**Kłodzko, dnia 02.03.2022r.**

**Wykonawcy według rozdzielnika**

**Dotyczy: Postępowania przetargowego na dostawę leków, preparatów żywieniowych, płynów infuzyjnych, pasty borowinowej, preparatów dezynfekcyjnych, rękawiczek, opatrunków, opakowań, materiałów szewnych , środków kontrastowych, narzędzi jednorazowych do pracowni endoskopii, oraz sprzętu medycznego do pracowni hemodynamiki** **wraz z dzierżawą** **dla potrzeb podmiotu leczniczego** **„Zespół Opieki Zdrowotnej” w Kłodzku**

**Informujemy, że wykonawcy zadali następujące pytania celem wyjaśnienia treści SWZ.**

**Pyt.1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów –

tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pyt.2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów - fiolki na

ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pyt.3**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowania? Proszę podać sposób

przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pyt.4**

Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również

zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający

wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub

30g?

**Odp. Tak**

**Pyt.5**

Czy w przypadku zakończenia produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po ostatniej

cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy

o określenie jak postąpić w sytuacji zakończenia produkcji leku.

**Odp. Tak**

**Pyt.6**

Czy w przypadku wstrzymania/braku produkcji leku Zamawiający dopuści wycenę po

ostatniej cenie oraz podanie odpowiedniej informacji? W przypadku odpowiedzi

negatywnej prosimy o określenie jak postąpić w sytuacji wstrzymania/braku produkcji

leku.

**Odp. Tak**

**Pyt.7**

pakiet nr 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Pozycja 6 – proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 60 tabl. **Odp. Tak**

Pozycja 9,27 – proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 90 tabl. **Odp. Tak**

Pozycja 29,30,31,32,33 – proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 30 tabl. **Odp. Tak**

Jak należałoby dokonać przeliczenia: pozostawiając 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/ dół do pełnego opakowania.

**Odp. Zaokrąglając w górę.**

**Pyt.8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji nr 1 z pakietu nr 7 do odrębnego pakietu.

Decyzja Zamawiającego pozwoli na przedstawienie oferty korzystnej cenowo na pozostały asortyment w pakiecie.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.**

**Pyt.9**

dotyczy pakietu **41, pozycji 2,3,5,6,7**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 41 pozycji 2,3,5,6,7 i stworzy pakiet dla tych pozycji? Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty.

**Odp. Zamawiający wydzieli w/w pozycje**

**Pyt.10**

dotyczy pakietu **41, pozycji 6**

Czy w związku z zaprzestaniem produkcji diety Nutrison Protein Intense w opakowaniu 1000ml, zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie wymaganej ilości na opakowania 500ml ?

**Odp. Tak**

**Pyt.11**

dotyczy pakietu **42, pozycji 13**

Czy zamawiający miał na myśli Flocare zgłębnik PUR CH 6,8,10,12/ 110 nosowo-żołądkowy do żywienie dojelitowego?

**Odp. Tak**

**Pyt.12**

dotyczy zadania nr 75

Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe kleszcze biopsyjne powlekane teflonem, łyżeczki typu owalne, owalne z igłą, (do wyboru przez Zamawiającego), średnica osłonki 2.3 mm, maksymalne rozwarcie miseczek 6,5 mm, długość miseczki 3,4 mm, objętość miseczki 1.628 mm3. Kleszcze zabezpieczone gumową nasadką ochronną. Sterylne pakowane pojedynczo?

**Odp. Tak**

**Pyt.13**

Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe pętle do polipektomii owalne, obrotowe, wykonane z plecionego drutu o średnicy 0,40mm, średnica pętli 10,15,20,25,30 mm , średnica osłonki 2.3 mm, długość robocza 230 cm. Sterylne pakowane pojedynczo?

**Odp. Tak**

**Pyt.14**

Poz.3

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe igły do ostrzykiwań, średnica osłonki 2.3 mm, średnica igły 23G lub 25 G długość igły: 4, 5, 6 mm, długość robocza 230 cm. Osłonka odporna na załamania, zakończona atraumatycznym metalowym kołnierzem. Sterylne pakowane pojedynczo?

**Odp. Tak**

**Pyt.15**

Poz. 4

Czy Zamawiający dopuści jednorazową klipsownicę endoskopową długość robocza 235 cm. Otwarcie ramion klipsa: 16 mm, dedykowane dla kanału roboczego 2,8 mm, możliwość rotacji 360\* , możliwość wielokrotnego otwarcia/ zamknięcia klipsa przed jego uwolnieniem. Sterylne pakowane pojedynczo?

