie końcówki o dł. 28cm, reszta zgodna z SIWZ.

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 18 poz. 4 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówieni” zmienia zapis z:

4	Kanka Yankauer półsztywna lub sztywna z kulistą końcówką Ch 22-24, długości min 22 cm max. 26 cm bez kontroli ssania.  łączenie umożliwiające podłączenie drenażu o różnej średnicy.
---	--

który otrzymuje nowe brzmienie:

4	Kanka Yankauer półsztywna lub sztywna z kulistą końcówką Ch 22-24, długości min 22 cm max. 26 cm <b>lub 28 cm</b> bez kontroli ssania.  łączenie umożliwiające podłączenie drenażu o różnej średnicy.
---	---

**Pytanie 129 ( dotyczy pakietu nr 18 pozycja 5)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki typu Pool z końcówką widoczną w RTG o średnicy wewn. 4,6mm i o dł. min. 300cm.

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 18 poz. 5 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówieni” zmienia zapis z:

5	Końcówka typu Poole, dwukanałowa z otworami upowietrzającymi, umożliwiające odsysanie masywne. Opakowanie zapewniające sterylność. Lub z odejmowaną osłonką chroniącą delikatne narządy, długość końcówki ssącej wraz z ochronną osłonką 175 mm (razem z rączką 300 mm) , z końcówką widoczną w RTG o średnicy wew. 4,2 mm lub końcówką niewidoczną w RTG o średnicy wew. 3,8 mm; opakowanie zapewniające sterylność – typu folia- papier
---	---

który otrzymuje nowe brzmienie:

5	Końcówka typu Poole, dwukanałowa z otworami upowietrzającymi, umożliwiające odsysanie masywne. Opakowanie zapewniające sterylność. Lub z odejmowaną osłonką chroniącą delikatne narządy, długość końcówki ssącej wraz z ochronną osłonką 175 mm (razem z rączką 300 mm) , z końcówką widoczną w RTG o średnicy wew. 4,2 mm <b>lub 4,6 mm</b> lub końcówką niewidoczną w RTG o średnicy wew. 3,8 mm; opakowanie zapewniające sterylność – typu folia- papier <b>długość min. 300 cm.</b>
---	---

**Pytanie 130 ( dotyczy pakietu nr 18 pozycja 6)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu o śr. wewn. 7mm, reszta zgodna z SIWZ.

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 18 poz. 6 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówieni” zmienia zapis z:

6	Dren balonowy, średnica wewnętrzna 6 mm , długość 50 m, wykonany z przezroczystego PCV, poszerzenia przekroju w odstępach co 90-100 cm długości 30 m , pakowany w kartonie z łatwym górnym dostępem do drenu lub pakowany pojedynczo w worek foliowy, niesterylny
---	---

który otrzymuje nowe brzmienie:



6	Dren balonowy, średnica wewnętrzna 6 mm <b>lub 7 mm</b> , długość 50 m, wykonany z przezroczystego PCV, poszerzenia przekroju w odstępach co 90-100 cm długości 30 m, pakowany w kartonie z łatwym górnym dostępem do drenu lub pakowany pojedynczo w worek foliowy, niesterylny
---	--

**Pytanie 131 ( dotyczy pakietu nr 42 pozycja 1)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy wykonanej z polisulfonu, spełniającej pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 132 ( dotyczy pakietu nr 42 pozycja 2)**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby kraniki trójdrożne wykonane były z poliwęglanu materiału odpornego na pęknięcie, przystosowanego do podaży leków drażniących i silnie działających?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 133 ( dotyczy pakietu nr 42 pozycja 2)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika z przedłużaczem 7cm, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 134 ( dotyczy pakietu nr 42 pozycja 2)**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kranik trójdrożny z przedłużaczem ma być wyposażony w dodatkowy port do iniekcji, który umożliwia dodatkową podaż leków lub płynów bez konieczności rozłączania linii infuzyjnej, co zwiększa skuteczność prowadzonej terapii zwłaszcza, gdy trzeba działać szybko i w sytuacji zagrożenia życia?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 135 ( dotyczy pakietu nr 42 pozycja 3)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy z przedłużaczem 25cm, spełniającej pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 136 ( dotyczy pakietu nr 42 pozycja 4)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy z przedłużaczem 180cm, spełniającej pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 137 ( dotyczy pakietu nr 50)**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy ma na myśli 250 szt. czy 250 op. A 50 sztuk?

