



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI  
W RZESZOWIE**

ul. Krakowska 16, 35-111 Rzeszów  
tel. 17 86 43 312, sek./fax 17 85 32 770  
sekretariat@szpitalmsw.rzeszow.pl  
www.szpitalmsw.rzeszow.pl



NIP: 813-28-92-063  
REGON: 690028840

Rzeszów, 2019-06-04

Z/ZP.2375.10.19

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku (z terminem składania ofert w dniu 07.06.2019r.)

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Rzeszowie (Zamawiający) informuje, że do specyfikacji istotnych warunków zamówienia (SIWZ) dot. przetargu jw. wpłynęły następujące zapytania:

1. Czy w związku z regulacją art. 144 ust.1 ustawy PZP Zamawiający zechce wprowadzić do wzoru umowy zapis o dopuszczalności wprowadzenia zmian w brzmieniu przedstawionym poniżej?

Strony dopuszczają zmiany umowy w zakresie:

- numeru katalogowego produktu (zmiana nr kat nie wymaga aneksowania umowy)
- nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów
- przedmiotowym/ produkt zamienny
- sposobu konfekcjonowania (zmiana nr kat nie wymaga aneksowania umowy)
- wystąpi przejściowy brak produktu z przyczyn leżących po stronie producenta przy jednoczesnym dostarczeniu produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową

Powyższe zmiany nie mogą skutkować zmianą ceny jednostkowej, wartości umowy i nie mogą być niekorzystne dla Zamawiającego.

**Zamawiający nie wyraża zgody na dokonanie zmian w projekcie umowy.**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę by zamówienia, które wpłyną do Dostawcy po godzinie 14:00 były traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano? Wszystkie zamówienia są realizowane niezwłocznie, jednakże wymagają zorganizowania procesu logistycznego, tak aby można było dotrzymać terminu dostawy wskazanego w umowie.

**Zamawiający nie wyraża zgody**

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

**Zamawiający nie wyraża zgody**

#### **4. Pakiet 15 poz.1**

Czy zamawiający dopuści kaniule dotetnicza spełniającą wszystkie parametry, ale bez systemu mocowania?

**Zamawiający nie dopuści**

#### **5. Pakiet 15 poz.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania sterylnego zamkniętego systemu dostępu naczyniowego pojedynczego o ergonomicznym kształcie, zapewniającym pewny uchwyt w palcach i chroniącym przed przypadkowym dotknięciem końcówek w trakcie manipulacji, z przezroczystą obudową umożliwiającą kontrolę wzrokową, z jednorodną membraną wykonaną z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, przystosowanego do pracy z końcówkami luer lock, z możliwością pracy z końcówkami luer slip, współpracującego z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, pozbawionego elementów metalowych i lateksu, z możliwością stosowania u pacjenta do 200 użyć, pakowanego pojedynczo, jednorazowego użytku.

**Zamawiający nie dopuści**

#### **6. Pakiet 15 poz.3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania sterylnego zamkniętego systemu dostępu naczyniowego z podwójnym przedłużeniem o ergonomicznym kształcie, zapewniającym pewny uchwyt w palcach i chroniącym przed przypadkowym dotknięciem końcówek w trakcie manipulacji, z przezroczystą obudową umożliwiającą kontrolę wzrokową, z jednorodną membraną wykonaną z wytrzymałego na odkształcenie silikonu nie wystającą poza obudowę zastawki, przystosowanego do pracy z końcówkami luer lock, z możliwością pracy z końcówkami luer slip, współpracującego z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, pozbawionego elementów metalowych i lateksu, z możliwością stosowania u pacjenta do 200 użyć, pakowanego pojedynczo, jednorazowego użytku, posiadającym połączenia luer lock i luer slip bez zawartości lateksu, DEHP i PCV, na końcu drenu zamontowany łącznik luer lock zapewniający bezpieczne i wygodne połączenie.

**Zamawiający nie dopuści**

#### **7. Pakiet 15 poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania sterylnego zamkniętego systemu dostępu naczyniowego z potrójnym przedłużeniem o ergonomicznym kształcie, zapewniającym pewny uchwyt w palcach i chroniącym przed przypadkowym dotknięciem końcówek w trakcie manipulacji, z przezroczystą obudową umożliwiającą kontrolę wzrokową, z jednorodną membraną wykonaną z wytrzymałego na odkształcenie silikonu nie wystającą poza obudowę zastawki, przystosowanego do pracy z końcówkami luer lock, z możliwością pracy z końcówkami luer slip, współpracującego z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, pozbawionego elementów metalowych i lateksu, z możliwością stosowania u pacjenta do 200 użyć, pakowanego pojedynczo, jednorazowego użytku, posiadającym połączenia luer

lock i luer slip bez zawartości lateksu, DEHP i PCV, na końcu drenu zamontowany łącznik luer lock zapewniający bezpieczne i wygodne połączenie.

