

nr sprawy: D10.251.48.C.2019

Wykonawcy ubiegający się
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na „**Dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku (44 pakiety)**” postępowanie ogłoszone w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej pod nr **2019/S 143-351283** oraz na stronie internetowej Zamawiającego.

Wyjaśnienia treści SIWZ oraz zmiana terminu otwarcia postępowania.

W związku z pytaniami ze strony Wykonawców Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych wyjaśnia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Pytanie 1 – dot. pakietu 5

Czy zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,14-0,16 mm, sile zrywania min. 11N przed i po starzeniu oraz poziomem AQL 1,0?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 – dot. pakietu 37 poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie nr 37 poz. 1 biokompatybilnego i biodegradowalnego, wchłanianego, jałowego żelu do leczenia odpływów pęcherzowo-moczowodowych, zawierającego zawiesinę z mikrocząsteczek dekstranomeru i usieciowanego kwasu hialuronowego pochodzenia nie zwierzęcego. Strzykawka 1ml z żelem + 1 igła metalowa (dostarczana oddzielnie – inny nr katalogowy). Produkt bezpieczny dla dzieci – dopuszczony do stosowania w leczeniu OPM u dzieci.

Skład: 1 ml zawiera:

- Sól sodowa usieciowanego kwasu hialuronowego 17 mg
- Dextranomer 50 mg
- Chlorek sodu 6,9 mg
- Woda do wstrzykiwań ad 1 ml

Wyżej opisany produkt jest z powodzeniem stosowany w największych polskich szpitalach na oddziałach dziecięcych. Dodatkowym atutem dopuszczenia w/w produktu równoważnego jest aspekt ekonomiczny będący istotnym elementem w zakupach szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnymi wymaganiami do pakietu 37.

Pytanie 3 – dot. pakietu 25

Czy Zamawiający wymaga kaniuli dożylniej z 4 paskami widocznymi w promieniach RTG. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, zgodnie z wymogami SIWZ.

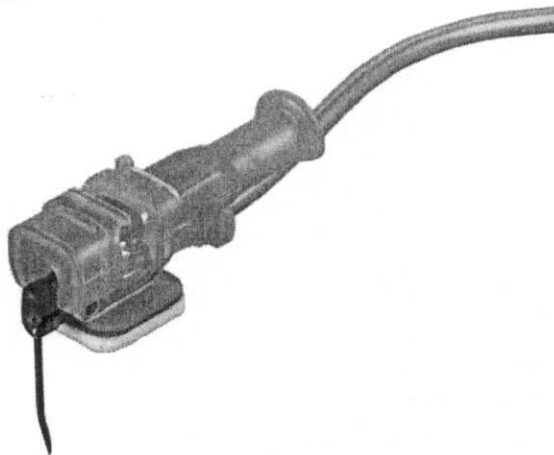
Pytanie 4 – dot. pakietu 27

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 27 w poz. 7, 8, 10 nić o długości 70 cm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5 – dot. pakietu 21

Czy Zamawiający zaakceptuje igły bezpieczne o następującej specyfikacji: Długość drenu 25 cm, Długość igły 15 mm, grubość 0,9 mm (20G), Skrzydełka w kolorze wskazującym na grubość igły umieszczone na ekstraktorze?



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6 – dot. pakietu 8, poz. 1, 2, 3, 4, 6

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania równoważny, antybakteryjny system do odsysania konkurencyjnego producenta pod warunkiem bezpłatnego wyposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (pojemniki, mocowniki, wózki)?

- wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest kątowy, uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w zatyczkę do portu pacjenta, oraz dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady odporne na rozdarcie i perforację, nieprzywierające do kanistra, wykonane z polietylenu, bez zawartości PCV. Wkłady oraz kanistry (pojemniki) o pojemności 1L, 2L, 3L, o kształcie okrągłym. Wkłady występują w postaci częściowo sprasowanej dla oszczędności miejsca magazynowania.

- kanistry z przezroczystego tworzywa (kompatybilne z oferowanymi wkładami), ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego i sterylizacji w temp. 121st.C, wyposażone są w zaczep do mocowania, bez innych przyłączy. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i

bezpieczeństwem użytkownika.

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 kanistry (o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku, uchwyty oraz wózki jezdne w przypadku wybrania naszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7 – dot. pakietu 8, poz.6

W oferowanym systemie nie ma zastosowania łącznik opisany przez zamawiającego. W związku z tym, prosimy o dopuszczenie łącznika prostego, wymiennego, nie obrotowego, z trzema pierścieniami uszczelniającymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8 – dot. pakietu 8

Czy zamawiający oczekuje, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9 – dot. SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nienależącego do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10 – dot. projektu umowy- zał. 6A, §3 ust.1 pkt 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby w/w dokumenty, zamiast przy pierwszej dostawie, były dostarczone do Zamawiającego wraz z podpisaną umową?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11 – dot. pakietu 25

Czy Zamawiający dopuści kaniulę do kaniulacji żył obwodowych, z samodomykającym się korkiem portu bocznego, z zastawką antyzwrotną, dostępność rozmiarów 22-14G, kaniuła widoczna w promieniach RTG, minimum 5 wtopionych pasków radioceniujących, kaniuła wykonana z materiału biokompatybilnego - poliuretan, jakość i nieinwazyjność poliuretanu jako materiału, z którego został wykonany cewnik potwierdzona dołączonymi do oferty badaniami klinicznymi lub laboratoryjnymi (min. 3) potwierdzającymi ograniczenie ryzyka występowania zakrzepowego zapalenia żył związanego z materiałem zastosowanym do produkcji kaniul. Koreczek kaniuli posiada trzpień powyżej jego krawędzi. Opakowanie sztywne, zabezpieczające przed utratą jałowości, nazwa własna kaniul bezpośrednio na produkcie. sterylizowane tlenkiem etylenu lub radiacyjni, sterylne, jednorazowego użytku

22G 0,9 x 25mm przepływ min. 42 ml/min

20G 1,1 x 32mm przepływ min. 67 ml/min

18G 1,3 x 32mm przepływ min. 103 ml/min

18G 1,3 x 45mm przepływ min. 103 ml/min
17G 1,5 x 45mm przepływ min. 133 ml/min
16G 1,8 x 45mm przepływ min. 236 ml/min
14G 2,0 x 45mm przepływ min. 270 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12 – dot. pakietu 25

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylna 24G – żółty - 0,7 x 19 mm. – przepływ 19 ml/min przeznaczona do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadająca wyjmowany uchwyt, w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). Koreczek kaniuli posiada trzpień powyżej jego krawędzi. Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu. Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13 – dot. projektu umowy, zał. 6C

Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 6C do SIWZ poprzez dodanie § 7 ust. 1a o następującej treści: „*Wyroby medyczne przechowywane przez Zamawiającego pozostają własnością Wykonawcy do czasu ich pobrania z miejsca przechowania przez Zamawiającego.*”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, zapisy bez zmian.

Pytanie 14 – dot. projektu umowy, zał. 6D

Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 6D do SIWZ poprzez dodanie § 7 ust. 1a o następującej treści: „*Wyroby medyczne przechowywane przez Zamawiającego pozostają własnością Wykonawcy do czasu ich pobrania z miejsca przechowania przez Zamawiającego.*”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, zapisy bez zmian.

