

Gdańsk, dnia 28.03.2019 r.

nr sprawy: **D10.251.13.C.2019**

**Wykonawcy ubiegający się  
o udzielenie zamówienia publicznego**

*dotyczy:* postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na „**DOSTAWY WYROBÓW MEDYCZNYCH JEDNORAZOWEGO UŻYTKU NA OKRES 12 MIESIĘCY**” postępowanie ogłoszone w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej pod nr **2019/S 043-097331** oraz na stronie internetowej Zamawiającego.

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ ORAZ ZMIANA TERMINU OTWARCIA**

**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 22**

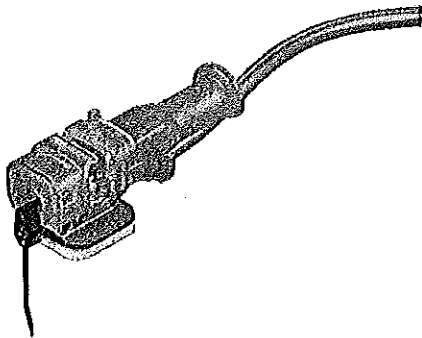
Czy Zamawiający zaakceptuje igły bezpieczne o następującej specyfikacji:

- Długość drenu 25 cm;

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym formularzem cenowym.**

- Skrzydelka w kolorze wskazującym na grubość igły umieszczone na ekstraktorze?



**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**Pytanie 2 – dot. pakietu 39**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie poniższych pozycji.

1. Cewnik Foley 2-drożny silikonowany – rozm CH12- CH24 z balonem 5-10 ml, 20-30 ml, wielkość balonu dopasowana do rozmiaru.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

2. Cewnik Foley 2-drożny silikonowany – rozm. CH 6-10 z balonem 1-1,5 ml, 2-3ml, 3-5ml wielkość balonu dopasowana do rozmiaru.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym formularzem cenowym.**

3. Cewnik Foley 2-drożny silikonowany – rozm. 16-22 CH z balonem 20-30 ml wielkość balonu dopasowana do rozmiaru.

Pozwoli to zamawiającemu na złożenie oferty konkurencyjnej co jest uzasadnione ekonomicznie.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 3 – dot. pakietu 84**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zestawów o rozmiarach CH8, CH10, CH12, CH14  
Pozwoli to zamawiającemu na złożenie oferty konkurencyjnej co jest uzasadnione ekonomicznie.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ, zapisy bez zmian.**

### **Pytanie 4 – dot. pakietu 86**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1,2,3 z zadania 86 i stworzy osobny pakiet.  
Pozwoli to zamawiającemu na złożenie oferty konkurencyjnej co jest uzasadnione ekonomicznie.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wydziela, zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 5 – dot. pakietu 93**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji od 1 do 3; od 5 do 15 i 20, 21 z zadania 93 i stworzy osobny pakiet.

Pozwoli to zamawiającemu na złożenie oferty konkurencyjnej co jest uzasadnione ekonomicznie.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wydziela, zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 6 – dot. pakiet 72**

Czy Zamawiający obwód oddechowy o podanych niżej parametrach:

Układ oddechowy jednorazowego użytku do respiratorów, do stosowania u pacjentów o wadze > 20 kg, posiadający spiralną grzałkę w drenie na linii wdechowej i grzałkę na linii wydechowej. Dren wydechowy bez pułapki wodnej, wykonany z materiału MikroCell - powalającego na eliminację skroplin w gałęzi wydechowej poprzez zastosowanie technologii membrany przepuszczalnej.

Układ oddechowy z rurami o średnicy 22 mm, z dwoma kolorami odróżniającymi wdech i wydech; w komplecie dren proksymalny; część Y obrotowa, zestaw adapterów umożliwiających stosowanie układu do różnych typów respiratorów. Wejście w grzałce musi zawierać trójkątne wcięcie, takie aby umożliwiło podłączenie czujnika temperatury stosowanego również do modelu nawilżacza MR850 firmy Fisher&Paykel.

Komplet musi zawierać komorę z automatycznym pobieraniem wody, posiadającą dwa pływalki zabezpieczające przed przedostaniem się wody do układu oddechowego. Układ wraz z komorą musi tworzyć komplet. tj. znajdować się w jednym opakowaniu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.**

### **Pytanie 7 – dot. pakiet 69**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Piłka do przecinania kości typ Gigli – nie sterylne, z zachowaniem pozostałych wymagań zgodnie z SIWZ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym formularzem cenowym.**

### **Pytanie 8 – dot. pakietu 16 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do tuberkuliny z igłą 0,5x16mm?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 9 – dot. pakietu 16 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do insuliny o pojemności 1ml z igłą 0,45?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 10 – dot. pakietu 19 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści rozmiary igły do pena: 0,25x6mm oraz 0,3x8mm do wyboru przez Zamawiającego przy składaniu zamówień?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 11 – dot. pakietu 39 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści cewniki z balonem 30ml?

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie wydziela pozycji do osobnego pakietu.**

**Pytanie 12 – dot. pakietu 40 i 41**

Czy Zamawiający wymaga, aby cewniki posiadały nadrukowany rozmiar oraz skróconą nazwę producenta tuż pod kolorowym, półprzezroczystym konektorem?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**Pytanie 13 – dot. pakietu 40 i 41**

Czy Zamawiający wymaga, aby cewniki posiadały „zmrożoną” (aksamitną) powierzchnię, która ułatwia proces zakładania cewnika bez użycia dodatkowego żelu, a tym samym zmniejsza tarcie między cewnikiem a śluzówką cewki moczowej?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 14 – dot. pakietu 43 poz.1**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu, aby między komorą GZM i workiem zbiorczym znajdowała się zastawka antyzwrotna. Chcielibyśmy podkreślić, iż konstrukcja worka, który chcemy zaoferować nie wymaga takiego rozwiązania

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 15 – dot. pakiet 3**

Czy Zamawiający w pakiecie 3 dopuści dotętniczny cewnik I.V. wprowadzany metodą Seldingera .Kontrastujący w Rtg polietylenowy cewnik ze skrzydełkami do mocowania. Do nakłucia tętnicy udowej, barkowej lub promieniowej. Może być również użyty do monitorowania ciśnienia tętniczego drogą tętnicy promieniowej i udowej. Cewnik wyposażony jest w antyzałamaniowy kołnierz i skrzydełka do mocowania?

1. Prezentowane opakowanie zawiera w zadaniu 1:
  - 1 polietylenowy cewnik w rozmiarze 20G- 3Fr o długości 8cm
  - 1 igłę do nakłucia 20G- 38mm
  - 1 prosty przewodnik z elastyczną końcówką 20mm o średnicy 0,53mm.
2. Prezentowane opakowanie zawiera w zadaniu 2:
  - 1 polietylenowy cewnik w rozmiarze 18G- 4Fr o długości 18cm
  - 1 igłę do nakłucia 19G- 54mm
  - 1 prosty przewodnik z elastyczną końcówką 46mm o średnicy 0,71mm
  - 30 cm przedłużkę z kranikiem trójdrożnym i strzykawkę.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 16 – dot. pakiet 4**

Czy Zamawiający w pakiecie 4 zadaniu 1 i 2 dopuści

- Zestaw cewnik neonatologiczny/pediatryczny dwukanalowy rozm. 3 F z igłą wprowadzającą 21G-42mm oraz
- Zestaw cewnik neonatologiczny/pediatryczny trzykanałowy rozm 4,5Fr z igłą wprowadzającą 21G-38mm i dwoma rozszerzaczami z rozmiarem 4,5Fr pozostawiając pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zgodnie z aktualnym formularzem cenowym.**

**Pytanie 17 – dot. pakiet 7**

Czy Zamawiający w pakiecie 7 dopuści zestawy wprowadzające z cewnikiem specjalistycznym jednokanałowym typ Broviac i Hickman do rozmiarów 2,7F; 4,2F; 5,0F długość 75cm 6,6F; 9,6F długość 90cm. Zestawy wprowadzające z cewnikiem specjalistycznym dwukanałowym typ Hickman rozmiar: 7,0F; 9,0F długość 90cm pozostawiając pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zgodnie z aktualnym formularzem cenowym.**

**Pytanie 18 – dot. formularza oferty**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za wystarczające załączenie w formularzu ofertowym i cenowym tylko tych pakietów na które Wykonawca składa ofertę (usunięcie pozostałych pakietów)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający uzna za wystarczające załączenie w formularzu cenowym jedynie pakiety, na które Wykonawca składa ofertę.**

**Pytanie 19 – dot. zapisów SIWZ**

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

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji, gdy oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Zamawiający informuje jednocześnie, iż jakkolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.**

**Pytanie 20 – dot. zapisów SIWZ**

Prosimy o podanie metody weryfikacji podpisu kwalifikowanego (nazwa i wersja aplikacji która będzie użyta do weryfikacji podpisu kwalifikowanego).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż podpis kwalifikowany jest weryfikowany poprzez programy: Szafir 2.0., ProCertum SmartSign 8.1.17.7, Pem- Heart Signature 3.9.**

## **Pytanie 21 – dot. § 2 ust. 2 wzoru umowy**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od możliwości składania zamówień telefonicznie bądź modyfikację przez dopuszczenie składania zamówień telefonicznych potwierdzonych faksem lub za pomocą e-mail. W rozmowie telefonicznej trudno jest zweryfikować osobę dzwoniącą co do jej upoważnienia do składania zamówień w Imieniu placówki. Pisemne złożenie zamówienia jest również dokumentem łatwiejszym do zweryfikowania w przypadku spraw spornych lub reklamacji.