**Zamawiający nie dopuści**

**Pytanie (pakiet nr 4, poz. 17)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej o długości drenu min. 210 cm, pozostałe parametry bez zmian.

**Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie (pakiet nr 12, poz. 2)**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kieliszków pakowanych po 90 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań z zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę.

**Zamawiający dopuszcza**

Pakiet 2, poz. 3,5,6

Czy zamawiający wydzieli poz. 3,5,6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pakiet 1, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorecza dwukanałową, trójplaszczyzną, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - 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?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pakiet 1, poz. 3

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów 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.

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pakiet 1, poz. 3

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

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pakiet 1, poz. 3

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej ) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Tak, w formie napisu lub symbolu**

Pakiet 1, poz. 5

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trójpłaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kropłowa z filtrem z PCV, dł. komory kropłowej 7,5 cm w części przezroczystej, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zacze­p na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pakiet 1, poz. 5

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kropłową 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.

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pakiet 1, poz. 5

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?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pakiet 1, poz. 5

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej ) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Tak, w formie napisu lub symbolu**

Pakiet 1, poz. 5

Czy zamawiający wymaga informacji na opakowaniu potwierdzających brak zawartości latexu oraz PHT, DEHP, BBP i DBP w postaci symbolu?

**Zamawiający, wymaga potwierdzenia braku zawartości lateksu i ftalanów**

Pakiet 1, poz. 5

Czy zamawiający wymaga instrukcji użytkowania przyrządu TS w postaci piktogramów?

**NIE**

Pakiet 2, poz. 5,8,9

Czy zamawiający wydzieli poz. 5,8,9 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pakiet 2, poz. 5

Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikowa 100ml bez rozszerzenia- skala mała co 1 ml, duża co 10 ml – uchwyt cylindrowy 10 mm, ze stożkową końcówką ściętą usytuowaną centralnie, z jedną końcówką luer do opcjonalnego użycia, czytelną , jednostronną, czarną skalą nominalną i gumową blokadą tłoka, nietoksyczna, niepirogenna, jałowa, sterylizowana tlenkiem etylenu, cylinder i tłok wykonane z polipropylenu?

**Zamawiający dopuszcza**

Pakiet 2, poz. 8

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

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pakiet 2, poz. 9

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

### **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pakiet 2, poz. 8-9

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

### **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pakiet 4, poz. 17,20

Czy zamawiający wydzieli poz. 17,20 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

### **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pakiet 4, poz. 17,20

Czy zamawiający dopuści zestawy z drenem o długości 200 cm?

### **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pakiet 9, poz. 1, poz. 4-12, 19-23

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy bez nazwy producenta wygrawerowanej na ostrzu. Nie ma to wpływu na cechy użytkowe produktu, natomiast znacznie ogranicza konkurencję, powodując na etapie składania ofert wyeliminowanie wielu oferentów. Wymóg ten wpłynie na ceny produktu zaoferowane Zamawiającemu i otrzymane wyceny będą wyższe w stosunku do wartości rynkowej.

### **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pakiet 9, poz. 1

Czy zamawiający dopuści zestaw do lewatywy o pojemności 1000 ml wykonany ze wzmocnionej folii, z podziałką, uchwytem do zawieszenia ok. 17 cm dł w formie elastycznego drenu o średnicy ok. 5 mm, dren posiada zacisk rolkowy o wymiarze ok. 4 cm x 1,5 cm, worek na wydzieliny ok. 24,5 cm x 14 cm, dren posiada zakończenie obłe z dwoma otworami bocznymi, długość drenu ok. 106 cm i średnicy ok. 6 mm, komora dł. Ok. 10,5 cm i średnica ok. 2,7 cm, w zestawie rękawiczki PE, opatrunek włókninowy, saszetka środka myjącego?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pakiet 9, poz. 5-9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy bez nazwy producenta wygrawerowanej na ostrzu. Nie ma to wpływu na cechy użytkowe produktu, natomiast znacznie ogranicza konkurencję, powodując na etapie składania ofert wyeliminowanie wielu oferentów. Wymóg ten wpłynie na ceny produktu zaoferowane Zamawiającemu i otrzymane wyceny będą wyższe w stosunku do wartości rynkowej.

