Kołobrzeg, dnia 14 października 2020 r.

EP/43/2020/5

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ**

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę jednorazowego sprzętu medycznego dla potrzeb Regionalnego Szpitala w Kołobrzegu**

Do dnia 13.10.2020 r. wpłynęły do Regionalnego Szpitala w Kołobrzegu następujące zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

1. **Pakiet 21**

Wnosimy do Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 21 wkładów do ssaka próżniowego o parametrach:

**1**.Wklad workowy o pojemności 2000 ml wykonany z polioefiny ( dający możliwość utylizacji w niskich temperaturach bez wydzielania szkodliwych substancji ), biologicznie czysty, odporny na rozdarcia, perforację, posiadający funkcję samozasysania, z fabrycznie umieszczonym proszkiem żelującym. Wyposażony w filtr antybakteryjny i hydrofobowy zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem. Posiadający zintegrowaną pokrywę wyposażoną w tylko jeden łącznik kątowy, schodkowy, obrotowy ( port do pacjenta), posiadający port o średnicy 25 - 26 mm, który umożliwia aplikację saszetki z proszkiem żelującym wydzielinę. . Wkład kompatybilny z kanistrem o tej samej pojemności. Wyposażony w jeden uchwyt w postaci pętli do demontażu wkładu po jego napełnieniu. Data produkcji umieszczona na każdym worku. Każdy wkład wyposażony w zatyczkę na port pacjenta. Opakowanie zbiorcze wyposażone w dwa dyspensery umieszczone na górnej i bocznej stronie służące do wygodnego i higienicznego pobierania wkładów z opakowania. Zamawiający obecnie pracuje na w/w systemie.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza proponowany wkład.**

1. **Pakiet 21**

Wnosimy do Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 21 wkładów do ssaka próżniowego o parametrach:

**2** . Czy w zadaniu 21 jako dodatkowe wyposażenie Zamawiający oczekuje zaoferowania kanistrów wielorazowego użytku do wkładów poj. 2000ml certyfikowanych klasa I pomiarowa - wykonanych z przeźroczystego (dostępne również w wersji przyciemnionej ), nietłukącego się tworzywa (poliwęglanu) wyskalowane co, 100 ml do pełnej pojemności wkładu, kompatybilne z oferowanymi wkładami workowymi, wytrzymałe na uszkodzenia, zaopatrzone w uchwyt do mocowania ( do mocowników ściennych, szynowych, wózków jezdnych), kanistry winny posiadać przyłącze próżnia/ssanie, możliwość autoklawowania w temp 121 stopni C (informację należy dołączyć do kanistra) .

**Odp.:** **Zamawiający oczekuje zaoferowania kanistrów wielorazowych, kompatybilnych z oferowanym wkładem, odpornych na uszkodzenia, wyposażonych w skalę do pełnej pojemności wkładu, w uchwyt na ścianę, szynę i do wózków jezdnych oraz posiadający przyłącze ssania/próżni.**

1. **Odnośnie Pakietu nr 9 poz. 2:** „Czy w związku ze zmianami w Dyrektywie 93/42/EEC, które „zwiększają bezpieczeństwo kliniczne i tworzą sprawiedliwy dostęp do rynku dla producentów” (Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych „Zestawienie informacji dla producentów wyrobów medycznych”), wprowadzającymi wymóg weryfikacji produktów m.in. pod kątem jakościowym (producent ma obowiązek prowadzić ocenę kliniczną produktu, sporządzać dokumentację techniczną oraz stosować ocenę zgodności), Zamawiający chcąc prowadzić badania cytologiczne zgodnie z wyznaczonymi standardami wymaga posiadania wykazu badań klinicznych dla zaoferowanych szczoteczek cytologicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych? Zalecenia w tej sprawie wydane zostały również przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne, a standardy opisane w Medical Device Regulation MDR 2017/745.”

**Odp. Tak**

1. Czy Zamawiający wydzieli **z Pakietu nr 25 poz. 1** do odrębnego pakietu?

Wydzielenie w/w pozycji z pakietu umożliwi wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

**Odp. Tak, zamawiający wydziela poz. 1 z zadania nr 25 do osobnego zadania o numerze 27.**

1. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 25** w pozycji 1 wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu dostarczenia próbki (Zamawiający zna i stosuje opisany w tej pozycji zestaw do przezskórnej tracheotomii).