Pytanie 15 – dot. projektu umowy, zał. 6C

Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 6C do SIWZ poprzez dodanie § 7 ust. 4 o następującej treści: „*Cyklicznie, nie rzadziej niż raz na kwartał Zamawiający dokona kontroli terminu ważności wyrobów medycznego przechowywanych przez Zamawiającego.*”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, zapisy bez zmian.

Pytanie 16 – dot. projektu umowy, zał. 6D

Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 6D do SIWZ poprzez dodanie § 7 ust. 3 o następującej treści: „*Cyklicznie, nie rzadziej niż raz na kwartał Zamawiający dokona kontroli terminu ważności wyrobów medycznego przechowywanych przez Zamawiającego.*”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, zapisy bez zmian.

Pytanie 17 – dot. projektu umowy, zał. 6C

Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 6C do SIWZ poprzez dodanie § 7 ust. 5 o następującej treści: „*Wyrób medyczny, któremu upłynął termin ważności nie może zostać pobrany z miejsca przechowania*”

przez Zamawiającego. W przypadku, gdyby Zamawiający posiadał w miejscu przechowania więcej niż jeden wyrób medyczny danego rodzaju, Zamawiający zobowiązuje się do pobrania w pierwszej kolejności wyrobu medycznego o krótszym terminie ważności, zgodnie z zasadą first expired/first out.
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, zapisy bez zmian.

Pytanie 18 – dot. projektu umowy, zał. 6D

Prosimy o doprecyzowanie Załącznika nr 6D do SIWZ poprzez dodanie § 7 ust. 4 o następującej treści:
„Wyrób medyczny, któremu upłynął termin ważności nie może zostać pobrany z miejsca przechowania przez Zamawiającego. W przypadku, gdyby Zamawiający posiadał w miejscu przechowania więcej niż jeden wyrób medyczny danego rodzaju, Zamawiający zobowiązuje się do pobrania w pierwszej kolejności wyrobu medycznego o krótszym terminie ważności, zgodnie z zasadą first expired/first out.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, zapisy bez zmian.

Pytanie 19 – dot. pakietu 21

Czy Zamawiający dopuści igły do portu wyposażone w odpinane uchwyty nieograniczającymi miejsca wkłucia w rozmiarze 20G x 16mm, w opakowaniu folia-papier?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 20 – dot. pakietu 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 dopuści kaniule do wlewów dożylnych wyposażone w standardowy koreczek z trzpieniem lekko wystającym powyżej jego krawędzi, gwarantującym jego aseptyczne stosowanie oraz wyposażone w port boczny, działający w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik", domykanym standardowo, pozostałe wymagane parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym SIWZ.

Pytanie 21 – dot. pakietu 25

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 wymaga, aby port dostępu bocznego umieszczony był centralnie pomiędzy skrzydełkami kaniuli, zapewniając całkowitą stabilność podczas używania portu bocznego? Zgoda Zamawiającego umożliwi naszej firmie udział w przetargu i zaoferowanie najwyższej jakości kaniul dożylnych produkcji włoskiej firmy DeltaMed srl, dystrybuowanych przez naszą firmę od wielu. W broszura produktowi (dołączona broszura).

Neo DELTA VEN[®] 1

KANIULA DO WLEWÓW DOŻYLNÝCH Z POLIURETANU BEZ PORTU

Neo DELTA VEN[®] 2

KANIULA DO WLEWÓW DOŻYLNÝCH Z POLIURETANU Z PORTEM

CE

Spełnienie najwyższych wymagań w terapii dożylniej

Bio kompatybilność – większy komfort pacjenta

▲ **Zalety poliuretanu:**

Wysoka biokompatybilność

w trakcie długotrwałych zabiegów.

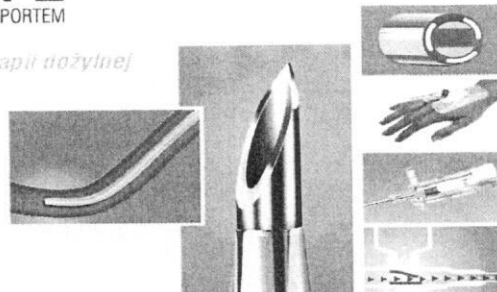
Giętkość – cewnik łatwo dostosowuje się do kształtu żyły.

Elastyczność – poliuretan pozwala na szybki powrót do oryginalnego kształtu kaniuli po wkłuciu, a tym samym do zapewnienia nominalnego przepływu podawanych leków.

Gładka i miękka powierzchnia

kaniuli zmniejsza ryzyko pojawienia się skrzepiny przyściennej – ogranicza to ryzyko powstania zapalenia żył.

- ▲ Ultra ostra igła z trójfazycznym ścięciem, umożliwia precyzyjne wkłucie.
- ▲ Doskonale wyprofilowana, atraumatyczna końcówka cewnika w kształcie stożka, umożliwia bezbolesne wkłucie i umieszczenie kaniuli w żyłę przy użyciu minimalnej sily.
- ▲ Optymalna odległość pomiędzy końcówką cewnika i ostrzem igły.
- ▲ Cienkościenny cewnik kaniuli posiada paski kontrastujące w RTG.
- ▲ Przezroczysta komora kontrolna potwierdza prawidłowość nakłucia.
- ▲ Filtr hydroalobowy zabezpiecza przed ryzykiem infekcji.
- ▲ Elastyczne skrzydełka pozwalają na łatwe umocowanie kaniuli.
- ▲ Unikalna konstrukcja wspornika cewnika ustawia kaniulę pod optymalnym kątem wkłucia, co zmniejsza naprężenia tkanek w miejscu wkłucia i eliminuje ryzyko perforacji tylnej ścianki naczynia.



DELTA MED[®]
MEDICAL DEVICES

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, zapis bez zmian.

Pytanie 22 – dot. pakietu 3

Zwracamy się do Zamawiającego o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia – Cechy przedmiotu zamówienia Lp. 6, czy Zamawiający stawiając za wymóg „Powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa w części chwytnej dłoni i na końcach palców” będzie oczekiwał rękawicy wykończonych w postaci mikroteksturowania oraz specjalnej warstwy polimerowej dające efekt antypoślizgowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie doprecyzowuje, zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 23 – dot. pakietu 3

Zwracamy się do Zamawiającego o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia – Cechy przedmiotu zamówienia Lp. 14, czy Zamawiający stawiając za wymóg „ Mankiet z listwą adhezyjną „ będzie oczekiwał rękawicy ze specjalnym zakończeniem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem do pakietu nr 3.