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pakiet 9, poz. 12

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

**Zamawiający dopuszcza**

Pakiet 9, poz. 12

Czy zamawiający dopuści worki do dobowej zbiórki moczu z możliwością stosowania do 7 dni, potwierdzone oświadczeniem producenta?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pakiet 9, poz. 13

Czy zamawiający dopuści jednorazowy worek do dobowej zbiórki moczu z bezzwrotnym zaworem T i łącznikiem schodkowym, długość drenu 90 cm, sterylizowany tlenkiem etylenu, wykonany z medycznego PCV, opakowanie indywidualne – foliowe, zbiorczo pakowany po 10 szt., tylna ścianka worka mleczna ułatwiająca odczytanie pomiaru, skala co 100 ml, z możliwością stosowania do 7 dni, potwierdzone oświadczeniem producenta?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pakiet 9, poz.19

Czy zamawiający dopuści kaczkę o wymiarach 250 mm x 110 mm x 120 mm i pojemności 800 ml?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pakiet 9, poz. 20

Czy zamawiający dopuści nerkę medyczną o wymiarach 250 mm x 135 mm x 40 mm i pojemności użytkowej 700 ml?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pakiet 9, poz. 25-27

Czy zamawiający wydzieli poz.25-27 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pakiet 9, poz.25

Czy zamawiający dopuści pojemnik o poj. 0,5-0,8 litra o wysokości 11,5 cm- średnica otworu ok. 6 cm?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pakiet 9, poz.26

Czy zamawiający dopuści pojemnik o wycok. 17,5 cm, o średnicy otworu 6 cm?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pakiet 9, poz. 27

Czy zamawiający dopuści pojemnik o wysok. 22 cm i średnicy otworu wrzutowego 6 cm?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pakiet 12, poz. 2

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

**Zamawiający dopuszcza**

**Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści rurkę z ze znacznikiem głębokości w postaci niepełnego czarnego półksiężyca, spełniającą pozostałe wymagania?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

**Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999%, z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, dla objętości oddechowej 150-1500 ml, poziomie nawilżania 33 mgH<sub>2</sub>O przy V<sub>t</sub>=500 ml, przestrzeń martwa 45 ml, masa 25 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno na lince typu Luer?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

**Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 5, 8**

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,999%, dla objętości oddechowej 150-1500 mlprzestrzeń



martwa 33 ml, masa 19 g, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno typu Luer Lock, pakowany pojedynczo?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

**Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 6-7**

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy, antibakteryjny, antywirusowy, hydrofobowy o plisowanej wkładce filtracyjnej, mechaniczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999999%, skuteczny wobec HIV, WZW, Tbc, o przestrzeni martwej 54 ml, masie 40 g, filtr z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 34,2 mg H<sub>2</sub>O przy VT=500 ml, dla objętości oddechowej 200-1500 ml, filtr wyposażony w złącze proste, sterylne, jednorazowy, z portem kapno na lince, pakowany pojedynczo papier/folia?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

**Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych z wkładem wykonanym z celulozy, z uniwersalnym portem tlenowym, z samodomykającym się portem do dosysania, jednomembranowy, o skuteczności nawilżania 30 mg/l H<sub>2</sub>O przy Vt=500 ml, masa 9.5 g, przestrzeń martwa 8 ml?

**Zamawiający dopuszcza**

**Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści jednorazowego i sterylne prowadnice w rozmiarach: FR6 (2,5-3,5), FR 10 (3,5-6,0), FR 12 (6,0-8,0), FR 14(7,0 -10,0)?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

**Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści łącznik rozciągalny w zakresie 5-15 cm, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

**Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 12**

Czy Zamawiający dopuści zestaw venturiego w zestawie z koncentratorami tlenu o stężeniu: 24%, 28%, 31%, 35%, 40%, 50%, spełniające pozostałe wymagania?

**Zamawiający dopuszcza**

Zwracamy się do zamawiającego o doprecyzowanie ewentualnej zmiany ceny asortymentu zaoferowanego w przypadku zmiany stawki Vat na wyroby medyczne. Prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku zmiany stawki Vat, cena netto wyrobu pozostaje bez zmian?