**Odp.: Ze względu na równe traktowanie Oferentów, zapis SIWZ pozostaje bez zmian.**

1. Zadanie 6 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawu ze zgłębnikiem gastrostomijnym zakładanym techniką "pull" pod kontrolą endoskopii, nie wymagający interwencji na otwartej jamie brzusznej. Rozmiary zgłębnika Ch 16, 18, 20, 24 dł. 60 cm. Zgłębnik wykonany z miękkiego, przezroczystego silikonu, nietwardniejącego przy dłuższym stosowaniu. Zgłębnik zapewnia pacjentowi komfort podczas długotrwałego żywienia. Posiada nadrukowany rozmiar, cieniodajną linię kontrastującą w promieniach RTG, hydromerową powłokę ułatwiającą wprowadzenie oraz oznakowanie centymetrową podziałką. Zestaw zawiera zewnętrzną płytkę mocującą wykonaną z silikonu, umożliwiającą trwałe umiejscowienie zgłębnika w stosunku do powłok brzusznych oraz odpowiedni jej kształt, który kieruje położenie zgłębnika na zewnątrz powłok brzusznych pod kątem około 90 stopni między osią zgłębnika a płaszczyzna brzucha, zapewniający pacjentowi komfort i ułatwiający pielęgnację skóry wokół przetoki. Zestaw zawiera: przezroczysty, silikonowy zgłębnik o długości 60 cm z wewnętrzną kopułką mocującą, jednorodną, silikonową, zacisk do regulacji przepływu i zabezpieczający utrzymanie odpowiedniej pozycji zgłębnika, jednorazowy skalpel, igłę punkcyjną z trokarem i łącznikiem ułatwiającym wprowadzenie nici oraz nić trakcyjną do przeciągania zgłębnika. Bliższy koniec zgłębnika (po jego odcięciu) zakończony złączem ENFIT służącym do łączenia z zestawami do podaży diet lub strzykawkami E-Series ENFIT. Zgłębnik jednorazowego użytku, nie zawiera DEHP, nie zawiera lateksu, pakowany pojedynczo.

**Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowany asortyment, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.**

1. **Pakiet nr 26 poz.** **2:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie filtr bakteryjno-wirusowy z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci HME o korzystniejszych parametrach :

- Skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999%

- Skuteczność filtracji wirusowej >99,999%

- Objętość oddechowa VT 150 - 1500 ml

- Przestrzeń martwa 55ml

- Masa 35,6 g

- Hydrofobowa warstwa filtrująca

- Nawilżanie 37 mg/l H2O przy Vt=500ml

- Sterylny.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza proponowany asortyment.**

1. **Pakiet nr 26 poz. 4:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra równoważnego o następujących parametrach :

- Zastosowanie dorośli i dzieci

- Objętość oddechowa VT 150 - 1500 ml

- Masa 21 g

- Przestrzeń martwa 33 ml

- Skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999%

- Skuteczność filtracji wirusowej >99,999%

- Złącza 22M/15F - 22F/15M

- Sterylny

**Odp.: Zamawiający dopuszcza proponowany asortyment.**

1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania tamponadę nosową ze sznureczkiem o niskiej gęstości i dużej porowatości z zawartością utlenionej celulozy utrzymująca wilgotne środowisko rany w rozmiarze: 2,5cmx0,6cmx2cm pakowaną po 10 lub 20 sztuk w opakowaniu w przeliczeniu na ilości wymagane przez Zamawiającego?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza proponowany asortyment.**

1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania tamponadę nosową ze sznureczkiem o niskiej gęstości i dużej porowatości z zawartością utlenionej celulozy utrzymująca wilgotne środowisko rany w rozmiarze: 10cmx1,5cmx2,5cm pakowaną po 10 sztuk w opakowaniu w przeliczeniu na ilości wymagane przez Zamawiającego?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza proponowany asortyment.**

1. Zadanie 15: Ponieważ gramatura jest parametrem ocenianym czy Zamawiający może potwierdzić, że opisując gramaturę podkładu włókninowego miał na myśli min. 30g/m2?

**Odp.: Tak, zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 15: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie podkładu w rozmiarze 210cm x 160cm pakowanego a’20 szt.?