**Odp. Tak**

**Pyt.16**

Poz. 5

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe kleszcze chwytające do usuwania ciał obcych, długość robocza 160, 230 cm, szczęki typu: aligator-ząb szczura, średnica osłonki 2.3 mm, Sterylne, pakowane pojedynczo?

**Odp. Tak**

**Pyt.17**

Poz. 6

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy ustnik do gastroskopii z gumką, pakowany po 100 sztuk?

**Odp. Nie**

**Pyt.18**

Czy Zamawiający w Pakiecie 62 dopuści do wyłączenia pozycji 14,15,16 ze względu wycofania produktów z oferty? Pozostałe parametry zgodne z zapisami SWIZ.

**Odp. Tak, Zamawiający wykreśla w/w pozycje.**

**Pyt.19**

Dotyczy zakresu nr 43a poz. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w pakiecie 43a w pozycjach 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu KabiPac/KabiClear, opakowania stojące z dwoma portami różnej wielkości, zabezpieczone plastikowymi zatyczkami (dodatkowo oznaczonymi strzałkami, jedna do wstrzyknięcia, druga wskazująca miejsce do podłączenia zestawu do infuzji) co zmniejsza ryzyko kontaminacji. Porty w proponowanych opakowaniach mają właściwości samozasklepiające dzięki czemu nawet po przypadkowym wyrwaniu zestawu do infuzji zalecony w terapii płyn nie wycieknie na zewnątrz? Co więcej dopuszczenie innych rozwiązań zwiększy konkurencyjność ofert i pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie najkorzystniejszych produktów w najniższych cenach.

**Odp. Tak, zamawiający wyraża zgodę.**

**Pyt.20**

Dotyczy zakresu nr 43a poz. 14

Czy Zamawiający w pakiecie nr 43a w poz. 14 wyrazi zgodę na zaoferowanie zbilansowanego (NaCL,Mg,Ca,K) roztworu wieloelektrolitowego pod nazwą Optilyte buforowanego octanami i cytrynianami, o składzie najbardziej zbliżonym do składu osocza i osmolarności do 295 mosmol/l?

**Odp. Tak**

**Pyt.21**

Dotyczy zakresu nr 47 poz. 7, 9,10, 11, 27, 28, 29

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 47 poz. 7, 9,10, 11, 27, 28, 29 i utworzenie osobnego pakietu? Wydzielenie tych poz. zwiększy konkurencyjność ofert i pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie najkorzystniejszych produktów w najniższych cenach.

**Odp.Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji.**

**Pyt.22**

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 6 dopisać na końcu ustęp 5 o treści:   
Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia."    
(Aby wykluczyć hipotetycznie sytuację, w której Zamawiający nie opłaca faktur, a może równocześnie naliczać kary Wykonawcy, gdy Wykonawca już nie może nie mając zapłaty za towar dostarczać dalej towaru, co może skutkować tym, że na końcu Zamawiający może nawet za niedostarczanie towaru przez Wykonawcę z przyczyn braku zapłaty za niego przez Zamawiającego zostać obciążony karą, w której to Wykonawca będzie winny, bo np. Zamawiający zerwie umowę z Wykonawcą, bo ten nie dostarcza towaru).

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 6 ustępu 5 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 0.05% kwoty brutto z faktury za każdy dzień opóźnienia w płatności.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie proponowanych zapisów. W sprawach nieuregulowanych w umowie obowiązują strony postanowienia Kodeksu Cywilnego. Zgodnie z zapisami KC Wykonawca po uprzednim powiadomieniu ma prawo wstrzymać dostawy w przypadku braku płatności ze strony Zamawiającego.**

**Pyt.23**

Czy Zamawiający w pakiecie 5 Polp 2022 pozycja nr 123 – Tuberculic Vaccine - wymagał będzie szczepu RIVM w systemie instalacyjnym zamkniętym i bezpiecznym dla personelu?

**Odp. Tak**

**Dotyczy Pakietu nr 51:**

**Pyt.24**

Poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu spełniającego wymagania SWZ o gramaturze tabletki 2,75g?

**Odp. Tak**

**Pyt.25**

Poz. 3 – Czy Zamawiający oczekuje preparatu posiadającego w składzie tenzydy myjące gwarantujące właściwości myjące preparatu?

**Odp. Tak**

**Pyt.26**

Poz. 17 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego typu Neodisher Septo Activ, konfekcjonowanego w opakowania o pojemności 2kg lub 8kg po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania? Parametry zgodnie z załączoną ulotką.

**Odp. Tak**

**Pyt.27**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2,3,9,10,11,12,13,15,16 z Pakietu nr 51i utworzenie z tych pozycji odrębnego pakietu?