**Tak, w przypadku zmiany stawki Vat, cena netto wyrobu pozostaje bez zmian**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1, w pozycji nr 3, w związku z wymogiem komory kroplowej o długości min. 6 cm, potwierdza, iż ma na myśli długość w części przezroczystej komory kroplowej?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1, w pozycji nr 3 i 4, dopuści do zaoferowania aparat bezpieczny do przetaczania płynów, nie posiadający oznaczenia bezpośrednio na wyrobie o producencie, co może spowodować ewentualne trudności w identyfikacji producenta wyrobu w przypadku gdy opakowanie jednostkowe nie jest już dostępne?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Czy w Pakiecie nr 2, w pozycji nr 1-4, Zamawiający ma na myśli skalę z podziałką wycechowaną w ml?

## **TAK**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2, w pozycji nr 4, dopuści do zaoferowania strzykawki 20ml, w opakowaniach a'50szt z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości opakowań?

**Zamawiający dopuszcza**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2, w pozycji nr 8 i 9, dopuści do zaoferowania strzykawki produkowane przez producenta „Margomed”, kompatybilne z pompami posiadanymi przez Zamawiającego, odpowiednio transparentne i bursztynowe?

**Zamawiający dopuszcza**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1, w pozycji nr 6, dopuści do zaoferowania standardowy przyrząd do przetaczania płynów z OCZ, produkowane przez producenta „Polfa” z komorą kroplową z medycznego PVC?

**Zamawiający dopuszcza**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2, w pozycji nr 1, dopuści do zaoferowania strzykawki posiadające rozszerzoną ponad nominalną skalę 2-3ml.?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2, w pozycji nr 2, dopuści do zaoferowania strzykawki posiadające rozszerzoną ponad nominalną skalę 5-6ml.?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2, w pozycji nr 3, dopuści do zaoferowania strzykawki posiadające rozszerzoną ponad nominalną skalę 10-12ml.?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2, w pozycji nr 4, dopuści do zaoferowania strzykawki posiadające rozszerzoną ponad nominalną skalę 20-24ml.?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2, w pozycji nr 10, dopuści do zaoferowania strzykawkę trzyczęściową 10ml Luer Lock skalowaną standardowo co 0,5ml?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 2, w pozycji nr 15, dopuści do zaoferowania strzykawkę bezpieczną 10ml, skalowaną standardowo co 0,5ml?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 4, w pozycji nr 17, dopuści do zaoferowania maskę tlenową z drenem 210cm lub 200cm?

**Zamawiający dopuszcza 210 cm**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 4, w pozycji nr 18, dopuści do zaoferowania maskę tlenową z drenem 420cm?

**Zamawiający dopuszcza**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 4, w pozycji nr 23, dopuści do zaoferowania łączniki do drenów i cewników schodkowy z karbowanym stożkiem uniwersalny?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 4, w pozycji nr 23, dopuści do zaoferowania łączniki do drenów i cewników bezschodkowe z gładkim stożkiem do drenów od CH10 do CH30?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie pozycji **nr 2,3,4 z pakietu nr 15**. Zwiększyłyby to konkurencyjność prowadzonego postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty spełniającej wymogi SIWZ  
**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

1. Pakiet nr 1, pozycja 3

**Pytanie nr 1** Czy Zamawiający wymaga by odpowietrznik przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych był wyposażony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min. 99,99% oraz wirusów (VFE) o wydajności wynoszącej min. 99,99964%

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 2** Czy Zamawiający wymaga aby filtr odpowietrzania w odpowietrzniku aparatu tworzył system zamknięty w rozumieniu definicji NIOSH ( poświadczony badaniem dołączonym do oferty).

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 3** Czy Zamawiający wymaga aby aparat do przetoczeń był w całości razem z kolcem przezroczysty co daje możliwość kontroli podawanego płynu na każdym etapie infuzji?

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

2. Pakiet nr 1 , pozycja 4

**Pytanie nr 4** Czy Zamawiający wymaga aby filtr odpowietrzania w odpowietrzniku aparatu tworzył system zamknięty w rozumieniu definicji NIOSH ( poświadczony badaniem dołączonym do oferty).

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

**Pytanie nr 5** Czy Zamawiający oczekuje umieszczenia celem identyfikacji nazwy producenta bezpośrednio na aparacie do przetoczeń?

**Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga**

3. Pakiet nr 1 , pozycja 6

**Pytanie nr 6** . Zamawiający wymaga dostarczenia przyrządów do pomiaru OCŻ ze sztywną skalą. Sztywna skala jest wielokrotnego użytku co daje możliwość wykorzystania jej do wielu aparatów.

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o określenie ilości sztywnych skal jaka ma być dostarczona?

**Zamawiający wymaga skali pomiarowej jednorazowego użytku pakowanej razem z przyrządem w zestawie (wzorzec Polfa Lublin)**

4. Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 2

**Pytanie nr 7** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kieliszków do leków pakowanych po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań tj. 1 125 op.

**Zamawiający dopuszcza**

5. Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 1

**Pytanie nr 8** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie elektrody do EKG piankowej z bezbarwnym żelazem stałym, o wymiarach 36 x 48 mm. Dopuszczenie w/w elektrody pozwoli na udział większej liczbie oferentów oraz uzyskanie lepszej cenowo oferty.

**Zamawiający dopuszcza**

#### **Dotyczy SIWZ**

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

**TAK**

#### **Pakiet 13, pozycja 1,2,3,10**

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania: system do odsysania konkurencyjnego producenta pod warunkiem **bezpłatnego wyposażenia** szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki). System nasz charakteryzuje się kanistrami bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych) wyposażonymi tylko w uchwyt do mocowania, wyskalowanymi co 100 ml. Pojemniki kompatybilne z oferowanymi wkładami.

- Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, port do pobierania próbek, oraz w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, współpraca z dowolnym źródłem ssania.

- Pojemniki i wkłady o pojemności 1000 i 2000 ml, o kształcie okrągłym.

Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196)

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

#### **Pozycja 23**

- Czy zamawiający dopuści do postępowania proszek żelujący o pojemności 4kg z odpowiednim przeliczeniem do ilości zamawiającego?

**Zamawiający dopuszcza**

#### **Pozycja 1,2,3,10, 23.**

Firma Duolux Medical zwraca się z uprzejmą prośbą o wyłączenie tych pozycji z pakietu, ponieważ nie mają związku merytorycznego z pozostałymi pozycjami zamówienia w tym pakiecie, a powodują, wbrew ustawie Prawo zamówień publicznych, nieuzasadnioną blokadę konkurencji.

Wyłączenie tych pozycji z pakietu pozwoli Zamawiającemu uzyskać przynajmniej dwie konkurencyjne oferty na różniące się systemy do odsysania, co zwykle powoduje obniżenie kosztów zakupu przez Zamawiającego

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Dotyczy: Z/ZZP.2375.10.19 pakiet 11 pozycje 6, 7 termin składania ofert: 07.06.2019

1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 12FR 14FR i długościach:

dla pozycji 6 – 12 Fr, 14 Fr długości 20 cm

dla pozycji 7 - 12 Fr długość 15 cm; 14 Fr długość 17 cm

Z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

**Zamawiający dopuszcza**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 6, 7 z pakietu 11 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Dotyczy: Z/ZZP.2375.10.19 pakiet 15 pozycja 2 termin składania ofert: 07.06.2019

1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępów naczyniowych o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni do 750 aktywacji, objętość własna 0,09 ml, membrana w kolorze czerwony, bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, kompatybilny z końcówką Luer, Luer Lock o przepływie grawitacyjnym powyżej ( 550 ml/min ) przy ciśnieniu 1 PSI o zakresie do ( 1300 ml/min ) przy ciśnieniu 5 PSI, przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi, pakowany pojedynczo?

**Zamawiający dopuszcza**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z pakietu 15 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

**Pakiet nr 5, poz. 21-23**

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy dreny, tak jak końcówki do odsysania pola operacyjnego, mają być pakowane w podwójnie opakowanie: wewnętrzny perforowany worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia/papier?

**Tak**

**Pakiet nr 5, poz. 23**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania drenów o długości 3m spełniających pozostałe wymogi SIWZ.

**Zamawiający dopuszcza**

**Pakiet nr 5, poz. 30**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obwodu oddechowego dla dorosłych mikrobiologicznie czystego, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.

**Zamawiający dopuszcza**

**Pakiet nr 7 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej wykonanej z termowrażliwego PCV, bez DEHP, bez lateksu, z mankietem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta od rozmiaru 5,0; końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG na całej długości rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, zmniejszony niskoprofilowy balonik kontrolny dla rozmiarów rurki od 3,0-4,5; łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarach od 3,0 do 10,0 co pół, opakowanie papier-folia. Pragniemy również nadmienić, że powyższy produkt był testowany w Państwa placówce.