Pytanie 24 – dot. pakietu 5

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości ścianki pojedynczej na palcu 0,14-0,16 oraz wytrzymałości przed starzeniem min 11N?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25 – dot. pakietu 7, poz.3

Zwracamy się prośbą o wyłączenie z pakietu poz. 3 „komory z automatycznym pobieraniem wody z dwoma pływakami i osłonką antyoparzeniową - 200 szt” i stworzenie dla tej pozycji osobnego pakietu dopuszczającego komorę z automatycznym pobieraniem wody o następujących parametrach:

Uniwersalna komora samonapełniająca do nawilżaczy dla dorosłych, dzieci i noworodków **posiadająca dwa pływaki** – jeden odpowiadający za kontrolę maksymalnego poziomu wody a drugi zabezpieczający przed przedostaniem się wody do układu oddechowego. Oba pływaki zamocowane na ściance bocznej komory, w tym jeden pływak pracujący w ruchu wahadłowym a drugi w płaszczyźnie pionowej. Zastosowane dwa pływaki zwiększają bezpieczeństwo pacjenta przy zachowaniu stałego poziomu wody. Komora posiadająca wskaźnik poziomu wody. Posiadająca zintegrowany, nierozłączalny dren o długości 90 cm zaopatrzony w nakłuwacz z systemem odpowietrzającym. Komora gotowa do użycia natychmiast po wpięciu jej w butelkę z wodą do iniekcji. Pasująca do wszystkich nawilżaczy Fisher&Paykel z serii MR, oraz większości nawilżaczy innych firm dostępnych na rynku. Otwór wejścia 22 mm M (zewnętrzna średnica), otwór wyjścia 22 mm M (zewnętrzna średnica). Produkt mikrobiologicznie czysty. Proponowane zmiany pozwolą na wystartowanie większej liczbie wykonawców, a tym samym zmniejszą koszt zakupu wyrobów medycznych jednorazowego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela, zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 26 – dot. pakietu 12, poz. 1a

Czy zamawiający dopuści strzykawki trzyczęściowe odpowiednio do pozycji „posiadające jednostronną czytelną i niezmywalną skalę, tłok w kolorze białym, bez rozszerzonej skali: strzykawka trzyczęściowa 2 ml Luer Lock 2 ml, skala co 0,1ml ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 27 – dot. pakietu 12, poz. 1a-1c

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 28 – dot. pakietu 12, poz.1d

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 29 – dot. pakietu 12, poz.1f

Czy zamawiający dopuści strzykawkę bursztynową nieprzepuszczalną dla UV w zakresie dł fali 290-450 nm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 30 – dot. pakietu 12, poz.1e-1f

Czy zamawiający dopuści strzykawki trzyczęściowe luer lock jednorazowego użytku, sterylne (sterylizowane tlenkiem etylenu), wykonane z medycznej klasy polipropylenu (cylinder, tłok) i poliizoprenu (uszczelka), przezroczysty cylinder dokładnie pokazujący zawartość strzykawki, wyraźne znaczniki skali, nie zawierają lateksu, pakowane indywidualnie w opakowanie papier-folia, strzykawka do pomp infuzyjnych 50/60 ml Luer Lock oraz strzykawka do pomp infuzyjnych 50/60 ml Luer Lock bursztynowa,, skala jednostronna co 2 ml (mała), co 10 ml duża skala, uchwyt cylindrowy ok. 8 mm +/- 1 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 31 – dot. pakietu 12, poz. 1a-1d

Czy zamawiający dopuści strzykawki trzyczęściowe odpowiednio do pozycji ,posiadające jednostronną czytelną i niezmywalną skalę, tłok w kolorze białym, bez rozszerzonej skali:

- Strzykawka trzyczęściowa 2 ml Luer Lock 2 ml, skala co 0,1ml
- Strzykawka trzyczęściowa 5 ml Luer Lock 5 ml, skala co 0,2ml
- Strzykawka trzyczęściowa 10 ml Luer Lock 10 ml, skala co 0,5ml
- Strzykawka trzyczęściowa 20 ml Luer Lock 20 ml, skala co 1ml.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 32 – dot. pakietu 12, poz. 1a-1f

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 33 – dot. pakietu 14, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści maski z drenem o długości ok. 200 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza długość drenu 190-210 cm, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 34 – dot. pakietu 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic zgodnych z SIWZ, w którym występują następujące różnice:
Długość minimalna 285 mm, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana i chlorowana, powierzchnia wewnętrzna chlorowana, mankiet prosty?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza długość 285 mm, zapis poz. 6 bez zmian, poz. 14 bez zmian.

Pytanie 35 – dot. pakietu 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic zgodnych z SIWZ, w którym występują następujące różnice:
powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, chlorowana i silikonowana, powierzchnia wewnętrzna pokryta poliuretanem i silikonowana, grubość na palcu 0,185 mm, AQL po zapakowaniu 0,65?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym SIWZ.

Pytanie 36 – dot. pakietu 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic zgodnych z SIWZ, w którym występują następujące różnice:
powierzchnia wewnętrzna pokryta poliuretanem i silikonowana, AQL po zapakowaniu 0,65?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 37 – dot. projekt umowy § 3 ust. 7

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 7 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 38 – dot. projekt umowy § 5 ust. 4

W związku z zapisem § 5 ust. 4 projektu umowy, wnosimy o przekazanie informacji na temat stanu majątkowego szpitala, albowiem na dzień dzisiejszy Wykonawca takiej wiedzy nie posiada. Prosimy o przekazanie bilansu i rachunku wyników Zamawiającego za 2018 r oraz oświadczenie jeśli stan finansowy Zamawiającego pogorszył się w stosunku do bilansu za ubiegły rok.

Odpowiedź: Oświadczenie o sytuacji majątkowej Zamawiającego w załączniku.

Pytanie 39 – dot. projekt umowy

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 40 – dot. projekt umowy § 6 ust. 1-4, 10

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1-4, 10:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5 % wartości brutto **nieterminowej dostawy** zamówienia częściowego za każdy dzień niedotrzymania terminu w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 2 ust. 1, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto**

nieterminowych dostaw zamówienia częściowego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad (po uprzedniej reklamacji przez Zamawiającego) w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego **towaru wadliwego** za każdy dzień niedotrzymania terminu w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 3 ust. 7, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towaru wadliwego**

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. W przypadku niedotrzymania terminu w dostawie towaru ponad 1 dni robocze Zamawiający, po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy (faksem, pisemnie lub e-mailem), ma prawo zakupić towar na rynku i odmówić przyjęcia spóźnionej dostawy. W tym przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia ewentualnej różnicy pomiędzy cenami wynikającymi z niniejszej umowy a cenami zakupionych przez Zamawiającego towarów oraz do zapłaty kary umownej w wysokości 0,5 % wartości brutto **niedotrzymanej dostawy towaru**, za każdy dzień opóźnienia ponad termin określony w § 2 ust. 1, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedotrzymanej dostawy towaru**,

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy określonej w § 1 ust. 4 w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z przyczyn, o których mowa w ust. 5 lub § 4.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

10. Wysokość kar umownych wskazanych w ust. 1 – 3 nie może przekroczyć **30 % niezrealizowanej części wartości umowy** wskazanej w § 1 ust.4 (wartości szacunkowej umowy).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 41 – dot. pakiet 6, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający pozwoli złożyć osobną ofertę na pozycje 1 i 2 i dopuści:

Poz. 1 Szczypce biopsyjne jednorazowego użytku; długość robocza 120cm, 160cm, 230cm, średnica szczęk 1,8mm; 2,3mm; 3,0mm.

Poz. 2 Szczoteczki cytologiczne o długości: 120cm oraz o średnicy 1,8mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 42 – dot. pakietu 33

Czy Zamawiający w **Pakiecie 33** odstąpi od wymogu użyczenia 1 zestawu kompletnego napędu wiertarskiego?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym SIWZ.