### **Odpowiedź:**

**Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.**

## **Pytanie 22 – dot. § 4 oraz § 6 ust. 5 wzoru umowy**

Wnosimy o rozszerzenie zapisów § 4 oraz § 6 ust. 5 wzoru umowy na:

[....., po uprzednim pisemnym zawiadomieniu Wykonawcy i zobligowania go do należytego wywiązania się z umowy.]

### **Odpowiedź:**

**Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.**

## **Pytanie 23 – dot. § 6 ust. 4 wzoru umowy**

Naszym zdaniem, kary umowne winny być naliczane **od wartości netto niezrealizowanej umowy (według stanu na dzień odstąpienia) /dostawy, a nie od wartości umowy brutto.**

Podobnie jak odsetki za zwłokę w płatnościach naliczane są od wartości niezapłaconych faktur w terminie a nie od wartości wystawionych faktur w miesiącu. Taki zapis sprawia że strony umowy nie są równoprawne.

Prosimy zatem aby kary naliczane były tylko od wartości netto nie wykonanego świadczenia.

### **Odpowiedź:**

**Zapisy dotyczące wskazanych kar umownych pozostają bez zmian.**

## **Pytanie 24 – dot. pakietu 38**

Bardzo prosimy Zamawiającego o przesłanie zdjęć ukazujących trwałe połączenie linii przepływającej z przetwornikiem?

### **Odpowiedź:**

**Zamawiający dołącza zdjęcie:**



## **Pytanie 25 – dot. pakietu 38**

Co Zamawiający ma na myśli używając określenia trwałe?

### **Odpowiedź:**

**Używając określenia „trwałe” Zamawiający ma na myśli: brak możliwości rozłączenia podczas zabiegów i opieki nad pacjentem pomiędzy linią a przetwornikiem.**

## **Pytanie 26 – dot. pakietu 38**

Czy Zamawiający dopuści połączenie typu Luer Lock?

COPERNICUS Podmiot Leczniczy Sp. z o.o.

ul. Nowe Ogrody 1-6, 80-803 Gdańsk

Centrala telefoniczna: 58 76 40 100

Sekretariat Biura Zarządu:

58 76 40 340, 58 76 40 142, fax 58 30 21 416

www.copernicus.gda.pl sekretariat.kopernik@copernicus.gda.pl

NIP: 583-316-22-78, REGON: 221964385, KRS: 0000478705

Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku

Kapitał zakładowy: 271.848.000,00 PLN, wpłacony w całości

Rachunek bankowy: 72 1440 1101 0000 0000 1099 1064

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 27 – dot. pakietu 8**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kaniule pakowane indywidualnie w opakowanie folia i papier medyczny w odpowiedni i wystarczający sposób chroniące kaniulę przed utratą sterility?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 28 – dot. pakietu 8**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kaniule z samozamykającym się portem zabezpieczonym standardowym korkiem?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 29 – dot. pakietu 14**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w poz. 1 strzykawkę 50-60 ml ze skalą co 1 ml (numeryczną co 10 ml)?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 30 – dot. pakietu 14**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w poz. 2 strzykawkę 100ml ze skalą co 1 ml (numeryczną co 10 ml)?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 31 – dot. pakietu 16**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania strzykawkę do tuberkuliny z igłą 0,5x16?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 32 – dot. pakiet 69**

Czy Zamawiający w zad. nr 69 dopuści narzędzie: Pła Gigli, stalowa, niesterylna, pakowana pojedynczo, rozmiary zgodnie z wymaganiami Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany wyrób był niesterylny, pozostałe zapisy pozostają bez zmian.**

**Pytanie 33 – dot. pakiet 1 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 4Fr o długości 8 cm, 13cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' oraz rozszerzacz naczyniowy oraz korki dezynfekcyjne.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 34 – dot. pakiet 1 poz.2**

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia

# COPERNICUS

PODMIOT LECZNICZY Sp. z o.o.

i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 5Fr o długości 8 cm, 13cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' oraz rozszerzacz naczyniowy oraz korki dezynfekcyjne.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 35 – dot. pakiet 1 poz.3**

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trójświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 5Fr o długości 8 cm, 13cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' oraz rozszerzacz naczyniowy oraz korki dezynfekcyjne.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 36 – dot. pakiet 1, poz.4-5**

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 2-3Fr o długości 5 cm, 8cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' oraz rozszerzacz naczyniowy oraz korki dezynfekcyjne.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 37 – dot. pakiet 2 poz.1a**

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 15cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' oraz rozszerzacz naczyniowy oraz korki dezynfekcyjne.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 38 – dot. pakiet 2 poz.1b**

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

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 39 – dot. pakiet 2 poz.1c**

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i

zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 30cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' oraz rozszerzacz naczyniowy oraz korki dezynfekcyjne.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 40 – dot. pakiet 2 poz.1d**

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych tróświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 15cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' oraz rozszerzacz naczyniowy oraz korki dezynfekcyjne.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 41 – dot. pakiet 2 poz.1e**

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

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 42 – dot. pakiet 2 poz.1f**

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

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 43 – dot. pakiet 2 poz.1g**

Czy Zamawiający dopuści cewnik tróświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 12FR o długości 15 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika miękkie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczone prowadnica J-FlexTip 0.038", dwa koreczki heparynizowane.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 44 – dot. pakiet 2 poz.1h**

Czy Zamawiający dopuści cewnik tróświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 12FR o długości 20 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika miękkie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem



# COPERNICUS

PODMIOT LECZNICZY Sp. z o.o.

przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczonej prowadnicy J-FlexTip 0.038", dwa koreczki heparynizowane.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

## **Pytanie 45 – dot. pakiet 2 poz.1g**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ trójświatłowy, poliuretanowy wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 13Fr i długościach: 15cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik nieprzepuszczalny dla promieni RTG, zestaw aseptyczny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery 'J' z znaczoną długością w skalowanym dozowniku, strzykawka 10 ml, korek do wstrzykiwań, dwa rozszerzacze w rozmiarze 12 FR x 14 cm; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu 'Y', taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

## **Pytanie 46 – dot. pakiet 2 poz.1h**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ trójświatłowy, poliuretanowy wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 13Fr i długościach: 20cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik nieprzepuszczalny dla promieni RTG, zestaw aseptyczny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery 'J' z znaczoną długością w skalowanym dozowniku, strzykawka 10 ml, korek do wstrzykiwań, dwa rozszerzacze w rozmiarze 12 FR x 14 cm; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu 'Y', taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

## **Pytanie 47 – dot. pakiet 2 poz.1i**

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 5-8Fr o długości 15cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' oraz rozszerzacz naczyniowy oraz korki dezynfekcyjne.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

## **Pytanie 48 – dot. pakiet 2 poz.1j**

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 5-8Fr o długości 15cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' oraz rozszerzacz naczyniowy oraz korki dezynfekcyjne.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 49 – dot. pakiet 2 poz.1k**

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 5-8Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' oraz rozszerzacz naczyniowy oraz korki dezynfekcyjne.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 50 – dot. pakiet 2 poz.1l**

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych czteroświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 8- 8,5Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' oraz rozszerzacz naczyniowy oraz korki dezynfekcyjne.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 51 – dot. pakiet 2 poz.1f**

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych czteroświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 8- 8,5Fr o długości 15cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' oraz rozszerzacz naczyniowy oraz korki dezynfekcyjne.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 52 – dot. pakietu 27**

Ze względu na niewielką szacowaną ilość zamówienia prosimy o odstąpienie od wymogu złożenia próbek w Pakiecie nr 27.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie odstępuje, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 53 – dot. pakietu 8, poz.1**

Czy Zamawiający w związku z postanowieniem zawartym w art. 14 ustęp 2 Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r., które brzmi następująco: „Dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane profesjonalnym użytkownikom miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów” odstąpi od wymogu, aby opakowania zaopatrzone były w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 54 – dot. pakietu 21, poz.1**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przygotowania i pobierania leków z fiolek wyposażony w filtr bakteryjny 0,2 µm, reszta zgodna z SIWZ? Jest to parametr lepszy od opisanego w SIWZ, o mniejszych porach membrany, zatem zatrzymujący znacznie więcej ewentualnych zanieczyszczeń, niż filtr 0,45 µm. Należy również zaznaczyć, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Nadto dopuszczenie filtra bakteriologicznego 0,2µm

pozwoli złożyć konkurencyjne oferty, na czym Zamawiającemu, jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia merytorycznych i użytkowych argumentów, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie ze zmienionym formularzem cenowym, pozostałe zapisy bez zmian.**

**Pytanie 55 – dot. SIWZ**

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji, gdy oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Zamawiający informuje jednocześnie, iż jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.**

**Pytanie 56 – dot. pakietu 12**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze skalą nominalną?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 57 – dot. pakietu 12**

Prosimy o precyzyjne wskazania przez Zamawiającego, od którego miejsca podpórka tłoka powinna mieć minimalne długości podane i wymagane przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 58 – dot. pakietu 12**

Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia parametru długości podpórki tłoka Kartą Techniczną Produktu?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 59 – dot. pakietu 12**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane strzykawki były bez zawartości latexu, PCV, DEHP, bisphenol A, a brak tych związków udokumentowany był w Karcie Technicznej Produktu?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 60 – dot. pakietu 12, parametr wymagany**

*Zwężenie obwodu tłoka (w celu pewnego chwytu przez personel medyczny) nie większe niż 10% - 15% całej długości tłoka. Zmniejszenie obwodu tłoka mierzone od części chwytnej tłoka (pierścienia zewnętrznego).*

Czy Zamawiający odstąpi od tego parametru?