**Odp.:** **Tak, Zamawiający dopuszcza proponowany asortyment, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej, o której mowa w § 5 ust. 1 pkt 1) do wysokości 0,1% wartości brutto towarów niedostarczonych w terminie?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający przed rozwiązaniem umowy na mocy § 6 ust. 3 wzoru umowy wezwie uprzednio Wykonawcę do należytego wykonywania umowy?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 1, poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) z ostra igłą biorcza dwukanałową trójpłaszczyznową?

**Odp.:** **Tak, Zamawiający dopuszcza proponowany asortyment, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.**

1. Zadanie 1, poz. 1-2

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

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 1, poz. 1-2

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 1, poz. 3

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi 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.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 1, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 1, poz. 3

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja *użycia.*

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 1, poz. 3

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi o długości komory kroplowej 7,5 cm w części przeźroczystej, całkowita długość komory ok. 10 cm?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 1, poz. 1-3

Czy zamawiający wydzieli poz.1-3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 1, poz. 1-2

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 dożylnej. 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 1. W związku powyższym faktem oraz negatywną opinią środowiska medycznego pozostawienie aktualnego opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Zadania 1 mogłoby skutkować nieracjonalnym i niegospodarnym wydatkowaniem środków publicznych.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 2, poz. 9-11

Czy zamawiający wydzieli poz.9-11 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 2, poz. 9-10

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

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 2, poz. 11

Czy zamawiający dopuści jednostronną skalę pomiarową?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 2, poz. 9-11

Czy zamawiający dopuszcza sterylizację EO?

**Odp.: SIWZ nie wyklucza zaoferowania produktu sterylizowanego EO.**

1. Zadanie 3, poz. 2-3

Czy zamawiający dopuszcza sterylizację EO?

**Odp.: SIWZ nie wyklucza zaoferowania produktu sterylizowanego EO.**

1. Zadanie 3, poz. 1

Czy zamawiający dopuści opaski niesterylne?

**Odp.:** **Tak, Zamawiający dopuszcza proponowany asortyment, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.**

1. Zadanie 3, poz. 1

Czy zamawiający dopuści opaski pakowane po 100 szt. w kartonik?

**Odp.:** **Tak, Zamawiający dopuszcza proponowany asortyment, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.**

1. Zadanie 4, poz.1

Czy zamawiający dopuści pojemność 100 ml?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 4, poz. 2

Czy zamawiający dopuści skalę co 1 ml?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 4, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 9, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści cytobraszkę w jednym rozmiarze?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 9, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści cytobraszkę, sztoteczkę typu prostego o całkowitej długości 190 mm, sama szczoteczka długości ok 20 mm?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 16

Czy zamawiający dopuści fartuch pakowany zbiorczo po 100 sz., bez opakowania indywidualnego?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 16

Czy zamawiający dopuści fartuch przedniak w kolorze mlecznym?

**Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowany asortyment, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.**

1. Umowa: kary – par. 5

Prosimy o obniżenie kar do 0,5 % - dot. par 5 pkt 1,a) oraz 1,c).

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. PYTANIE Nr 1 do Zadania nr 11 – Czujnik ProAQT

Czy Zamawiający w zadaniu nr 11 w pozycji „j.m.” - jednostka miary miał na myśli

opakowanie handlowe np. pakowane po 5 szt., czy pojedynczą sztukę?

**Odp.: Zamawiający pisząc opakowanie miał na myśli pojedynczą sztukę. Zamawiający wymaga 110 sztuk poj.**

1. **Pytania dotyczące SIWZ**

**Pytanie 1 – dotyczy rozdziału X pkt 1 ppkt 6**

Prosimy o wykreślenie wymogu złożenia charakterystyki produktu leczniczego. Przedmiotem zamówienia nie są produkty lecznicze.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ. Jeżeli proponowany asortyment nie jest produktem leczniczym, należy do oferty załączyć informacje o tym fakcie.**

1. **Pytanie 2 – dotyczy rozdziału X pkt 1 ppkt 6**

Prosimy o dostosowania zapisów do nowej ustawy o wyrobach medycznych poprzez modyfikację   
w sposób następujący: *„Oferowane towary muszą spełniać wymagania określone w Ustawie o wyrobach medycznych* ***z dnia 20 maja 2010r.******(Dz. U. z 2015r. poz. 876.)*** *oraz posiadać znak CE.”*