Pytanie 43 – dot. pakietu 33 i 38

Czy Zamawiający w **Pakiecie 33 i 38** odstąpi od wymogu użyczenia kaset na implanty?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi od wymogu, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 44 – dot. pakietu 33 poz.1a

Czy Zamawiający w **Pakiecie 33 poz. 1a** dopuści możliwość zaoferowania płytki:

Płytką anatomiczną o kształcie zmniejszającym kontakt z kością blokująco - kompresyjną do dalszej nasady kości ramiennej do złamań pozastawowych, grzbietowo-boczna, lewa i prawa. Na trzonie płytki otwory blokujące nie wymagające zaślepek/przejsiówek współpracujące z wkrętami blokowanymi 3,5mm i otwory kompresyjne pod wkręty korowe 3,5mm oraz podłużny otwór kompresyjny umożliwiający elastyczność pionowego pozycjonowania płytki. W głowie płytki zagęszczone otwory prowadzące śruby pod różnymi kątami - w różnych kierunkach. Głowa płytki o zmniejszonym profilu i kształcie dopasowanym do anatomii. Koniec części trzonowej płytki odpowiednio wyprofilowany do wprowadzania płytki metodą minimalnego cięcia. W części trzonowej płytki otwory blokowane z gwintem stożkowym. Śruby blokowane w płytce samogwintujące z gniazdami sześciokątnymi. Śruby blokowane wkręcane za pomocą śrubokręta dynamometrycznego 1,5Nm. Długość od 122 mm do 302 mm, ilość otworów od 4 do 14 na trzonie i 5 otworów w głowie płytki.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 45 – dot. pakietu 33 poz. 1b

Czy Zamawiający w **Pakiecie 33 poz. 1b** dopuści możliwość zaferowania płytki:

Płytką anatomiczną, o kształcie zmniejszającym kontakt z kością, blokująco - kompresyjną do dalszej nasady kości ramiennej, zakładana z dostępu tylnobocznego, prawa i lewa. Na trzonie płytki otwory dwufunkcyjne nie wymagające zaślepek/przejsiówek, blokująco – kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 3,5/3,5mm oraz otwór umożliwiający wstępną stabilizację drutem Kirschnera. W głowie płytki otwory prowadzące śruby blokowane (2,4, 2,7) pod różnymi kątami – w różnych kierunkach oraz otwór umożliwiający wstępną stabilizację drutem Kirschnera. Otwory blokowane z gwintem stożkowym. Śruby blokowane w płytce samogwintujące z gniazdami sześciokątnymi. Śruby blokowane wkręcane za pomocą śrubokręta dynamometrycznego 0,8 i 1,5Nm. Koniec części trzonowej płytki odpowiednio wyprofilowany do wprowadzania płytki metodą minimalnego cięcia. Długość od 65 mm do 208 mm, od 3 do 14 otworów w trzonie płytki i 3 otwory w głowie płytki.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 46 – dot. pakietu 33 poz. 1c

Czy Zamawiający w **Pakiecie 33 poz. 1c** dopuści możliwość zaferowania płytki:

Płytką anatomiczną, o kształcie zmniejszającym kontakt z kością, blokująco - kompresyjną do dalszej nasady kości ramiennej, zakładana z dostępu przyśrodkowego, prawa i lewa. Na trzonie płytki otwory dwufunkcyjne nie wymagające zaślepek/przejsiówek, blokująco – kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 3,5/3,5mm oraz otwór umożliwiający wstępną stabilizację drutem Kirschnera. W głowie płytki otwory prowadzące śruby blokowane (2,4, 2,7) pod różnymi kątami – w różnych kierunkach. Otwory blokowane z gwintem stożkowym. Śruby blokowane w płytce samogwintujące z gniazdami sześciokątnymi. Śruby blokowane wkręcane za pomocą śrubokręta dynamometrycznego 0,8 i 1,5Nm. Koniec części trzonowej płytki odpowiednio wyprofilowany do wprowadzania płytki metodą minimalnego cięcia. Długość od 59 mm do 201 mm, od 3 do 14 otworów w trzonie płytki i 3 otwory w głowie płytki.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 47 – dot. pakietu 33 poz. 1d

Czy Zamawiający w **Pakiecie 33 poz. 1d** dopuści możliwość zaferowania płytki:

Płytką anatomiczną, o kształcie zmniejszającym kontakt z kością, blokująco - kompresyjną do dalszej nasady kości ramiennej, zakładana z dostępu przyśrodkowego. Na trzonie z podcięciami bocznymi i od spodu płytki. Na trzonie płytki otwory dwufunkcyjne nie wymagające zaślepek/przejsiówek, blokująco – kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 3,5/3,5mm oraz podłużny otwór blokująco – kompresyjny umożliwiający elastyczność pionowego pozycjonowania

płytki oraz otwór umożliwiający wstępną stabilizację drutem Kirschnera. W głowie płyty zagęszczone otwory prowadzące śruby pod różnymi kątami – w różnych kierunkach. Głowa płyty o zmniejszonym profilu i kształcie dopasowanym do anatomii. Otwory blokowane z gwintem stożkowym. Śruby blokowane w płytce samogwintujące z gniazdami sześciokątnymi. Śruby blokowane wkręcane za pomocą śrubokręta dynamometrycznego 1,5Nm. Koniec części trzonowej płytki odpowiednio wyprofilowany do wprowadzania płytki metodą minimalnego cięcia. Długość od 80 mm do 184 mm, od 7 do 15 otworów w tym 5 otworów w głowie płytki.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 48 – dot. pakietu 33 poz. 1 e

*Czy Zamawiający w **Pakiecie 33 poz. 1e** dopuści możliwość zaferowania płytki:*

Płytką rekonstrukcyjną anatomiczną, o kształcie zmniejszającym kontakt z kością blokującą - kompresyjna do bliższej nasady kości łokciowej (wystłek łokciowy), prawa i lewa. Na trzonie płytki otwory dwufunkcyjne nie wymagające zaślepek/przejsiówek, blokującą – kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 3,5/3,5 mm oraz otwór umożliwiający wstępną stabilizację drutem Kirschnera. Możliwość kształtowania płytki w części trzonowej dzięki podcięciom z boku i od spodu płytki. W głowie płytki otwory prowadzące śruby pod różnymi kątami – w różnych kierunkach oraz 7 otworów umożliwiających wstępną stabilizację drutami Kirschnera. Otwory blokowane z gwintem stożkowym. Śruby blokowane w płytce samogwintujące z gniazdami sześciokątnymi. Śruby blokowane wkręcane za pomocą śrubokręta dynamometrycznego 1,5Nm. Koniec części trzonowej płytki odpowiednio wyprofilowany do wprowadzania płytki metodą minimalnego cięcia. Długość od 86mm do 216mm, od 2 do 12 otworów w części trzonowej i 8 otworów w głowie płytki.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 49 – dot. pakietu 33 poz. 1f-j

Czy Zamawiający w **Pakiecie 33 poz. 1f-j** dopuści możliwość zaferowania wkrętów kompatybilnych z płytkami?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 50 – dot. pakietu 38 poz. 1