Obwód tłoka nie może mieć żadnego wpływu na pewność chwytu personelu. Podczas wykonywania procedury personel nie ma kontaktu z wskazaną częścią tłoka a jego szerokość nie wpływa na jakość wykonywanej procedury.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 61 – dot. pakietu 12, poz. 1d**

Czy Zamawiający, mając na uwadze konkurencyjność złożonych ofert w/w pakiecie dopuści strzykawkę pakowane po 80 szt z przeliczeniem ilości zgodnie z wymogiem?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie ze zmienionym formularzem cenowym, pozostałe zapisy bez zmian.**

**Pytanie 62 – dot. pakietu 13**

Prosimy o precyzyjne wskazania przez Zamawiającego, od którego miejsca podpórka tłoka powinna mieć minimalne długości podane i wymagane przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ, Zamawiający nie określa takiego parametru.**

**Pytanie 63 – dot. pakietu 13**

Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia parametru długości podpórki tłoka Kartą Techniczną Produktu?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 64 – dot. pakietu 13**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane strzykawki były bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, bisphenol A, a brak tych związków udokumentowany był w Karcie Technicznej Produktu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**Pytanie 65 – dot. pakietu 13, poz.1f**

Czy Zamawiający dopuści: Strzykawki jednorazowego użytku do pompy infuzyjnej, trzyczęściowa, bursztynowa, do podazy leków światłoczułych, koncentryczna, pojemność i skala na cylindrze 50 - 60 ml, typu Luer- Lock. Tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, wyraźne oznakowanie skali, czarna, niezmywalna, jednostronna, skala co 1ml, tłok strzykawki nawilżony olejem silikonowym, który nie powoduje zacinań się tłoka. Typ strzykawki i logo producenta na strzykawce?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 66 – dot. pakietu 14**

Prosimy o precyzyjne wskazania przez Zamawiającego, od którego miejsca podpórka tłoka powinna mieć minimalne długości podane i wymagane przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ, Zamawiający nie określa takiego parametru.**

**Pytanie 67 – dot. pakietu 14**

Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia parametru długości podpórki tłoka Kartą Techniczną Produktu?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 68 – dot. pakietu 16, poz.1-2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie strzykawek pakowanych: op 120.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie ze zmienionym formularzem cenowym, pozostałe zapisy bez zmian.**

**Pytanie 69 – dot. pakietu 18, poz.1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie strzykawek pakowanych op 120.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie ze zmienionym formularzem cenowym, pozostałe zapisy bez zmian.**

**Pytanie 70 – dot. pakietu 19, poz.1c**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie igły 1,6 x 40.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie ze zmienionym formularzem cenowym, pozostałe zapisy bez zmian.**

**Pytanie 71 – dot. pakietu 19, poz.4**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie igły bez portu bocznego.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 72 – dot. pakietu 8**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę do kaniulacji żył obwodowych, z samodomykającym się korkiem portu bocznego, z zastawką antyzwrotną, dostępność rozmiarów 22-14G, kaniula widoczna w promieniach RTG, minimum 5 wtopionych pasków radioceniujących, kaniula 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. Opakowanie sztywne, zabezpieczające przed utratą jałowości, nazwa własna kaniul bezpośrednio na produkcie. sterylizowane tlenkiem etylenu lub radiacyjnie, 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:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 73 – dot. pakietu 9, poz.1**

Czy Zamawiający wymaga kaniuli dożylniej rozmiar - 24 G (żółty) długość 19 mm, przepływ 21 ml/min bezpieczna, bez portu górnego, wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu nowej generacji (badania kliniczne), hypoalergiczna, termoplastyczna, odporna na zaginanie; przeznaczona do małych, delikatnych żył (również noworodków i małych dzieci), posiadającą otwór przy ostrzu igły, zapewniający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie skutecznej kaniulizacji, sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, opakowanie typu blister, wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu; elastyczne skrzydełka ułatwiające bezpieczne mocowanie; konstrukcja kaniuli eliminująca ryzyko ekspozycji na krew podczas kaniulacji naczyń, posiadająca plastikową osłonkę, zapobiegających zakłuciu się oraz zachłapaniu krwią, która w pełni zamyka ostrze i światło igły. Jałowa, z widoczną datą ważności na opakowaniu?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 74 – dot. pakietu 9, poz.1**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną 22G, 20G, 18G, bezpieczną, sterylną, jednorazowego użytku, pakowaną pojedynczo, wyraźne oznaczenie rozmiaru i daty ważności na opakowaniu jednostkowym. Wykonane z biokompatybilnego poliuretanu nowej generacji, odporne na odkształcenia, pamięć kształtu (badania kliniczne), termoplastyczne, hypoalergiczne. Otwór przy ostrzu igły, zapewniający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie skutecznej kaniulizacji. Z samodomykającym się portem iniekcyjnym oraz zastawką bezzwrotną zapobiegająca wypływowi krwi, elastyczne skrzydelka ułatwiające bezpieczne mocowanie widoczne w rtg, konstrukcja kaniul eliminująca ryzyko ekspozycji na krew podczas kaniulacji naczyń, posiadające plastikową osłonkę z systemem kapilar zapobiegających zakłuciu się oraz zachłapaniu krwią, która w pełni zamyka ostrze i światło igły?

22G-0,9mmx25mmx42ml/min

20G-1,1mmx32mmx67ml/min

18G-1,3mmx32mmx103ml/min

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 75 – dot. pakietu 9, poz.1**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną bezpieczną, sterylną, jednorazowego użytku, pakowaną pojedynczo, wyraźne oznaczenie rozmiaru i daty ważności na opakowaniu jednostkowym. Wykonane z biokompatybilnego poliuretanu nowej generacji (badania kliniczne); hypoalergiczne, termoplastyczne, odporne na zginanie (tzw. pamięć kształtu) z samodomykającym się portem iniekcyjnym oraz zastawką bezzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi, elastyczne skrzydelka ułatwiające bezpieczne mocowanie widoczne w rtg, konstrukcja kaniul eliminująca ryzyko ekspozycji na krew podczas kaniulacji naczyń; posiadające plastikową osłonkę z systemem kapilar zapobiegających zakłuciu się oraz zachłapaniu krwią, która w pełni zamyka ostrze i światło igły?

17G -1,5mmx45mmx133ml/min

16G-1,8mmx45mmx236ml/min

14G-2,0x45mmx270ml/min

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 76 – dot. pakietu 9, poz.2**

Czy Zamawiający wymaga kaniuli bezpiecznej, bez portu górnego, z biokompatybilnego poliuretanu, wysoka odporność na zginanie, wysoka biokompatybilność, redukuje częstotliwość zachorowań na zakrzepowe zapalenie żył, 6 wtopionych pasków radiocieniujących, igła ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut, kompatybilna z MRI, igła z otworem przy ostrzu, który potwierdza umieszczenie kaniuli w żyłę (24-20G); podzielna membrana minimalizuje ryzyko rozprysku krwi i wycieku krwi z nasadki cewnika, otwierana przy pierwszym podłączeniu męskiej końcówki Luer, wyposażona w filtr hydrofobowy, mechanizm zabezpieczający z przyciskiem aktywującym automatyczne cofanie igły do komory zabezpieczającej, chroniące przed zakłuciem i rozprysnięciem krwi?

24 G 0,7mmx 19 mm, przepływ 20 ml/min. (żółty)

22 G 0,9mmx 25 mm, przepływ 35 ml/min. (niebieski)

20 G 1,1mm x 25 mm, przepływ 63 ml/min. (różowy)

18 G 1,3mm x 30 mm, przepływ 95 ml/min (zielony)

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 77 – dot. pakietu 36, poz.1**

Czy Zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 78 – dot. SIWZ**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 79 – dot. wzoru umowy par.6 ust.4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na: „Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”?