**Odp.: Zamawiający modyfikuje zapis w sposób następujący: „Oferowane towary muszą spełniać wymagania określone w Ustawie o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. (Dz. U. z 2020r. poz. 186, 1493) oraz posiadać znak CE.”**

1. **Pytanie 1 – dotyczy pakietu 14**

Czy Zamawiający wymaga wysokiej klasy przetwornik amerykańskiego producenta; linia do krwawego pomiaru ciśnienia, pojedyncza, zawierająca podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedna ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Stałe płukanie z szybkością 3ml/h przy 300 mmHg, szybkie płukanie z szybkością >70 ml/h. Częstotliwość własna przetwornika >200 Hz. Linie ciśnieniowe grubościenne, 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..

**Odp.: Tak.**

1. **Pytanie 1 – dotyczy §5 ust. 1 pkt. a)**

Prosimy o modyfikację w/w ustępu na następujący:

*„za zwłokę w dostawie przedmiotu umowy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę   
w wysokości* ***0,5% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień zwłoki.****”*

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Pytanie 2 – dotyczy §5 ust. 1 pkt. c)**

Prosimy o modyfikację w/w ustępu na następujący:

*„w przypadku zwłoki w realizacji obowiązków wynikających z rękojmi lub gwarancji Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości* ***0,5% wartości*** *brutto przedmiotu zamówienia podlegającego reklamacji, za każdy dzień zwłoki”.*

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Zadanie 10 poz. 1**

Czy Zamawiający w ww. poz. dopuści elektrody do badań Holtera o wymiarze 40x55 , pozostałe parametry bez zmian.

**Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowany asortyment, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.**

1. **Zadanie 10 poz. 1,2 i Zadanie 22 poz. 1 i 2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrod pakowanych po 3, 4 lub 5 sztuk na pasku w wymaganych opakowaniach a’50 sztuk.

**Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowany asortyment, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.**

1. **Zadanie 22 Ocena jakości**

Prosimy o potwierdzenie iż 5 z kolei ocena jakości dotyczy wyłącznie poz. 1 z zadania 22 ( wymiar elektrody 50mm)

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Umowa par 2 ust. 4**

Zwracamy się do Zamawiającego o doprecyzowanie czy dopuszczając zmianę stawki podatku VAT ma na myśli stałość cen netto i zmienność ceny brutto

**Odp.: Tak, Zamawiający ma na myśli stałość ceny netto, do której doliczany jest VAT.**

1. **Umowa par 4 ust. 4**

Zwracamy się z prośbą o podanie częstotliwości składanych miesięcznie zamówień. Pozwoli to oszacować koszty dostaw a tym samym zaoferować odpowiednią cenę sprzedaży.

**Odp.: Zamówienia składane są 1-raz w miesiącu.**

1. **Umowa par 4 ust. 6**

Prosimy o określenie minimalnego zakresu zamówienia, to znaczy takiego, do realizacji którego Zamawiający będzie zobowiązany, np. w procencie wartości pełnego zakresu zamówienia. Niedopuszczalnym jest opisywanie zamówienia bez wskazania tej jego części, której realizacja będzie pewna, a nie opcjonalna. Takie stanowisko znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. akt KIO/UZP 22/07, KIO/UZP 1447/10, KIO/UZP 2376/10) oraz jest zgodne ze stanowiskiem Urzędu Zamówień Publicznych (Opinia prawna: "Prawo opcji" w ustawie Prawo zamówień publicznych - Informator Urzędu zamówień publicznych Nr 4/2011, str. 16-19 - dostępny do pobrania w wersji elektronicznej na stronie UZP).

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Umowa par 9 ust. 2.3)**

Prosimy o uzależnienie możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku niezrealizowania całości zamówienia w okresie 12 miesięcy, od wyrażenia zgody przez wykonawcę. W przypadku odpowiedzi odmownej na ww. pytanie, prosimy o ustalenie czasu, o który może zostać przedłużona umowa na maksymalnie 6 miesięcy. Byłby to termin wystarczający do przeprowadzenia

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Zadanie 1, pozycja 1-2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę przyrządów z komorą kroplową wykonaną z PCV bez ftalanów o długości 55mm?