*Czy Zamawiający w **Pakiecie 38 poz. 1** dopuści możliwość zaferowania gwoźdźcia:*

gwoździec do kości ramiennej Ø 8-12mm, dł. 180-400mm, o przekroju okrągłym z kanałkami na długości części trzonowej gwoźdźcia zmniejszającymi ciśnienie śródszpikowe, w części proksymalnej gwoźdźcia maksymalnie dwa otwory ryglujące w tym jeden kompresyjny, w części dystalnej min.3 maks. 4 otwory ryglujące zapewniające co najmniej dwupłaszczyznową stabilizację.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 51 – dot. pakietu 38 poz. 2

Czy Zamawiający w **Pakiecie 38 poz. 2** dopuści możliwość zaferowania śruby blokującej kompatybilnej z gwoździem?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 52 – dot. pakietu 38 poz. 4

Czy Zamawiający w **Pakiecie 38 poz. 4** dopuści możliwość zaferowania płytek:

Płytką anatomiczną blokującą - kompresyjna do złamań dalszej części obojczyka wraz z przemieszczeniem stawu barkowo – obojczykowego, prawa i lewa. Otwory w płytce dwufunkcyjne nie wymagające zaślepek/przejsiówek, blokującą – kompresyjne z możliwością zastosowania śrub

blokowanych lub korowych 3,5/3,5mm. Płytką zakończoną hakiem umożliwiającym założenie jej pod wyrostek barkowy łopatki. Płytką posiada anatomiczne ugięcie 12°, ułatwiające jej założenie. Śruby blokowane w płytce (3,5) samogwintujące z gniazdami sześciokątnymi. Śruby blokowane wkręcane za pomocą śrubokręta dynamometrycznego 1,5Nm. Płytką posiada 3 otwory do wstępnej stabilizacji drutami Kirschnera. Koniec części trzonowej płytki odpowiednio wyprofilowany do wprowadzania płytki metodą minimalnego cięcia. Wysokość haków 12,15,18mm, ilość otworów od 4 do 7.

Oraz

Płytką anatomiczną o kształcie zmniejszającym kontakt z kością blokująco-kompresyjną do złamań trzonu obojczyka, górno-przednia. Otwory w płytce dwufunkcyjne nie wymagające zaślepek/przejsiówek, blokująco – kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 3,5/3,5mm. Otwory blokowane z gwintem stożkowym. Śruby blokowane w płytce samogwintujące z gniazdami sześciokątnymi. Koniec części trzonowej płytki odpowiednio wyprofilowany do wprowadzania płytki metodą minimalnego cięcia. Płytką posiada 2 otwory do wstępnej stabilizacji drutami Kirschnera. Śruby blokowane wkręcane za pomocą śrubokręta dynamometrycznego 1,5Nm. Dł. od 94 do 120mm, ilość otworów od 6 do 8 na trzonie. Płytki prawe i lewe.

Oraz

Płytką anatomiczną o kształcie zmniejszającym kontakt z kością blokująco-kompresyjną do złamań trzonu oraz bocznej części obojczyka, górno-przednia z bocznią stabilizacją. W głowie płytki zagęszczone otwory blokowane prowadzące śruby pod różnymi kątami-w różnych kierunkach. Głowa płytki o zmniejszonym profilu i kształcie dopasowanym do anatomii-część boczna obojczyka z otworami pod śruby blokowane 2,4/2,7mm i korowe 2,7mm. Na trzonie płytki otwory dwufunkcyjne nie wymagające zaślepek/przejsiówek, blokująco – kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 3,5/3,5mm. Otwory blokowane z gwintem stożkowym. Śruby blokowane w płytce samogwintujące z gniazdami sześciokątnymi. Koniec części trzonowej płytki odpowiednio wyprofilowany do wprowadzania płytki metodą minimalnego cięcia. Płytką posiada 2 otwory do wstępnej stabilizacji drutami Kirschnera. Śruby blokowane wkręcane za pomocą śrubokręta dynamometrycznego 0,8 i 1,5Nm. Dł. od 69 do 135mm, ilość otworów od 3 do 8 na trzonie i 6 otworów w głowie płytki. Płytki prawe i lewe.

Oraz

Płytką anatomiczną o kształcie zmniejszającym kontakt z kością blokująco-kompresyjną do złamań trzonu obojczyka od strony bocznej, uniwersalna, przednio boczna. W części bocznej płytki zagęszczone otwory prowadzące śruby blokowane pod różnymi kątami 2,4/2,7mm i korowe 2,7mm. Na trzonie płytki otwory dwufunkcyjne nie wymagające zaślepek/przejsiówek, blokująco – kompresyjne z możliwością zastosowania śrub blokowanych lub korowych 3,5/3,5mm. Otwory blokowane z gwintem stożkowym. Śruby blokowane w płytce samogwintujące z gniazdami sześciokątnymi. Końce płytki odpowiednio wyprofilowane do wprowadzania metodą minimalnego cięcia. Śruby blokowane wkręcane za pomocą śrubokręta dynamometrycznego 0,8 i 1,5Nm. Dł. od 77 do 124mm, ilość otworów od 7 do 12.

Oraz

Płytką anatomiczną o kształcie zmniejszającym kontakt z kością blokująco-kompresyjną do złamań trzonu obojczyka od strony przyśrodkowej, uniwersalna, przednio przyśrodkowa. Otwory w płytce dwufunkcyjne nie wymagające zaślepek/przejsiówek, blokująco – kompresyjne z możliwością

zastosowania śrub blokowanych lub korowych 3,5/3,5mm. Otwory blokowane z gwintem stożkowym. Śruby blokowane w płytce samogwintujące z gniazdami sześciokątnymi. Końce płytki odpowiednio wyprofilowane do wprowadzania metodą minimalnego cięcia. Śruby blokowane wkręcane za pomocą śrubokręta dynamometrycznego 1,5Nm. Dł. od 77 do 102mm, ilość otworów od 6 do 8.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 53 – dot. pakietu 38 poz. 5

Czy Zamawiający w **Pakiecie 38 poz. 5** dopuści możliwość zaferowania śruby blokowanej samogwintującej Ø2,4mm, średnica głowy 4,2mm, długość śruby 10-40mm z przeskokiem co 2mm, gniazdo sześciokąt?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 54 – dot. pakietu 38 poz. 7

Czy Zamawiający w **Pakiecie 38 poz. 7** dopuści możliwość zaferowania śruby korowej samogwintującej Ø3,5mm, długość śruby 8-90mm z przeskokiem co 2mm, gniazdo sześciokąt?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 55 – dot. pakietu 12, poz. 1a-1d

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje z pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela, zapisy bez zmian.

Pytanie 56 – dot. pakietu 25, poz.1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby kaniula była wyposażona w samodomykającą się korek?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi, zapisy bez zmian.

Pytanie 57 – dot. pakietu 25, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z korkiem z trzpieniem powyżej krawędzi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 58 – dot. pakietu 27, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści igłę o dł. 26mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, SIWZ bez zmian.

Pytanie 59 – dot. pakietu 27, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści igłę o dł. 48mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, SIWZ bez zmian.

Pytanie 60 – dot. pakietu 28, poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści igłę o krzywiznie 1/2 koła?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, SIWZ bez zmian.

Pytanie 61 – dot. pakietu 28, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igłę o dł. 17mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, SIWZ bez zmian.