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 50 poz. w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „Szczegółowy opis przedmiotu zamówieni” zmienia zapis z:

Ilość
250

który otrzymuje nowe brzmienie:

Ilość
5

Ponadto Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

W treści SIWZ w rozdziale 3 dodaje po pkt. 3.5. pkt od 3.6.do 3.10. w brzmieniu:

„3.6. Warunki, jakim muszą odpowiadać dostawy:

- a) wyroby muszą być dopuszczone do obrotu zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami;
- b) wyroby muszą mieć umieszczony znak CE, nr serii oraz termin ważności na opakowaniu handlowym i jeżeli to możliwe na wyrobie lub opakowaniu gwarantującym jego sterylność (jeżeli dotyczy) w sposób widoczny, czytelny i nieusuwalny;
- c) okres ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od momentu ich dostarczenia do Zamawiającego;
- d) dostawy wraz z wniesieniem i rozładunkiem przedmiotu umowy odbywać się będą na koszt i ryzyko Wykonawcy loco magazyn Zamawiającego w opakowaniach zabezpieczających jakość dostarczanego przedmiotu umowy i odpowiadających warunkom transportu, odbioru i przechowywania;
- e) dostarczany przedmiot zamówienia winien być zaopatrzony w etykietę handlową, sporządzoną w języku polskim, zawierającą niezbędne informacje potrzebne do bezpiecznego używania dla bezpośredniego użytkownika.

3.7. Wykonawca zobowiązany jest do jednoznacznego określenia zaoferowanych w ofercie produktów,

charakteryzując je poprzez wskazanie producentów produktów i ich nazw handlowych lub numerów katalogowych.

UWAGA: W Formularzu asortymentowo - cenowym w kolumnie „Producent i nazwa handlowa, Producent i nr katalogowy” - w przypadku, gdy numer katalogowy nie jest stosowany należy podać symbol, bądź skrót pozwalający na jednoznaczną identyfikację danego produktu, który mógłby być stosowany do zamówień w przypadku zawarcia umowy z wybranym Wykonawcą.

3.8 Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania całej ilości/wartości umowy bez konsekwencji finansowych.

3.9 Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert częściowych w ramach ustalonego pakietu na poszczególne pozycje.”

W związku z powyższym Zamawiający dołącza do niniejszego pisma:

- SIWZ po zmianach z dnia 31.10.2018 r.;
- Wzór umowy – Załącznik nr 4 do SIWZ po zmianach z dnia 31.10.2018 r.;
- Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SIWZ ( Pakiet nr 1 - Zgłębniki żołądkowe) po zmianach z dnia 31.10.2018 r.;
- Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SIWZ ( Pakiet nr 7 - Cewniki typu: Foley`a/zewnętrzne, kanka doodbytnicza) po zmianach z dnia 31.10.2018 r.;
- Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SIWZ ( Pakiet nr 8 - Cewnik Pezzer`a, Penrose`a, Kehra) po zmianach z dnia 31.10.2018 r.;
- Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SIWZ ( Pakiet nr 13 - Dreny, maski i cewniki do podawania tlenu, cewniki do odsysania) po zmianach z dnia 31.10.2018 r.;
- Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SIWZ ( Pakiet nr 14 - Szczoteczka do wymazów cytologicznych) po zmianach z dnia 31.10.2018 r.;
- Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SIWZ ( Pakiet nr 17 - Akcesoria pediatryczne do stomii) po zmianach z dnia 31.10.2018 r.;
- Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SIWZ ( Pakiet nr 18 - Kanki dla bloku operacyjnego, dreny balonowe i łączące) po zmianach z dnia 31.10.2018 r.;
- Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SIWZ ( Pakiet nr 23 - Klipsy naczyniowe tytanowe do zabiegów endoskopowych chirurgicznych) po zmianach z dnia 31.10.2018 r.;
- Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SIWZ ( Pakiet nr 26 - Pojemniki i butelki sterylne) po zmianach z dnia 31.10.2018 r.;
- Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SIWZ ( Pakiet nr 28 - Wkłady i materiały zużywalne do strzykawki automatycznej Opti Vantage DH) po zmianach z dnia 31.10.2018 r.;
- Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SIWZ ( Pakiet nr 32 - Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi I) po zmianach z dnia 31.10.2018 r.;
- Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SIWZ ( Pakiet nr 33 - Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi II) po zmianach z dnia 31.10.2018 r.;
- Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SIWZ ( Pakiet nr 42 - Kraniki i rampy) po zmianach z dnia 31.10.2018 r.;
- Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SIWZ ( Pakiet nr 47 - Sprzęt jednorazowego użytku) po zmianach z dnia 31.10.2018 r.;
- Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SIWZ ( Pakiet nr 50 - Jednorazowe metalowe końcówki do mikroodsysania) po zmianach z dnia 31.10.2018 r.;
- Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SIWZ ( Pakiet nr 52 - Próznociąg położniczy jednorazowego użytku) po zmianach z dnia 31.10.2018 r.;

- Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SIWZ ( Pakiet nr 53 - Łącznik z zastawką, zestaw do aplikacji kontrastu) po zmianach z dnia 31.10.2018 r.;

Pozostała treść SIWZ nie ulega zmianie, a powyższe informacje należy traktować jako integralną część SIWZ.

Miejsce, termin składania i otwarcia ofert nie ulega zmianie.

Z poważaniem