**Odp.: Zamawiający dopuści wycenę przyrządów z komorą kroplową bez ftalanów o długości 55mm, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 2, pozycja 5-8**

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki posiadająca pojedynczą kryzę ograniczającą, zabezpieczającą przed wypadnięciem tłoka?

**Odp.:** **Tak, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 3, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę opaski identyfikacyjnej niesterylnej?

**Odp.:** **Tak, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 4, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę jednorazowych pojemników na mocz o pojemności 100ml?

**Odp.:** **Tak, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 4, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków w opakowaniu zbiorczym a’90 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań?

**Odp.:** **Tak, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 9, pozycja 1,2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę pałeczek pakowanych pojedynczo w opakowaniu zbiorczym a’100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Zadanie 12, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści cewniki Tiemana wykonane z medycznego PCV?

**Odp.:** **Tak, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 12, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do drenażu klatki piersiowej z trokarem o długości 37cm?

**Odp.:** **Tak, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 13, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a’10szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Odp.:** **Tak, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 13, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii jednorazowe niesterylne?

**Odp.:** **Tak, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 15, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a’10szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Odp.:** **Tak, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 15, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 160x210cm?

**Odp.:** **Tak, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 17, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na kamerę w rozmiarze 16x250cm?

**Odp.:** **Tak, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ. Z zastrzeżeniem, że jeżeli wyrób nie będzie pasował na kamery stosowane w szpitalu oferta zostanie odrzucona.**

1. **Zadanie 17, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na uchwyt lampy w rozmiarze 8,5x13cm?

**Odp.:** **Tak, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ. Z zastrzeżeniem, że jeżeli wyrób nie będzie pasował na uchwyty lamp stosowanych w szpitalu oferta zostanie odrzucona.**

1. **Zadanie 17, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na uchwyt lampy w rozmiarze 10,2x12,7cm?

**Odp.:** **Tak, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ. Z zastrzeżeniem, że jeżeli wyrób nie będzie pasował na uchwyty lamp stosowanych w szpitalu oferta zostanie odrzucona.**

1. Zadanie 17 poz 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie nastąpiła omyłka pisarską?

Czy Zamawiający ma na myśli osłony na kamerę w wymiarach 13 x 244 cm kartonem

ułatwiającym zakładanie, pozostałe parametry bez zmian?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 17 poz 2

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiającemu chodziło o:

Osłona uchwytu lampy operacyjnej, wykonana z twardego plastikowego pierścienia ze

schodkowym mocowaniem uchwytu oraz foliowej osłony, rozmiar uniwersalny dla uchwytów

o śred. maks. 50 mm i długości do 14 cm, jałowa, pakowana podwójnie w worek foliowy i

opakowanie papierowo- foliowe?

**Odp.: Tak.**

1. Dotyczy pakietu nr 21 – Czy Zamawiający wymaga, aby wkład workowy posiadał żebrowania, które zapobiegają przywieraniu do pojemnika, chropowatą powierzchnię, ultradźwiękowe spojenie oraz odporność na upadki?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Zadanie nr 26, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczno-mechaniczny o wilgotności 32 mg/l?

**Odp.: Tak.**

1. Zadanie 2 poz.2

Prosimy Zamawiającego o wydzielenia w/w pozycji do osobnego pakietu.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 2 poz.9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawek z logiem umożliwiającym identyfikację wyrobu.

**Odp.: Tak, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. Zadanie 2 poz.5-8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawek sterylizowanych EO.

**Odp.: SIWZ nie wyklucza zaoferowania produktu sterylizowanego EO.**

1. Zadanie 2 poz.5-8

Czy Zamawiający wymaga w/w strzykawek z kontrastującym tłokiem innym niż biały/mleczny?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 4 poz.1-3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w przyrządu z komorą wykonaną z medycznego PVC

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 4 poz.1,2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w przyrządu z komorą kroplową o długości 62mm ( 55 mm w części przezroczystej), igła biorcza dwukanałowa, ścięta trójpłaszczyznowo, wykonana z ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 4 poz.1-3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w przyrządu z logiem umożliwiającym identyfikację wyrobu.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Zadanie 4 poz.3

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od gumki stabilizującej dren.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

Powyższe wyjaśnienia treści SIWZ zostały dokonane zgodnie z art. 38 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku i są dla Wykonawców wiążące.

Do wiadomości:

- wszyscy uczestnicy