Pytanie 62 – dot. pakietu 28, poz. 1-8

Czy Zamawiający dopuści szwy powlekane silikonem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, SIWZ bez zmian.

Pytanie 63- dot. pakietu 32

1. Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 i 2 gwóźdź do kości piętowej posiadający 3 otwory gwintowane?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza, pozostałe wymogi bez zmian.

2. Czy Zamawiający dopuści w poz. 2 gwóźdź do kości piętowej o średnicy 12 mm i długości 60 i 70mm zamiast 65, 75, 85mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pozostałe wymogi bez zmian.

Pytanie 64- dot. pakietu 33

1. Czy Zamawiający dopuści Płyty do dalszej nasady kości ramiennej w poz. 1, płyty o następujących parametrach:

Płytkę tytanową, kształtowaną blokowaną do dalszej nasady kości ramiennej. Wersja prawa/lewa. Płytkę występującą w rozmiarach 4÷12 otworowej. W części trzonowej otwory blokowane oraz, zależnie do długości płytki, 1 lub 2 otwory kompresyjne w tym jeden wydłużony. W części nasadowej 5-6 otworów blokowanych o wielokierunkowym ustawieniu w celu pewnej stabilizacji odłamów. Ustalono kątowno ustawienie wkrętów blokowanych. Otwory blokowane posiadające oporową część stożkową oraz gwintowaną walcową. Gwint na pełnym obwodzie otworu zapewniający pewną stabilizację. Niewymagające zaślepek/przejściówek do wkrętów blokowanych. Otwory kompresyjne z dwukierunkową kompresją. Wydłużony otwór do pozycjonowania płytki. Posiadająca przynajmniej 3-4 otwory pod druty Kirchnera 2,0mm do tymczasowego ustalenia płytki. Do otworów blokowanych wkręty blokowane 3,5mm oraz 2,4mm, samogwintujące, łeb wkręta z oporową częścią stożkową oraz gwintowaną walcową. Do otworów kompresyjnych wkręty korowe 3,5 z łbem kulistym.

Zakończenie części trzonowej płytki odpowiednio wyprofilowane do wprowadzenia płytki metodą minimalnego cięcia. Część trzonowa z podcięciami w celu ograniczenia kontaktu implantu z kością, oraz podcięciami rekonstrukcyjnymi. Ta sama barwa płytek i wkrętów blokowanych ułatwiająca identyfikację i dobór implantów. Nakładka celująca ułatwiająca wprowadzanie wkrętów w części nasadowej. Możliwość zastosowania w metodzie „dwu-płytkowej”.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści w poz. 1a Płyty tylnoboczne prawe i lewe, ilość otworów w trzonie 4-12, długość 75-150mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Czy Zamawiający dopuści w poz. 1b Płyty boczne prawe i lewe, ilość otworów w trzonie 4-12, długość 91-171mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Czy Zamawiający dopuści w poz. 1c Płyty tylne przyśrodkowe prawe i lewe, ilość otworów w trzonie 4-12, długość 84-164mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. Czy Zamawiający dopuści w poz. 1d Płyty dalsze przyśrodkowe prawe i lewe, ilość otworów w trzonie
4-12, długość 91-171mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

6. Czy Zamawiający dopuści w poz. 1e Płyty do wyrostka łokciowego prawe i lewe, ilość otworów w trzonie 2-12, długość 88-240mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

7. Czy Zamawiający dopuści w poz. 1g oraz 1i Wkręty tytanowe konikalne o średnicy 3,5mm i długości
18-90mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

8. Czy Zamawiający dopuści w poz. 1f Wkręty tytanowe blokowane o średnicy 3,5mm, długość 30-70mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

9. Czy Zamawiający dopuści w poz. 1h Wkręty tytanowe blokowane o średnicy 2,4mm, długość 10-40mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

10. Czy Zamawiający dopuści w poz. 1j Wkręty tytanowe korowe o średnicy 3,5mm, długość 12-85mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

11. Zapytanie dotyczy **Wymagania Zamawiającego** w zakresie użyczenia napędu: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu użyczenia napędu, w sytuacji kiedy w ramach innej obowiązującej umowy posiada co najmniej jeden napęd od danego Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje, zgodnie z aktualnym SIWZ.

12. Zapytanie dotyczy **Wymagania Zamawiającego** w zakresie użyczenia instrumentarium: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu użyczenia instrumentarium obsługującego asortyment w pakiecie 33, kiedy w ramach innej obowiązującej umowy posiada ten sam zestaw narzędziowy od danego Wykonawcy?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym SIWZ.

13. Dotyczy załącznika 1A do formularza asortymentowo-cenowego dla pakietów nr 33, 38 (Wykaz sprzętu medycznego / Instrumentarium użyczonego na czas trwania umowy): Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia w ramach napędu: piły?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 65- dot. pakietu 38

1. Czy Zamawiający dopuści Gwóźdź do kości ramiennej w **poz. 1**, o następujących parametrach: Gwóźdź śródszpikowy ramienny, blokowany, tytanowy. Gwóźdź kaniulowany z ugięciem lateralnym w części bliższej. Możliwość implantacji retrograde i antegrade. Możliwość wielopłaszczyznowego blokowania dystalnego. Gwóźdź uniwersalny do prawej i lewej ręki. Śruby blokujące z gniazdem gwiazdkowym, kodowanie kolorami - kolor śruby ryglującej odpowiada kolorowi gwóźdźnia oraz

oznaczeniu kolorystycznym tulei i wiertła. Średnice gwoźdźcia; 7mm, 8mm, 9mm w długościach od 180mm do 320mm dla średnicy 8mm, 9 mm długość 150mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści w **poz. 2** Wkręty ryglujące samogwintujące, z gniazdem gwiazdkowym. Śruby korowe 3,0mm w długości 18-50mm, śruby 4,0mm, 4,5mm w długości od 20 mm do 60 mm z przeskokiem co 5 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

3. Czy Zamawiający dopuści Płytki obojczykowe w **poz. 4**, o następujących parametrach: Płytki kształtowa blokowana dalszej do obojczyka z hakiem, płytki kształtowa blokowana do dalszej nasady kości obojczykowej S, płytki kształtowa blokowana do trzonu kości obojczykowej. Wersja prawa/lewa. Ustalono kątowno ustawienie wkrętów blokowanych. Otwory blokowane posiadające oporową część stożkową oraz gwintowaną walcową. Gwint na pełnym obwodzie otworu zapewniający pewną stabilizację. Nie wymagające zaślepek/przejsćiówek do wkrętów blokowanych.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

4. Czy Zamawiający dopuści w **poz. 5** Śruby blokowane do płyt z poz. 4 o śr. 2,4mm, łeb wkręta z oporową częścią stożkową oraz gwintowaną walcową, dł. 10-40mm, gniazda typu torx, materiał tytan?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

5. Czy Zamawiający dopuści w **poz. 6** Śruby blokowane do płyt z poz. 4 o śr. 3,5mm, łeb wkręta z oporową częścią stożkową oraz gwintowaną walcową dł. 12-85mm, gniazda typu torx, materiał tytan?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

6. Czy Zamawiający dopuści w **poz. 7** Śruby korowe samogwintujące do płyt z poz. 4 o śr. 3,5mm, dł. 12-85mm, gniazda typu torx, materiał tytan?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