**Zamawiający dopuszcza**

**Pakiet nr 7 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej zbrojonej z medycznego PVC, bez DEHP, bez lateksu, wstępnie ukształtowana, z mankietem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta od rozmiaru 5,0; atraumatyczna, końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG od zakończenia spirali do końca rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, zmniejszony niskoprofilowy balonik kontrolny dla rozmiarów rurki od 3,0-4,5; łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarach od 3,0 do 9,5 co pół, spirala metalowa całkowicie wtopiona w ściankę rurki na całej jej długości, opakowanie papier-folia. Pragniemy również nadmienić, że powyższy produkt był testowany w Państwa placówce.

## **Zamawiający dopuszcza**

### **Pakiet nr 7 poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra elektrostatycznego o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,99 %, z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 33 mg H<sub>2</sub>O/l przy VT=500 ml, utrata wilgotności 4,5 mg H<sub>2</sub>O/l przy VT=500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 77 ml, opory przepływu 1,0 cm H<sub>2</sub>O przy przepływie 30 l/min, objętość oddechowa V<sub>t</sub> 300-1000 ml, waga 24 g, filtr ze złączem kolankowym, biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką na uwięzi. Pragniemy również nadmienić, że powyższy produkt był testowany w Państwa placówce.

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

### **Pakiet nr 7 poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra elektrostatycznego o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,999 %, bez wymiennika ciepła i wilgoci, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 35 ml, opory przepływu 0,7 cm H<sub>2</sub>O przy przepływie 30 l/min, objętość oddechowa V<sub>t</sub> 120-1000 ml, waga 16 g, filtr ze złączem kolankowym, biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką na uwięzi.

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

### **Pakiet nr7 poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra mechanicznego o 100% skuteczności p/bakteryjnej i p/wirusowej w środowisku wilgotnym i płynach, walidowany w kierunku Mycobacterium Tuberculosis, Staphylococcus aureus, Hepatitis C i HIV, z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci, z wbudowaną hydrofilną warstwą celulozową, przestrzeni martwej 35 ml, oporach przepływu 3,6 cm H<sub>2</sub>O przy przepływie 60 l/min, medium filtracyjne z włókien ceramicznych, hydrofobowe, harmonijkowe, waga 26 g, filtr ze złączem prostym, sterylizowany radiacyjnie, z portem kapno z zatyczką na uwięzi, z możliwością stosowania do 24 godzin. Pragniemy również nadmienić, że powyższy produkt był testowany w Państwa placówce.

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

### **Pakiet nr 7 poz. 8**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra elektrostatycznego o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,999 %, bez wymiennika ciepła i wilgoci, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 35 ml, opory przepływu 0,7 cm H<sub>2</sub>O przy przepływie 30 l/min, objętość oddechowa V<sub>t</sub> 120-1000 ml, waga 16 g, filtr ze złączem prostym, biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką na uwięzi.

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

### **Pakiet nr 7 poz. 10**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych, sterylnych przewodnic do rurek intubacyjnych, z możliwością ukształtowania, metalowa, pokryta przezroczystym PVC, z miękką końcówką pozbawioną rdzenia metalowego, bez lateksu, DEHP.

Dostępna w rozmiarach:

- 6 o długości całkowitej 305 mm i średnicy 2.0 mm
- 10 o długości całkowitej 384 cm i średnicy 3.3 mm
- 12 o długości całkowitej 384 cm i średnicy 4.0 mm
- 14 o długości całkowitej 384 cm i średnicy 4.7 mm

**Zamawiający dopuszcza**

**Pakiet nr 7 poz. 11**

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika dł. 15

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy łącznik ma być pozbawiony lateksu, DEHP oraz BPA?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

**Pakiet nr 7 poz. 12**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski typu Venturi z rurką aerozolową o dł. 15cm. Pozostałe parametry bez zmian.

**Zamawiający dopuszcza**

SIWZ – rozdział IV pkt. 5 - grupa kapitałowa

Prosimy o potwierdzenie, że 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 wniosek 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 jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy”.