**Odpowiedź:**

**Zapisy dotyczące wskazanych kar umownych pozostają bez zmian.**

**Pytanie 80 – dot. pakiet 79, poz.1**

Czy zamawiający dopuści wzierniki uszne Reister do otoskopów wyłącznie w rozmiarze 2.0 i 4.0, pozostałe parametry zgodne z SIWZ ?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 81 – dot. pakiet 22, poz. 1c i 1d**

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1c i 1d igły do portu naczyniowego przystosowane do standardowych podaży (nieprzystosowane do podawania kontrastu)?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 82 – dot. pakiet 22, poz. 1a-1f**

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1a-1f igły wyposażone w odpinane uchwyty nieograniczającymi miejsca wkłucia?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 83 – dot. pakiet 78**

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

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 84 – dot. pakiet 17**

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane strzykawki zawierały heparynę litową, zbalansowaną wapniem?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 85 – dot. pakiet 17**

Czy Zamawiający wymaga, by oferowane strzykawki były wyposażone w samowentylującą membranę, przez którą w czasie napływu krwi tętniczej do strzykawki wypychane jest na zewnątrz powietrze? Czy w przypadku stawiania takiego wymagania Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki o maksymalnej objętości 3,0 ml i rekomendowanej objętości napełnienia 1,6 ml?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

## **Pytanie 86 – dot. pakiet 9, poz.1**

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści: Kaniule dożylna, z portem bocznym, działającą w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik", domykaną standardowo, bez mechanizmu zapobiegającego samootwieraniu, możliwość jednoetapowej kontroli położenia kaniuli w naczyniu krwionośnym dzięki przezroczystej komorze kontrolnej z mikroporowatym, hydrofobowym filtrem, z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę?

### **Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie ze zmienionym formularzem cenowym, pozostałe zapisy bez zmian.**

## **Pytanie 87 – dot. pakiet 9, poz.2**

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści: Kaniule dożylna, bez portu bocznego, możliwość jednoetapowej kontroli położenia kaniuli w naczyniu krwionośnym dzięki przezroczystej komorze kontrolnej z mikroporowatym, hydrofobowym filtrem, z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę?

Oferowane przez naszą firmę kaniule Delta Med od lat są używane m.in. w takich ośrodkach referencyjnych jak: Samodzielny Publiczny Centralny Szpital Kliniczny na ul. Banacha 1a w Warszawie, Uniwersytecki Dziecięcy Szpital Kliniczny im. L. Zamenhofs w Białymstoku oraz w wielu Szpitalach w całej Polsce.

### **Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie ze zmienionym formularzem cenowym, pozostałe zapisy bez zmian.**

## **Pytanie 88 – dot. pakiet 30, poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający dopuści w postępowaniu jednorazowe pompy elastomerowe o objętości minimalnej 180 ml, nominalnej 300 ml i maksymalnej 360 ml, posiadające dren o długości 90cm, pompa posiada dwufunkcyjny filtr na przebiegu linii infuzyjnej zabezpieczający linię antybakteryjnie (filtr o gęstości 5 µm) oraz funkcję odpowietrzającą (filtr o gęstości 0,03 µm), który gwarantuje pełne bezpieczeństwo nieprzedostawania się na zewnątrz szkodliwych aerozoli, pompy wyposażone są w połączenie bezigłowe do napełniania lekiem, gwarantujące pełne zabezpieczenie przed szkodliwymi oparami i kontaminacją lekami cytostatycznymi i ich osadzeniu się na obudowie pompy w trakcie ich napełniania, zachowując układ zamknięty przez cały czas jego użytkowania, **przy wypełnieniu pompy objętością 240 ml, czas pracy wynosi 48h dla pompy o przepływie 5ml/h oraz 24h dla pompy o przepływie 10 ml/h?**

Uzasadnienie: Najważniejszym elementem pompy jest system bezigłowy do napełniania pompy znajdujący się w centralnym miejscu i gwarantujący, że pompa pracuje w systemie zamkniętym w odróżnieniu od pomp z koreczkiem luer lock, który po odkręceniu przerywa system zamknięty i umożliwia przedostanie się leku na zewnątrz, co stanowi duże ryzyko dla personelu medycznego.

### **Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

## **Pytanie 89 – dot. pakiet 57**

Czy Zamawiający dopuści: dreny o długości 50 cm z perforacją na odcinku 15 cm?

### **Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

## **Pytanie 90 – dot. projektu umowy § 3 ust. 7**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o zmianę zapisu w § 3 ust. 7 projektu umowy w następujący sposób: „Wykonawca zobowiązuje się do **zachowania 5-dniowego terminu rozpatrzenia reklamacji od dnia jej zgłoszenia** i wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w ciągu 5 dni roboczych od dnia **uznania** reklamacji, o której mowa w ust. 5.

### **Odpowiedź:**

**Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.**



**Pytanie 91 – dot. projektu 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 2017 r. oraz oświadczenie jeśli stan finansowy Zamawiającego pogorszył się w stosunku do bilansu za ubiegły rok.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wskazuje, iż stan majątkowy spółki określony jest przez dokumenty zawarte na stronie: <https://bip.copernicus.gda.pl/index.php>**

**Zamawiający informuje również, iż „złym stanem majątkowym” w rozumieniu wskazanego w § 5 ust. 4 projektu umowy w art. 490 § 2 k.c. określa się m.in. niewystarczającą ilość środków stwarzającą możliwość braku spełnienia konkretnego świadczenia wzajemnego w terminie. Zły stan majątkowy Zamawiającego, podobnie jak innych Szpitali, jest powszechnie znany i wynika ze zbyt niskiego finansowania świadczeń medycznych przez NFZ.**

**Pytanie 92 – dot. projektu umowy § 5 ust. 4**

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 5 ust. 4 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

**Odpowiedź:**

**Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.**

**Pytanie 93 – dot. projektu umowy § 6 ust. 1, 2, 3, 4, 10:**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1, 2, 3, 4, 10:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego **niedostarczonego w terminie** 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.**

**Odpowiedź:**

**Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.**

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 **dostarczonego z wadą** za każdy dzień niedotrzymania terminu w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 3 ust. 7, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego towaru.**

**Odpowiedź:**

**Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.**

3. W przypadku niedotrzymania terminu w dostawie towaru ponad 5 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 zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy, za każdy dzień opóźnienia ponad termin określony w § 2 ust. 1, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy.**

**Odpowiedź:**

**Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.**

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:**

**Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.**

10. Wysokość kar umownych wskazanych w ust. 1–3 nie może przekroczyć 70% wartości wskazanej w § 1 ust.4 (wartości szacunkowej umowy). – *(wykreślenie zapisu)*.

**Odpowiedź:**

**Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.**

**Pytanie 94 – dot. pakietu 13, poz. 1e, 1f**

Prosimy o wydzielenie poz. 1e, 1f do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wydziela, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 95 – dot. pakietu 13, poz. 1f**

Czy zamawiający dopuści strzykawki bursztynowe o poj. 50 (60) ml, nieprzepuszczalne dla UV w zakresie dł. fali 290 – 450 nm, o uchwycie cylindrowym min. 8 mm?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 96 – dot. pakietu 13, poz. 1e**

Czy zamawiający dopuści w strzykawce uchwyt naprzeciwległy o dł. min. 8 mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zgodnie z aktualnym formularzem cenowym.**

**Pytanie 97 – dot. pakietu 13, poz. 1e, 1f**

Czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock oraz strzykawkę trzyczęściową z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock bursztynową, j.uż., sterylne, pakowane indywidualnie, z czytelną, jednostronną skalą co 2 ml?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 98 – dot. pakietu 13, poz. 1e, 1f**

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez logo-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:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 99 – dot. pakietu 14, poz. 1-2**

Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikowa 50(60)ml – skala mała co 1 ml, duża co 10 ml – uchwyt cylindrowy 8 mm+/- 2 oraz strzykawkę cewnikowa 100 ml – skala mała co 1 ml, duża co 10 ml – uchwyt cylindrowy 10 mm, odpowiednio do pozycji?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 100 – dot. pakietu 24, poz. 1, 3**

Prosimy o wydzielenie poz. 1-3 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wydzieliła, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 101 – dot. pakietu 24 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści IS bursztynowy bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 102 – dot. pakietu 24, poz.4**

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

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 103 – dot. pakietu 24, poz.4**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów Infuzyjnych bursztyn. bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 104 – dot. pakietu 24, poz.4**

Prosimy o dopuszczenie przyrządu IS bez dodatkowego portu/łącznika iniekcji, gdyż po konsultacjach z pielęgniarkami z kilku placówek medycznych uzyskaliśmy opinię, że kroplówka to system zamknięty, a dodatkowy port do przerwanie ciągłości systemu zamkniętego a więc dodatkowe potencjalne źródło zakażenia; podawanie leku przez dodatkowy port w trakcie infuzji powoduje, że nie wiadomo w jakim stężeniu lek wnika do krwiobiegu; placówki służby zdrowia dążą do podawania gotowych roztworów płynów i leków w związku z czym trudno przewidzieć jaka będzie reakcja w sytuacji kiedy zmieszamy ze sobą dwa leki ( podając lek przez dodatkowy port podajemy go do płynu znajdującego się w butelce ); nie wolno łączyć ze sobą leków ponieważ w sytuacji wystąpienia reakcji alergicznej trudno ustalić na który z podanych produktów; natomiast dodatkowej podaży leków, można dokonać poprzez dodatkowy port kaniuli dożylniej. Ponadto zamieszczony opis znacznie ogranicza konkurencję, co stoi w sprzeczności z fundamentalną zasadą PZP tj. zasadą równego traktowania i uczciwej konkurencji. Pozostawiony wymóg w znaczny sposób (minimum dwukrotnie) podwyższa cenę

jednostkową produktu oraz wartość całkowitą Zadania nr 24. W związku powyższym faktem oraz negatywną opinią środowiska medycznego pozostawienie aktualnego opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Zadania 24 mogłoby skutkować nieracjonalnym i niegospodarnym wydatkowaniem środków publicznych.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 105 – dot. pakietu 36, poz.1**