7. Zapytanie dotyczy **Wymagania Zamawiającego** w zakresie użyczenia instrumentarium: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu użyczenia instrumentarium obsługujących asortyment w pakiecie 38, kiedy w ramach innej obowiązującej umowy posiada ten sam zestaw narzędziowy od danego Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 66- dot. projektu umowy - zał. 6D

Czy Zamawiający dookreśli w **§8 ust. 5 (oraz §3 ust. 7 umowy Zał. 6A)**, że reklamacja jakościowa będzie potwierdzona pisemnie i przesłana Wykonawcy wraz z reklamowanym towarem? Reklamowany towar powinien zostać przesłany Wykonawcy w celu ustosunkowania się Wykonawcy do złożonej reklamacji. Proponowany przez Państwa zapis nakłada na Wykonawcę obowiązek wymiany towaru jedynie w oparciu o przesłane zgłoszenie bez możliwości naocznej oceny wadliwego towaru.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 67- dot. projektu umowy- zał. 6D

Czy Zamawiający doda zapis w §10 oraz §12 ust. 7 (oraz §6 ust. 5 umowy Zał. 6A), że odstąpienie od umowy przez Zamawiającego będzie poprzedzone wezwaniem Wykonawcy do realizowania umowy zgodnie z zawartymi w umowie postanowieniami? Obecny zapis umowy może powodować

uprzywilejowanie jednej ze stron umowy co może być niezgodne z zasadami społeczno – gospodarczym określonymi w kodeksie cywilnym. W związku z powyższym koniecznym jest zmiana zapisu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 68- dot. projektu umowy- zał. 6D

Czy Zamawiający zmieni wysokość kar umownych określonych w §12 (oraz §6 umowy zał. 6A):

a. Ust. 2 z 0,5% wartości zamówienia częściowego na 0,5% wartości niedostarczonego towaru

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

b. Ust. 3 z 0,5% wartości zamówienia zrealizowanego u innego dostawcy na 0,5% wartości niedostarczonego przez Wykonawcę zamówionego towaru

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

c. Ust. 5 i ust. 6 z 500 zł na 100 zł (tylko um. zał. 6D)?

Przedstawione we wzorze umowy kary umowne nakładają na Wykonawcę obowiązek zapłaty zbyt wygórowanej kary umownej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 69- dot. projektu umowy- zał. 6D

Czy Zamawiający zmieni termin w §12 ust. 3 (oraz §6 ust. 3 umowy Zał. 6A) z 1 dni robocze na 3 dni roboczych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 70- dot. pakietu 33

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 33 wyrazi zgodę na dostarczanie implantów wraz z instrumentami na zasadzie Loaner Set tj. każdorazowo do zabiegu, po wcześniejszym uzgodnieniu terminu z Zamawiającym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym SIWZ.

Pytanie 71- dot. pakietu 33

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 33 odstąpi od wymogu doręczenia napędu?

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu dostarczenia napędu.

Pytanie 72

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania przez rękawice powierzchni zewnętrznej chlorowanej i silikonowanej oraz powłoki wewnętrznej ułatwiającej zakładanie pokrytej poliuretanem i silikonowanej. Pragniemy zaznaczyć, że nie możemy złożyć ważnej oferty na aktualnie użytkowane przez Państwa placówkę rękawice lateksowe do zabiegów ortopedycznych. Dodatkowo nie dotarły żadne zastrzeżenia jakościowe, a ponawianie zakupów tym bardziej świadczyło o zadowoleniu użytkowników z dostarczanego produktu.

Odpowiedź: Zamawiający nie odstępuje od wymogów SIWZ. Zapisy bez zmian.

Pytanie 73- dot. Pakietu 14, poz. 1,2

Czy zamawiający dopuści jako równoważne maski tlenowej z rezerwuarem wykonanej z materiału PCV, o anatomicznym kształcie, zapewniającym dobre przyleganie do twarzy, z blaszką dopasowującą do nosa oraz elastyczną taśmą mocującą na głowie, z antyzagięciowym drenem tlenowym o dł. 2m ze standardowym złączem, produktu czystego mikrobiologicznie, niezawierający szkodliwych ftalanów?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym SIWZ.

Pytanie 74- dot. pakietu 3

Zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem czy opisując parametr „Powłoka wewnętrzna ułatwiająca zakładanie” - miał na myśli powierzchnię silikonowaną dodatkowo pokrytą poliuretanem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie doprecyzowuje czym ma być pokryta powłoka wewnętrzna – wymóg: ułatwiająca zakładanie.

Pytanie 75- dot. pakietu 5

Zwracamy się z zapytaniem czy w celu potwierdzenia spełnienia wymagań określonych przez Zamawiającego dla parametrów rękawic diagnostycznych badanych zgodnie z normą EN 455 – tj. grubości rękawicy na palcu, długości, poziomu AQL oraz siły zrywu przed i po starzeniu - Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania wykonawcy do złożenia raportu z badań producenta nie starszego niż z 2017 roku?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 76- dot. pakietu 3

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy mikrochirurgicznej półsyntetycznej bezpydrowej: trójwarstwowej, lateksowo-nitrylowej o wewnętrznej warstwie 100% nitrylu, dodatkowo pokrytej warstwą silikonu, co uniemożliwia kontakt dłoni z proteinami lateksu, dając jednocześnie komfort użytkowania naturalnej gumy przy jednocześnie wysokiej barierowości syntetyku i stanowi korzystne ekonomicznie rozwiązanie. Powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana wykonana w technologii SMT, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami. Długość min. 282 mm w zależności od rozmiaru, zawartość protein <50µg/g.

odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych do zabiegów mikrochirurgicznych lateksowych bezpydrowych o parametrach nieznacznie innych niż opisane przez Zamawiającego: długość min. 280 mm w zależności od rozmiaru, wytrzymałość na zrywanie po starzeniu min. 9 N, mankiet rolowany bez strefy adhezyjnej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 77- dot. pakietu 4

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych sterylnych do zabiegów ortopedycznych lateksowych bezpydrowych ze strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych. Kształt w pełni anatomiczny zróżnicowany na prawą i lewą dłoń. Grubość pojedynczej warstwy na palcu min. $0,32 \pm 0,01$ mm. Wyrób kat. III, klasa IIa. Zgodny z normą EN 455. Długość min. 292-295 mm w zależności od rozmiaru. Rozmiary 6,0-9,0. Zgodne z ASTM F1671. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, zapobiegającą zsuwaniu się rękawicy z mankieta fartucha operacyjnego. Powierzchnia antypoślizgowa na całej powierzchni, idealna dla

procedur wymagających podwyższonej chwytności. Kolor brązowy matowy, antyrefleksyjny, zawartość protein < 50 µg/g, AQL 0,65, wytrzymałość na zrywanie po starzeniu min. 24 N.

odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic minimalnie różniących się parametrami w stosunku do opisanych w SIWZ, tzn. długość min. 290 – 300 mm.

odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 78- dot. pakietu 5

1. Prosimy o dopuszczenie rękawic nitylowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, mikroteksturowanych z dodatkową teksturą na palcach, o grubości na palcu min. $0,15 \pm 0,01$ mm, długość minimalna 300 mm, AQL < 1,5, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Siła zrywania przed / po starzeniu min. 8,7 N / 9,6 N, potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej. Odporne na działanie min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 lub równoważną, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Thi-Tepa, Mitoxantronu i Metotrexatu (raporty z wynikami). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary S-XL, pakowane maks. 100 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 79- dot. pakietu 14, poz. 1, 2

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby produkty były wykonane z materiału wolnego od ftalanu DEHP, a informacja o braku ftalanu DEHP była fabrycznie nadrukowana na etykiecie opakowania jednostkowego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, zgodnie z aktualnym SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy na opakowaniu jednostkowym ma być umieszczony piktogram ułatwiający identyfikację produktu?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza nie wymaga, zgodnie z aktualnym SIWZ.