**TAK**

Pakiet nr 14 poz. 1, 2

Prosimy o wydzielenie pozycji nr 1 z pakietu nr 14 i utworzenie z pozycji nr 1 i 2 dwóch odrębnych pakietów. Prośbę swą motywujemy tym, że Zamawiający w pakiecie nr 14 poz. 1 poprzez opis przedmiotu zamówienia – podany rozmiar i kolor żelu – wprost wskazał produkt konkretnego producenta i tym samym wykonawcy tj. elektrodę EKG H91SSG lub H92SG (oba typy elektrod różnią się jedynie siłą klejenia) f-my COVIDIEN. Ponadto w pakiecie nr 14 poz. 2 Zamawiający również wymaga produktu firmy COVIDIEN tj. osłonek sondy do termometru Genius 2 (nr kat. Covidien – 303030). Opis przedmiotu zamówienia w pakiecie nr 14 wskazuje w obu pozycjach konkretne produkty jednego producenta oraz umożliwia złożenie oferty tylko jednemu wykonawcy, co stoi w sprzeczności z art. 7 ust. 1 i 2 oraz art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, ponadto z braku konkurencji Zamawiający otrzyma zdecydowanie wyższą cenę. Utworzenie 2 odrębnych pakietów z pozycji 1 i 2 pakietu nr 14 oraz dopuszczenie elektrod o innych, ale zbliżonych parametrach umożliwi złożenie oferty również innym Wykonawcom, a Zamawiający przeprowadzi postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego bez naruszenia art. 7 ust. 1 i 2 oraz art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych.

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pakiet nr 14 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody do EKG piankowej, z przezroczystym żelem stałym, owalnej o rozmiarze 45 mm x 42 mm.

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**



Pakiet nr 14 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody do EKG piankowej, z przezroczystym żelem stałym, owalnej o rozmiarze 42 mm x 36 mm.

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pakiet nr 14 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody do EKG piankowej, z przezroczystym żelem stałym, okrągłej o rozmiarze 50 mm.

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pakiet nr 14 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody do EKG piankowej, z przezroczystym żelem stałym, prostokątnej o zaokrąglonych rogach z jęczyzkiem ułatwiającym aplikację, o rozmiarze 50 mm x 35 mm.

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

Pakiet nr 14 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji możliwości wyceny elektrod w op. – 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

**Zamawiający dopuszcza**

Pakiet nr 14 poz. 1

Jeśli Zamawiający nie dopuści wyceny op. – 50 szt. prosimy wówczas o dopuszczenie możliwości podania ceny jednostkowej netto z zaokrągleniem do 4 miejsc po przecinku.

**Zamawiający nie dopuszcza**

Projekt umowy – par. 1 ust. 2 i 3

W odniesieniu do zapisów SIWZ, sugerujących konieczność uwzględnienia w cenie oferty wszystkich kosztów związanych z realizacją zamówienia, zwracamy się z prośbą o podanie prognozowanej ilości zamówień, składanych przez Zamawiającego w trakcie realizacji umowy zamówienia publicznego.

Powyższe stanowi niezbędne informacje, konieczne do właściwego przygotowania oferty przetargowej w zakresie dokonania właściwej wyceny wyrobów, w koszt którego Wykonawcy powinni w kalkulować koszt wykonywanych dostaw.

Dodatkowo wnosimy o wprowadzenie do par. 1 ust. 2 projektu umowy zapisu o następującym brzmieniu:

*„Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 30% wartości umowy”*

**Zamawiający, nie wyraża zgody na dokonanie zmian w projekcie umowy**

**Pakiet nr 1, pozycja 3, 5**

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

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

**Pakiet nr 1, pozycja 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionej pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

**Pakiet nr 4, pozycja 1-8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionych pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

**Pakiet nr 4, pozycja 7-8**

Czy Zamawiający dopuści igły długościęte?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

**Pakiet nr 12, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniu a'90 sztuk z przeliczeniem do 1000 pełnych opakowań?

**Zamawiający dopuszcza**

**Pakiet nr 12, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści szpatułki drewniane, sterylne w rozmiarze: 150mm x 17mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Zamawiający dopuszcza**

**Pakiet nr 12, pozycja 6**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu braku lateksu i informacji o braku lateksu na kartoniku, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

**Pakiet nr 12, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści stazy automatyczne pakowane w woreczek foliowy w kartoniku?

**Zamawiający dopuszcza**

**Pakiet nr 12, pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek na rękę do identyfikacji dla dorosłych w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do 2 pełnych opakowań?

**Zamawiający dopuszcza**