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, ? Prosimy o dopuszczenie niniejszej budowy koreczka, gdyż nie sama budowa produktu odpowiada za aseptyczne otwarcie, a także warunki w które muszą być spełnione w celu zachowania sterylności produktu

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 106 – dot. pakietu 36, poz.2**

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

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, zgodnie z aktualnym formularzem cenowym.**

### **Pytanie 107 – dot. pakietu 36, poz.1**

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 108 – dot. pakietu 43, poz.2-3**

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 2-3 z pakietu. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 2-3 z pakietu.**

### **Pytanie 109 – dot. pakietu 43, poz.2**

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

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

### **Pytanie 110 – dot. pakietu 43, poz.3**

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 111 – dot. pakietu 1, poz.4**

Czy Zamawiający oczekuje w zadaniu nr 1 pozycji 4 wkluc centralnych jednoświatłowych 24Ga o długości 12cm i przepływie w kanale 24Ga- 700 ml/godz i długości 9cm i przepływie – 900ml/godz?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający oczekuje wskazanych długości, pozostałe parametry zgodnie z aktualnym formularzem cenowym.**

**Pytanie 112 – dot. pakietu 2, poz.11, 11**

Czy Zamawiający oczekuje w zadaniu 2 pozycji 11 i 11 wkluc centralnych czteroświatłowych o parametrach wymaganych przez Zamawiającego i następujących przepływach w poszczególnych kanałach w pozycji 11: dystalny (16 Ga) – 2700ml/godz, środkowy (14 Ga) -5100ml/godz, środkowy (18 Ga) -1400 ml/godz , proksymalny (18 Ga) – 1600 ml/godz oraz w pozycji 11: dystalny (16 Ga)-3200ml/godz, środkowy (14 Ga) – 5400ml/godz, środkowy (18 Ga) -1600 ml/godz, proksymalny (18 Ga) 1800 ml/godz?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 113 – dot. pakietu 49**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 49 układy oddechowe posiadające kolanko z portem luer-lock i trójnikiem Y bez portów z zakończeniem od strony pacjenta 22M/15F i 22F od strony aparatury oraz złączką prostą 22M/22M?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza układy oddechowe bez portów, zgodnie z aktualnym formularzem cenowym.**

**Pytanie 114 – dot. pakietu 49, poz.3**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 49 poz.3 układu dłuższego , rozciągliwego do 240 cm długości i dodatkowej rury do worka o długości wymaganej przez Zamawiającego ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym formularzem cenowym, pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 115 – dot. pakietu 39, poz.2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w zad 39 poz 2 na złożenie oferty na cewnik Foley 2-drożny silikonowany – rozm. CH 6-10 z balonem 3 ml?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 116 – dot. pakietu 40**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w zad 40 na złożenie oferty na cewnik Nelaton - Rozmiar CH6 – CH22?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym formularzem cenowym, pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 117 – dot. zał.6 – projekt umowy par. 5 ust. 4**

Prosimy o dopisanie poniższego uściślenia:

*W przypadku gdy zaległości płatnicze Zamawiającego przekroczą 30 dni, Wykonawca ma prawo zawiesić wykonywanie dostaw.*

**Odpowiedź:**

**Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.**

**Pytanie 118 – dot. zał.6 – projekt umowy par. 6 ust. 5**

Prosimy o dopisanie poniższego uściślenia:

*Nie dotyczy sytuacji wstrzymania dostaw gdy zaległości płatnicze Zamawiającego przekroczą 30 dni.*

**Odpowiedź:**

**Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.**

**Pytanie 119 – dot. pakietu 49, poz.1**

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z dodatkową rurą do worka o regulowanej długości 90 cm po rozciągnięciu?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 120 – dot. pakietu 49, poz.1**

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z dodatkową rurą do worka o regulowanej długości 180 cm po rozciągnięciu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym formularzem cenowym, pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 121 – dot. pakietu 49, poz.2**

Czy Zamawiający w pakiecie 49 poz. 2 obwód oddechowy do aparatu do znieczulania dla dzieci dopuści obwód z dodatkową rurą o długości 75cm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 122 – dot. pakietu 49, poz.1, 2, 3**

Czy Zamawiający w pakiecie 49 poz. 1, 2, 3 wymaga zaoferowania obwodów oddechowych z łącznikiem typu kolanko z portem luer lock z wkręcanym koreczkiem zapewniającym szczelność i stabilne połączenie?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 123 – dot. pakietu 49, poz.1, 2, 3**

Czy Zamawiający w pakiecie 49 poz. 1, 2, 3 wymaga zaoferowania układów oddechowych z koreczkiem 22mmF pozwalającym na testowanie aparatu do znieczulania i zapobiegający wpadaniu ciał obcych do obwodu?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 124 – dot. pakietu 53**

Czy Zamawiający w pakiecie 53 dopuści obwód noworodkowy z polietylenu 2 rury 180 cm o stałej długości, rura do worka 150 cm o stałej długości?

Pragniemy zaznaczyć iż zamawiający z powodzeniem obecnie używa takich obwodów.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 125 – dot. pakietu 53**

Czy Zamawiający w pakiecie 53 wymaga zaoferowania układu oddechowego z koreczkiem 22mmF pozwalającym na testowanie aparatu do znieczulania i zapobiegający wpadaniu ciał obcych do obwodu?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 126 – dot. pakietu 45, poz.1**

Czy Zamawiający dopuści do przetargu system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w : silikonowy rękaw +/- 165 cm, pokryty substancją zabezpieczającą, która chroni przed przedostawaniem się nieprzyjemnego zapachu na zewnątrz, wyposażony w specjalnie zaprojektowaną konstrukcję, umożliwiającą umieszczenie końcówki drenu w jamie ciała pacjenta bez penetracji odbytu przy pomocy palca, miękki silikonowy balonik retencyjny (pierścień uszczelniający z paskiem RTG), port do napełnienia balonika retencyjnego, port irygacyjny umożliwiający również podawanie leków doodbytniczo, port do pobierania próbek stolca z zastawką antyzwrotną, w zestawie jest klamra zamykająca światło drenu przy podawaniu leków doodbytniczo, strzykawka skalowana z końcówką luer – lock o pojemności 45 ml do napełnienia pierścienia / irygacji, pasek schodkowy do podwieszania, samoprzylepna karteczka z miejscem na opis, podstawa do mocowania do łóżka, zestaw wyposażony w trzy worki o pojemności 1500 ml kompatybilne z zestawem, worki wyposażone w filtr węglowy o wysokiej absorpcji zapachów, zabezpieczone przed balonowaniem oraz posiadające wkład żelujący, worki skalowane: 100ml, 250ml, 500ml, 750ml, 1000ml, 1250ml, 1500ml. System biologicznie czysty, czas stosowania u tego samego pacjenta to 29 dni.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 127 – dot. pakietu 45, poz.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaferowania worków o pojemności 1500ml kompatybilnych z zestawem, skalowane 100ml, 250ml, 500ml, 750ml, 1000ml, 1250ml, 1500ml. Worki wyposażone z filtr węglowy (niwelujący zapach) oraz substancję żelującą zawartość worka. Biologicznie czyste. Worki pakowane a`10sztuk.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 128 – dot. pakietu projektu umowy**

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

**Odpowiedź:**

**Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.**

**Pytanie 129 – dot. pakietu 30**

Czy zamawiający dopuści przenośny system infuzyjny o następujących parametrach:

Wyrób medyczny jednorazowy
Pakowany indywidualnie
Sterylny
Bezglowy port do napełnienia umieszczony na kapturku urządzenia w centralnym miejscu
Objętość nominalna 250 ml
Objętość maksymalna 300 ml
Długość drenu 100 cm
Filtr cząsteczkowy
Ogranicznik przepływu typu Luer-Lock ze specjalnymi kapilarami
Badania stabilności leków w urządzeniu
Pompa pracuje w systemie zamkniętym zgodnie z definicją NIOSH. Zgodnie z definicją NIOSH system zamknięty to urządzenie, które nie wymienia niefiltrowanego powietrza lub zanieczyszczeń z sąsiadującym środowiskiem. Może zatem posiadać filtr powietrza 0,03 µm na przebiegu linii infuzyjnej
Nie zawiera ftalanów

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ, zapisy pozostają bez zmian.**

**Pytanie 130 – dot. pakietu 30**

Czy zamawiający wymaga by przenośny system infuzyjny posiadał zbiornik elastomerowy wykonany z polizoprenu ?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ, zapisy pozostają bez zmian.**

**Pytanie 131 – dot. pakietu 30**

Czy zamawiający wymaga by zbiornik elastomerowy umieszczony był na przewodnicy która umożliwia łatwiejsze napełnianie infuzora przez farmaceutę ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 132 – dot. pakietu 19, poz.2 i 3**

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 2, 3 z pakietu 19 i utworzenie z nich odrębnego zadania. Wdzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przeloży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie. Obecne pakietowanie wyrobów medycznych faworyzuje konkretnych dostawców, ograniczając znacznej większości dystrybutorów możliwość złożenia ofert, co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art. 17. ust. 1 pkt. 1) i 5b) Ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wydzieli pozycji 2-3 z pakietu, zapisy pozostają bez zmian.**

**Pytanie 133 – dot. pakietu 12, poz.1d**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawek pakowanych po 80 szt. i na podanie ceny za opakowanie 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań, co do wymaganej ilości sztuk.**

**Pytanie 134 – dot. projektu umowy § 6 ust.4**

Dotyczy § 6 ustęp 4 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

**Odpowiedź:**

**Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.**

**Pytanie 135 – dot. projektu umowy § 3**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Dostawcy sprawdzenia zasadności reklamacji jakościowej wnosimy o wprowadzenie w § 3 dodatkowego punktu, mówiącego, że termin na rozpatrzenie reklamacji wynosi do 7 dni.