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek tlenowych mikrobiologicznie czystych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym SIWZ.

Pytanie 80- dot. pakietu 23

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nadłonowego nakłucia pęcherza moczowego wyposażonego w worek na mocz o pojemności 2l? (poz.1-4)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe pozycje bez zmian.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nadłonowego nakłucia pęcherza moczowego wyposażonego w trokar 9 CH cewnik 8 CH. (poz.1)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozmiar 8 CH, zgodnie z aktualnym SIWZ.

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nadłonowego nakłucia pęcherza moczowego wyposażonego w trokar 9 CH cewnik 8 CH lub trokar 12 CH cewnik 11 CH. (poz. 2)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewnik 11 CH, zgodnie z aktualnym SIWZ.

4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nadłonowego nakłucia pęcherza moczowego wyposażonego w trokar 15 CH cewnik 14 CH. (poz. 3)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozmiar 14 CH, zgodnie z aktualnym SIWZ.

5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nadłonowego nakłucia pęcherza moczowego wyposażonego w trokar 12 CH cewnik 11 CH. (poz. 4)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozmiar 11 CH, utrzymuje pozostałe wymogi do poz. 4 bez zmian.

1. Czy Zamawiający wymaga, aby zestaw do nadłonowego nakłucia pęcherza moczowego był wyposażony w worek o pojemności 2l? (poz. 1-4)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga, zgodnie z aktualnym SIWZ.

Pytanie 81- dot. pakietu 40

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 40 monopolarną elektrodę nasiedziową o średnicy 0,45mm pakowaną sterylnie pojedynczo w podwójne opakowanie z jednostronnie przezroczystą stroną co umożliwi podejście igły (1:1), elektroda o igle sercowej dł. 21mm i zakrzywieniu 3/8 koła (odcinaną po aplikacji w nasierdziu), o igle transtorakalnej dł. 82mm zakrzywionej lub prostej w zależności od preferencji (odcinanej i zastępowanej sterylnym pinem do stymulatora). Wszelkie parametry w tym igieł- na etykiecie pojedynczego opakowania, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 82- dot. pakietu 40

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 40 monopolarną elektrodę nasiedziową dla noworodków o średnicy 0,3mm pakowaną sterylnie pojedynczo w podwójne opakowanie z jednostronnie przezroczystą stroną co umożliwi podejście igły (1:1), elektroda o igle sercowej dł. 13 mm i zakrzywieniu 3/8 koła dla prostej fiksacji lub typu „zig-zag” (odcinaną po aplikacji w nasierdziu) lub z fiksacją „hak” (bez igły- przyszywana do nasierdzia), o igle transtorakalnej dł. 40 mm zakrzywionej (odcinanej i zastępowanej sterylnym pinem do stymulatora). Wszelkie parametry w tym igieł- na etykiecie pojedynczego opakowania, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 83 – dot. pakietu 10

Prosimy o dopuszczenie układu do MRI ze złączkami z polietylenu spełniającego pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 84– dot. pakietu 14

Prosimy o dopuszczenie masek microbiologicznie czystych spełniających pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym SIWZ.

Pytanie 85- dot. pakietu 27

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie nici poliglikolanowych, jednowłóknowych, wchłaniających nici, wytwarzanych z kopolimeru kwasu glikolowego i węglanu trójmetylenu. Wytrzymałość na rozciąganie wynosi około 80% oryginalnej wytrzymałości nici po pierwszym tygodniu od implantacji. Około 75% oryginalnej wytrzymałości nici pozostaje po dwóch tygodniach, 65% po trzech tygodniach, 50% po czterech tygodniach i 25% po sześciu tygodniach od założenia. Wchłanianie jest minimalne do około 60 dnia od implantacji i zostaje zakończone w ciągu 6 miesięcy. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 86- dot. pakietu 27, poz. 1-6

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie nici o długości 75 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 87- dot. pakietu 29 (wszystkie pozycje)

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie nici chirurgicznych są wykonanych z kopolimeru Lactomer™, który jest syntetycznym poliestrem złożonym z glikolidu i laktidu (uzyskiwanych z kwasu glikolowego i kwasu mlekowego). Nici są powleczone mieszaniną kopolimeru kaprolaktonu bądź glikolidu oraz stearoilomleczanu wapnia. Wytrzymałość na rozciąganie wynosi około 140% wstępnej minimalnej wartości siły węzła USP i EP oraz około 80% po dwóch tygodniach i ponad 30% po trzech tygodniach od zastosowania. Wchłanianie rozpoczyna się utratą wytrzymałości na rozciąganie bez istotnej utraty masy. Całkowite wchłonięcie następuje między 56 a 70 dniem od zastosowania. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 88- dot. pakietu 29 (wszystkie pozycje)

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie nici o długości 90 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 89- dot. pakietu 29, poz. 3,4

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie igły o długości 48 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 90- dot. pakietu 15

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od konieczności udostępnienia komisji dla pozycji 1 i 2, pakiet 15.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od komisji w pakiecie 15, zgodnie z aktualnym SIWZ.

W związku z udzielonymi odpowiedziami oraz wprowadzonymi zmianami Copernicus Podmiot Leczniczy Sp. z o.o., zgodnie z art. 38 ust. 4, 4a Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych dokonuje zmiany Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i przesuwa termin składania i otwarcia ofert na dzień **11.09.2019 r.**, w następujący sposób:

1. § XIV SIWZ (Miejsce i termin składania i otwarcia ofert) otrzymuje brzmienie:

ust. 1 „Ofertę wraz załącznikami należy złożyć za pośrednictwem platformy zakupowej pod adresem: www.platformazakupowa.pl/copernicus/aukcje wybierając przedmiotowe postępowanie **w terminie do dnia 11.09.2019 r., do godz. 10:00**”

ust. 2 „Oferty zostaną otwarte w tym samym dniu o godz. 11.00 w Gdańsku, Al. Jana Pawła II 50, w Dziale Zamówień Publicznych, poziom (minus) -1 pok. nr 080 za pomocą platformy zakupowej poprzez odszyfrowanie ofert”.

W związku z powyższymi odpowiedziami Zamawiający zmienia treść załącznika nr 1 A (Formularz asortymentowo-cenowy). Aktualny załącznik dostępny jest na stronie internetowej Zamawiającego www.copernicus.gda.pl.

Zatwierdzam
Wiceprezes ds. ekonomicznych

Piotr Wróblewski



WICEPREZES
ds. ekonomicznych
Piotr Wróblewski

Sporządził Sekretarz komisji – Magdalena Fuławka