**Odpowiedź:**

**Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.**

**Pytanie 136 – dot. pakietu 21**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 21 produktu Extra-Spike Plus 5µm KabiPac, posiadającego filtr bakteryjny 3 µm, przy spełnieniu pozostałych parametrów?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z aktualnym opisem, Zamawiający dopuszcza filtr bakteryjny od 0,2 do 0,45 µm.**



**Pytanie 137 – dot. pakietu 38**

Czy Zamawiający wymaga wysokiej klasy przetwornik amerykańskiego producenta; linia do krwawego pomiaru ciśnienia, pojedyncza, zawierająca podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ścisnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dającą wysoką częstotliwość własną >49Hz -zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów ( typu róża). Linie ciśnieniowe grubościennne, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu ułatwienia przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelnymi, bezpinowymi, kablami. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia. Linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 138 – dot. pakietu 49**

Prosimy o dopuszczenie układów w całości wykonanych z polietylenu (wraz ze złączkami) w pozycji 1 i 2 z Ykiem bez portów spełniających pozostałe wymogi SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym formularzem cenowym, pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 139 – dot. pakietu 51**

Prosimy o dopuszczenie układów ze złączkami polietylenowymi i prostą złączką założoną na układ, spełniającymi pozostałe wymogi SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 140 – dot. pakietu 71**

Prosimy o dopuszczenie układów z koniczynkowym zakończeniem do wielorazowego adaptera.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym formularzem cenowym, pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 141 – dot. pakietu 16, poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do tuberkuliny z igłą 0,4, spełniającą pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym formularzem cenowym, pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 142 – dot. pakietu 16, poz.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do tuberkuliny, pakowanych w woreczkach po 100 sztuk w sposób zapewniający zachowanie sterylności strzykawki.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 143 – dot. pakietu 19, poz.1a**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,6x32mm oraz 0,7x32mm, pozostałe parametry i rozmiary zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym formularzem cenowym, pozostałe parametry bez zmian.**

# COPERNICUS

PODMIOT LECZNICZY Sp. z o.o.

## **Pytanie 144 – dot. pakietu 19, poz.3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do pena w rozmiarze 0,3 x 8 mm lub 0,25 x 5 mm.

### **Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

## **Pytanie 145 – dot. pakietu 19, poz.1a**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł tępych ściętych pod kątem 45 stopni, bez otworu bocznego.

### **Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

## **Pytanie 146 – dot. pakietu 21**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu z filtrem o wielkości porów 0,2 mikrona.

### **Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym formularzem cenowym, pozostałe parametry bez zmian.**

## **Pytanie 147 – dot. pakietu 29**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do paclitaxelu z jednym filtrem odpowietrzeniowym.

### **Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym formularzem cenowym, pozostałe parametry bez zmian.**

## **Pytanie 148 – dot. pakietu 30, poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnego systemu infuzyjnego, wykorzystującego zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza przez, który podawana jest zawartość. Pompa pracuje w systemie zamkniętym, tj. nie dopuszcza do wymiany nieprzefiltrowanego powietrza z otoczeniem. Dren łączący długość min. 125 cm z kłamrą i zatyczką z filtrem hydrofobowym. Urządzenie pakowane pojedynczo, jałowe. W torze przepływu w kontakcie z podawanym lekiem nie zawiera DEHP. Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego. Centralnie umieszczony port wyposażony w: przykręcaną pokrywę z wygodnym uchwytem, zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki. Nominalny czas infuzji: 5 ml/godz. Nominalna objętość: 275 ml, objętość minimalna: 215 ml i objętość maksymalna 335 ml. Obudowa i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV.

### **Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

## **Pytanie 149 – dot. pakietu 30, poz.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnego systemu infuzyjnego, wykorzystującego zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza przez, który podawana jest zawartość. Pompa pracuje w systemie zamkniętym, tj. nie dopuszcza do wymiany nieprzefiltrowanego powietrza z otoczeniem. Dren łączący długość min. 125 cm z kłamrą i zatyczką z filtrem hydrofobowym. Urządzenie pakowane pojedynczo, jałowe. W torze przepływu w kontakcie z podawanym lekiem nie zawiera DEHP. Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego. Centralnie umieszczony port wyposażony w: przykręcaną pokrywę z wygodnym uchwytem, zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki. Nominalny czas infuzji: 10 ml/godz. Nominalna objętość: 275 ml, objętość minimalna: 215 ml i objętość maksymalna 335 ml. Obudowa i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV.

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 150 – dot. pakietu 39, poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Foley z balonem 5-10 ml oraz 30 ml.

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 151 – dot. pakietu 39, poz.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Foley z balonem 3 ml dla rozmiaru 6CH oraz z balonem 3-5ml dla rozmiarów 8 i 10 CH.

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym formularzem cenowym, pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 152 – dot. pakietu 39, poz.3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Foley z balonem 30 ml.

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 153 – dot. pakietu 39, poz.1, 2, 3**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy cewniki Foley mają być wyposażone w plastikową zastawkę, która lepiej dopasowuje się i przylega do końca strzykawki oraz lepiej zabezpiecza przed przypadkowym opróżnieniem balonu?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 154 – dot. pakietu 39, poz.1, 2, 3**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy na zakończeniu kanału ze sztywną zastawką w Cewniku Foley ma się znajdować logo marki, informacja o materiale z jakiego wykonany jest cewnik, rozmiar, średnica zewnętrzna cewnika oraz pojemność balonu?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 155 – dot. pakietu 39, poz.1, 2, 3**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy cewniki foley mają być pakowane w opakowanie jednostkowe papier folia, w środku opakowanie wewnętrzne foliowe PE z trzema nacięciami do otwarcia – jedno poziomo wzdłuż całego opakowania, i dwa pionowo przy obu końcach opakowania?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 156 – dot. pakietu 43, poz.1**

Czy Zamawiający oczekuje aby zestaw miał możliwość podwieszania na 3 niezależne sposoby?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 157 – dot. pakietu 43, poz.1**

Czy Zamawiający oczekuje zestawu wyposażonego w łącznik do cewnika foley z uchylną zastawkę antyzwrotną zapobiegającą cofaniu się moczu z dwuświatłowego drenu do cewnika, czyli w kierunku pacjenta, jak obecnie stosowany?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 158 – dot. pakietu 43, poz.1**

Czy Zamawiający oczekuje aby zestaw do pomiaru godzinowej diurezy posiadał przezroczyste okienko podglądu w łączniku do cewnika foleya - do kontroli obecności moczu i samego procesu pobierania?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 159 – dot. pakietu 45, poz.1**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy ma na myśli zestaw do kontrolowanej zbiórki stolca wyposażonego w silikonowy rękaw o dł. 167 cm.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z aktualnym formularzem cenowym.**

**Pytanie 160 – dot. pakietu 45, poz.1**

Czy Zamawiający wymaga, aby system posiadał badania kliniczne potwierdzające bezpieczeństwo stosowania systemu do 29 dni dołączone do oferty?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga, zgodnie z aktualnym formularzem cenowym.**

**Pytanie 161 – dot. pakietu 49, poz. 1, 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obwodu oddechowego składającego się z dwóch rozciągliwych do 180cm ramion, z pamięcią długości, wykonanych z PP, dodatkowa rura do worka dł.150 cm po rozciągnięciu, kolanko z portem Luer-Lock, trójnik Y bez portów, gdyż pomiar temperatury i ciśnienia wykonywany jest przez aparaturę do wentylacji, średnica rur 22mm, złącza 22mmF, złączka prosta 22 mmM-22 mmM, bezłateksowy worek o poj. 2 L, na etykiecie piktogram wizualizujący skład zestawu, możliwość stosowania do 7 dni.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie dopuszcza zgodnie z aktualnym formularzem cenowym.**

**Pytanie 162 – dot. pakietu 49, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obwodu oddechowego składającego się z dwóch rozciągliwych rur, do aparatu do znieczulania, pediatrycznego, o średnicy 15mm, rury dł. 1,8 m, nierozciągliwe, wykonane z polietylenu, kolanko z portem kapno, trójnik Y bez portów, gdyż pomiar temperatury i ciśnienia wykonywany jest przez aparaturę do wentylacji rura worka o stałej długości 1m, bezłateksowy worek 1L, rura z workiem połączone. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z aktualnym formularzem cenowym.**

**Pytanie 163 – dot. pakietu 49, poz. 1-3**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga zaoferowania układu oddechowego z możliwością użycia do 7 dni, potwierdzoną w instrukcji obsługi umieszczonej w każdym opakowaniu jednostkowym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga, zgodnie z aktualnym formularzem cenowym.**

**Pytanie 164 – dot. pakietu 53**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego, dwururowego, karbowany, do aparatu do znieczulania, pediatryczny, o średnicy 15mm, rury rozciągliwe w zakresie od 0,6 m do dł. 1,8 m, wykonane z polipropylenu, kolanko z portem kapno, rura worka o stałej długości 1m wykonana z polietylenu, trójnik Y bez portów, bezłateksowy worek 0,5L, rura z workiem połączone. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe, piktogram na etykiecie opakowania jednostkowego.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 165 – dot. pakietu 54**

Czy Zamawiający ma na myśli również ostrza w rozmiarze 11 w wersji 11P?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 166 – dot. pakietu 58, poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki z kontrolą ssania.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 167 – dot. pakietu 58, poz.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki o długości 26cm +/- 2 cm.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie dopuszcza zgodnie z aktualnym formularzem cenowym.**

**Pytanie 168 – dot. pakietu 58, poz.3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki typu Pool z nasadką z 44 otworami.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 169 – dot. pakietu 58, poz.4**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka gdyż opisana w parametrach w pozycji 4 końcówka nie występuje wyszczególnionych pozycjach asortymentowych. W przypadku gdy do omyłki nie doszło, prosimy Zamawiającego o podanie zapotrzebowania na tą końcówkę oraz o dopuszczenie końcówki bez kontroli odsysania o uniwersalnym rozmiarze (średnica wew. 5mm).

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z aktualnym formularzem cenowym.**

**Pytanie 170 – dot. pakietu 58, poz.7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika w rozmiarze 6-15.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z aktualnym formularzem cenowym.**

**Pytanie 171 – dot. pakietu 58, poz.8**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika w rozmiarze 9/6mm.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 172 – dot. pakietu 63**

Czy Zamawiający oczekuje, aby cewniki były pokryte hydrożelem co znacząco zwiększa komfort pacjenta i pozwala na atraumatyczne wprowadzanie.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 173 – dot. pakietu 63**

Czy Zamawiający oczekuje cewnika wyposażonego w znacznik RTG na całej długości cewnika, co pozwala na jego łatwą i skuteczną lokalizację?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający oczekuje cewnika wyposażonego w znacznik RTG na całej długości, pozostałe zapisy bez zmian, zgodnie z aktualnym formularzem cenowym.**

**Pytanie 174 – dot. pakietu 63**

Prosimy zamawiającego sprecyzowanie czy oczekuje aby cewnik był wykonany z półsztywnego lateksu pokrytego silikonem zapewniającego doskonały drenaż i łatwą aplikacją przy utrzymaniu wysokiego komfortu pacjenta?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z aktualnym formularzem cenowym.**

**Pytanie 175 – dot. pakietu 84, poz.1**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie cewnika w rozmiarze 8Fr i długości 40cm, z workiem 2L.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 176 – dot. pakietu 84, poz.2, 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do cystostomii z cewnikiem w rozmiarze 11Ch (trokar 12CH) oraz 14 CH (trokar 15CH), długość cewnika 45cm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 177 – dot. pakietu 84, poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu z cewnikiem 10Ch (trokar 12Ch) lub 13Ch (trokar 15Ch), pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 178 – dot. pakietu 93, poz.1-3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników moczowodowych wykonanych z wysokiej klasy materiału termoplastycznego Neoplex z mandrynem nylonowym (żółty cewnik) lub metalowym (szary cewnik) do wyboru przez Zamawiającego - zamiast kolorowych znaczników, skalowane co 1 cm dł. 70cm

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 179 – dot. pakietu 93, poz.1-3**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy cewniki mają posiadać mandryn metalowy gdy jest potrzeba zastosowania rozwiązania sztywniejszego lub gdy jest potrzeba zastosowania bardziej miękkiego rozwiązania mają mieć mandryn nylonowy, oraz mają być skalowane co 1 cm ?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 180 – dot. pakietu 93, poz.4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów z hydraulicznym poszerzadłem moczowodowym, zakończony otwarcie, skalowany, balon o dł. 4 cm, rozmiary balonu 12/16/18CH, rozmiar cewnika CH5/75 cm

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 181 – dot. pakietu 93, poz.5-12**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów z popychaczem 43cm pozostałe zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 182 – dot. pakietu 93, poz. 13**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawów do szynowania moczowodów zawierających : cewnik wykonanych z materiału 2-warstwowego innego niż poliuretan, wewnątrz sztywnego na zewnątrz miękkiego , prowadnicę pokrytą PTFE, popychacz prosty dł. minimum 70cm.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 183 – dot. pakietu 93, poz. 13**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawów do szynowania moczowodów zawierających : cewnik wykonanych z poliuretanu skalowany co 1 cm z linią pozycjonującą , prowadnicę pokrytą PTFE, popychacz sterowalny połączony z cewnikiem fabrycznie gotowy do użycia nawet po usunięciu prowadnicy . Dł. popychacza 83 cm.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 184 – dot. pakietu 93, poz. 14**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszyków dormia z rozbieralną rączką , wykonanych z atraumatycznych 4 drutów z nitinolu, rozmiar 3F rozmiar koszyka 15mm dł. robocza 90cm.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 185 – dot. pakietu 93, poz. 15-19**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszyków dormia z rozbieralną rączką , wykonanych z atraumatycznych 4 drutów z nitinolu, rozmiar 4F rozmiar koszyka 15mm dł. robocza 90cm.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 186 – dot. pakietu 8**

Czy Zamawiający wymaga kaniuli z koreczkiem o trzpieniu poniżej krawędzi, co gwarantuje aseptykę pracy personelu, zachowana na odpowiednio wysokim poziomie? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga, zgodnie z aktualnym formularzem cenowym.**

**Pytanie 187 – dot. pakietu 8**

Czy Zamawiający oczekuje kaniuli z min. 4 paskami kontrastującymi w RTG?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 188 – dot. pakietu 9, poz. 1 i 2**

Proszę o dopuszczenie kaniul w opakowaniu typu Tyvec.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie 189 – dot. pakietu 9, poz.1**

Proszę o dopuszczenie kaniuli posiadającej samozamykający się zawór portu typu „klik”.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym formularzem cenowym, pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 190 – dot. pakietu 9**

Proszę o dopuszczenie kaniuli wykonanej z teflonu FEP. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 191 – dot. pakietu 9, poz.1**

Proszę o dopuszczenie kaniuli posiadającej 2 paski RTG (o łącznej powierzchni odpowiadającej czterem paskom). Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym formularzem cenowym, pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 192 – dot. pakietu 12**

Czy Zamawiający wymaga, żeby strzykawki posiadały podwójną kryzę, zabezpieczającą tłok przed przypadkowym wysunięciem z cylindra?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, zapisy bez zmian.**

**Pytanie 193 – dot. pakietu 12**

Czy Zamawiający wymaga strzykawek z nazwą producenta na cylindrze, w celu łatwiejszej Identyfikacji produktu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 194 – dot. pakietu 12, poz. 1a**

Proszę o dopuszczenie strzykawek z podpórkami o dł. Min. 4 mm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym formularzem cenowym, pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 195 – dot. pakietu 12, poz. 1c**

Proszę o dopuszczenie strzykawek z podpórkami o dł. Min. 5 mm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym formularzem cenowym, pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 196 – dot. pakietu 12, poz. 1d**

Proszę o dopuszczenie strzykawek z podpórkami o dł. Min. 7 mm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym formularzem cenowym, pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 197 – dot. pakietu 12, poz. 1**

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od kodu kolorów na opakowaniu jednostkowym. Nie ma bowiem żadnego uniwersalnego, wymaganego kodu kolorów, jak w przypadku np. igieł j. u. Proszę o dopuszczenie strzykawek z wyraźnie nadrukowanym rozmiarem na op. Jednostkowym oraz kolorystycznym oznaczeniem na op. Zbiorczym - kartonie, co może być ułatwieniem przy przyjmowaniu dostawy towaru do magazynu.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**



**Pytanie 198 – dot. pakietu 13, poz.1a-1d**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaproponowania w pozycjach 1a – 1d strzykawk trzyczęściowych Luer-Lock, a w pozycjach 1e-1f strzykawk trzyczęściowych Luer-Lock przystosowanych do pomp strzykawkowych?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 199 – dot. pakietu 13, poz.1a**

Czy Zamawiający dopuści skalę do 2,5 ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 200 – dot. pakietu 13, poz. 1a - 1d**

Czy Zamawiający wymaga oznaczenia na opakowaniu jednostkowym strzykawki o braku lateksu, braku ftalanów i braku PVC?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 201 – dot. pakietu 13, poz. 1a – 1c**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry pozostają bez zmian, formularz cenowy pozostaje bez zmian.**

**Pytanie 202 – dot. pakietu 13, poz.1d**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 203 – dot. pakietu 13, poz. 1a-1c**

Czy Zamawiający dopuszcza strzykawki, gdzie cylinder wykonany jest z polipropylenu, a tłok z polietylenu?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 204 – dot. pakietu 13, poz. 1e-1f**

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wydziela, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 205 – dot. pakietu 13, poz.1**

Proszę o dopuszczenie strzykawk z nazwą producenta na strzykawce, typem strzykawki na op. jednostkowym.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 206 – dot. pakietu 13, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie strzykawkę kompatybilnych z wymienionymi pompami strzykawkowymi, bez wpisu do menu pompy.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 207 – dot. pakietu 14, poz.1**

Czy Zamawiający wymaga, żeby strzykawka była wyposażona w Jeden dodatkowy, funkcjonalny reduktory Luer?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 208 – dot. pakietu 14, poz.2**

Czy Zamawiający wymaga, żeby strzykawka była wyposażona w dwa dodatkowe, funkcjonalne reduktory Luer?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 209 – dot. pakietu 14, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga, żeby strzykawka była wyposażona w ochronną osłonkę na końcówce cewnikowej?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 210 – dot. pakietu 14, poz. 1 -2**

Czy Zamawiający wymaga, żeby strzykawki posiadały podwójną (dwustronną) skalę pomiarową, dla łatwiejszej identyfikacji ilości płynu, w każdym położeniu strzykawki?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 211 – dot. pakietu 16**

Czy Zamawiający wymaga strzykawkę z tłokiem w kolorze kontrastującym w stosunku do cylindra?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 212 – dot. pakietu 19, poz. 1c**

Czy Zamawiający dopuści igłę 1,6x40mm, zamiast 1,8x40mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym formularzem cenowym, pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie 213 – dot. pakietu 19, poz.2**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania igły tylko w rozmiarze 0,3 x 8 mm?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 214 – dot. pakietu 19, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania igieł w rozmiarach 0,3 x 8 mm, 0,25 x 4 i 0,25 x 6?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 215 – dot. pakietu 24, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga zabezpieczenia na igłę biorcza po użyciu przy zaciskaczu rolkowym, co znacznie zwiększa możliwość zachowania środków bezpieczeństwa, zasad aseptyki podczas użytkowania przyrządu?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 216 – dot. pakietu 24, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga logo producenta na zaciskaczu rolkowym, pozwoli to na szybszą i sprawniejszą identyfikację asortymentu. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, zapisy SIWZ bez zmian.**

**Pytanie 217 – dot. pakietu 24, poz. 3**

Proszę o dopuszczenie przyrządu bez foliowej opaski stabilizującej dren lub innej formy stabilizacji

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 218 – dot. pakietu 24, poz. 3**

Proszę o dopuszczenie przyrządu z elastyczną przezroczystą komorą o dł. 5,5 cm (dł. Części przezroczystej), dł. Całej komory kropłowej 6,2 cm.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 219 – dot. pakietu 24, poz. 3**

Czy Zamawiający wymaga zabezpieczenia na igłę biorcza po użyciu, co znacznie zwiększa możliwość zachowania środków bezpieczeństwa, zasad aseptyki podczas użytkowania przyrządu?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 220 – dot. pakietu 24, poz. 3**

Czy Zamawiający wymaga oznaczenia na opakowaniu jednostkowym w języku polskim: „nie zawiera ftalanów”?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 221 – dot. pakietu 24, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd w opakowaniu typu folia? Jest ono bowiem szczelniejsze, lepiej chroniące niż folia-papier. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 222 – dot. pakietu 24, poz. 3**

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu zaczepem na dren dla łatwiejszego ustabilizowania drenu?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 223 – dot. pakietu 24, poz.4**

Wnioskujemy o dopuszczenie bursztynowych przyrządów do podawania płynów infuzyjnych, wykonanych zgodnie z normą PN-EN ISO 8536-4:2013-06 określającą wymagania dotyczące zestawów jednorazowego użytku do infuzji do podawania grawitacyjnego, do użytku medycznego, w celu zapewnienia ich kompatybilności z pojemnikami na płyny infuzyjne i z wyposażeniem do podawania

dożylnego, który charakteryzuje się komorą kroplową o długości 62 mm (część przezroczysta 55mm), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa, standardowo ścięta, wykonana z ABS bez dodatkowego wzmocnienia włóknem szklanym. Zacisk wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr o średnicy oczek 15µm, nazwa producenta na zaciskaczu, opakowanie folia-papier, sterylne. Długość drenu 150cm, kolor bursztynowy.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 224 – dot. pakietu 24, poz.4**

Czy Zamawiający dopuści standardowy przyrząd do infuzji z okrągłym (stożkowo ściętym), dwudrożnym -dwukanałowym kolcem, który nie musi być wzmocniany włóknem szklanym, gdyż sama jego konstrukcja eliminuje konieczność stosowania dodatkowych wzmocnień?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 225 – dot. pakietu 24, poz.4**

Proszę o dopuszczenie przyrządu bez dodatkowego portu iniekcyjnego w postaci zastawki antyzwrotnej.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 226 – dot. pakietu 24, poz.4**

Proszę o dopuszczenie przyrządu bez zaworu wielokrotnej, bezigłowej Iniekcji.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 227 – dot. pakietu 24, poz.4**

Czy Zamawiający dopuszcza przyrząd do przetaczania płynów z komora kroplową o długości min. 62 mm (część przezroczysta komory kroplowej 55 mm)?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 228 – dot. pakietu 24, poz.4**

Proszę o dopuszczenie przyrządu z drenem o dł. 150 cm.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 229 – dot. pakietu 24, poz.4**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą z medycznego PVC?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 230 – dot. pakietu 24, poz.4**

Proszę o wydzielenie wyżej ww. pozycji z pakietu. Pozwoli to Państwu uzyskać większą liczbę bardziej konkurencyjnych ofert. Jeżeli opis przedmiotu nie ulegnie zmianie (nie dopuszczają Państwo innych jego wersji lub nie dokonają wydzielenia pozycji), nie uzyskają Państwo żadnych konkurencyjnych ofert. Jedna firma złoży ofertę przetargową na ten pakiet i zaoferuje zawyżone ceny.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wydziela, zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 231 – dot. pakietu 36, poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający wymaga w tym pakiecie asortymentu pochodzącego od tego samego producenta? Takie rozwiązanie pozwoli na szybszą i sprawniejszą identyfikację asortymentu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga, zgodnie z aktualnym formularzem cenowym.**

**Pytanie 232 – dot. pakietu 36, poz. 1, 2**

Czy Zamawiający wymaga podania na każdym pojedynczym opakowaniu koreczka informacji takich jak: data produkcji, data ważności, nr LOT, nazwa produktu, producenta i adres producenta, w celu łatwiejszej identyfikacji produktu?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z aktualnym formularzem cenowym.**

**Pytanie 233 – dot. pakietu 36, poz. 1, 2**

Czy znacznik otwarcia koreczków powinien wynosić min. 4 mm, gdyż na rynku funkcjonują koreczki ze znacznikiem ok. 2 mm, co znacznie utrudnia ich sterylne otwarcie, zwłaszcza przy użyciu rękawiczek medycznych.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z aktualnym formularzem cenowym**

W związku z udzielonymi odpowiedziami Zamawiający dokonuje zmian w załączniku 1 do SIWZ („formularz cenowy”, nazywany zamiennie „formularz asortymentowo-cenowy”) - zgodnie z załącznikiem „Formularz cenowy (Zał. 1 do SIWZ) – aktualny”.

Dodatkowo, Zamawiający, działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, dokonuje zmiany w projekcie umowy, stanowiącym zał. 6 do SIWZ. Zmiana dotyczy dodania podpunktu 3) w § 3 pkt 1, który brzmi:

„3) dokumentu odmowy w przypadku braku realizacji lub częściowej realizacji zamówienia. Dokument odmowy informuje jakie produkty nie zostały dostarczone.”

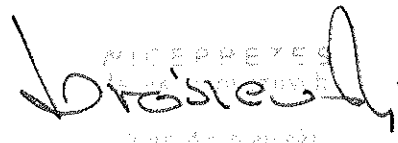
Powyższe zmiany zostały wprowadzone i dołączone do niniejszego pisma w załącznikach o nazwie:

- „Formularz cenowy (zał. 1 do SIWZ)– aktualny”,
- „Projekt umowy (zał. 6 do SIWZ)-aktualny.”

Jednocześnie, Zamawiający przedłuża termin składania ofert do dnia 15.04.2019 r. do godziny 10:00. Otwarcie ofert w tym samym dniu o godzinie 11:00.

Zatwierdził

Wiceprezes ds. ekonomicznych – Piotr Wróblewski



WICEPREZES  
EKONOMICZNYCH  
Piotr Wróblewski

Sporządziła: Magdalena Czerniawska – Sekretarz komisji przetargowej