Pozytywne ustosunkowanie się do naszej prośby umożliwiłoby większej ilości wykonawców złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości, a więc wpłynęłoby na zwiększenie konkurencyjności zamówienia. Racjonalność wydatkowania publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, zaś umożliwienie złożenia ofert różnym firmom pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z SWZ i najkorzystniejszej cenowo.

**Odp. Nie**

**Pyt.28**

Czy Zamawiający, w celu zwiększenia konkurencyjności i otrzymania najkorzystniejszych cenowo ofert, wyrazi zgodę na złożenie oferty na wybrane pozycje asortymentowe?

**Odp. Nie**

**Dotyczy Pakietu nr 55:**

**Pyt.29**

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny preparat równoważny typu Taski Sprint Degerm, zarejestrowany jako produkt biobójczy, o spektrum B, F (Candida albicans), Tbc (M. teraae, M. avium), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota) w stęż. 0,5% do 15 minut, badania wykonane na szczepach normatywnych z możliwością poszerzenia o A. brasiliensis, wirus Adeno i Noro, stabilność nieużywanego roztworu roboczego - 4 tygodnie, nieograniczona kompatybilność materiałowa, pozytywna opinia producenta Famed? Pozostałe parametry zgodnie z załączoną ulotką.

**Odp. Tak**

**Pyt.30**

Czy Zamawiający w poz. 2, 3, 4, dopuści do oceny chusteczki do dezynfekcji i mycia delikatnych powierzchni, przebadane dermatologicznie o spektrum B, F   
(C. albicans, A. fumigatus), V ( HBV, HCV, Adeno, Noro, Corona, Polyoma, VRS, HSV) w 5 min., cm konfekcjonowane odpowiednio w opakowania typu flow-pack 100 szt. wymiar 18x20 cm; tuby i wkłady po 100 szt. wymiar 13x19 cm, spełniające pozostałe wymagania SWZ ?

**Odp. Tak**

**Pyt.31**

Czy Zamawiający w poz. 5 i 6 dopuści do oceny chusteczki do dezynfekcji małych powierzchni odpornych na działanie alkoholu na bazie etanolu, wykazujące działanie: B; F (C. albicans, A. brasiliensis), Tbc do 1 min. i V (HIV, HBV, HCV, Adeno, Rota, Vaccinia, Noro) w 30 sekund o wymiarach 13x19 cm konfekcjonowane odpowiednio w tuby i wkłady po 100 szt.?

**Odp. Tak**

**Pyt.32**

Czy Zamawiający w poz. 7 dopuści do oceny preparat typu Oxivir Plus Spray konfekcjonowany w op. 0,75L ze spryskiwaczem po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, wykazujący działanie : B, F (C. albicans), V (Polio, Adeno, Noro, Vaccinia, Rota) do 5 min., z możliwością poszerzenia spektrum o A. brasiliensis i Tbc (M. terrae i M. avium) do 15 min., spełniający pozostałe wymagania SWZ ?

**Odp. Tak**

**Pyt.33**

Czy Zamawiający w poz. 7 dopuści do oceny preparat typu Lysoformin Plus Schaum działający na B, F (C. albicans), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota) do 5 min., z możliwością poszerzenia spektrum o Tbc (M. tuberculosis, M. avium) do 15 min., spełniający pozostałe wymagania SWZ ?

**Odp. Tak**

**Dotyczy pakietu nr 59:**

**Pyt.34**

Poz. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu typu AHD Sterisol spełniającego wymagania SWZ o podwójnym statusie: produkt biobójczy, wyrób medyczny?

**Odp. Tak**

**Pyt.35**

Poz. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu typu Phago’Gel Sterisol na bazie alkoholu etylowego, który posiada równoważne właściwości funkcjonalne i użytkowe, ma analogiczne przeznaczenie oraz w pełni odpowiada wymogom Zamawiającego?

**Odp. Tak**

**Pyt.36**

W przypadku wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań, prosimy o określenie w jaki sposób należy podać ilość opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania, czy wpisać ilość ułamkową , czy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań, czy zgodnie z zasadami matematyki do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę.

**Odp. W górę do pełnych opakowań.**

**Pyt.37**

Czy Zamawiający w par. 3.3 usunie konieczność potwierdzania złożenia zamówienia? Zakłada się, że dostawy są realizowane zgodnie ze złożonym zamówieniem i nie wymagają potwierdzenia. Przepisy nakazują powiadamianie o odmowie wykonania zamówienia, ale nie o jego przyjęciu do realizacji.

**Odp. Zgodnie z SWZ**

**Pyt.38**

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.4 względnie zamiast obowiązku wprowadzi prawo do dostarczenia zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.

**Odp. Zgodnie z SWZ**

**Pyt.39**

W związku z treścią par. 6 umowy Wykonawca wnosi o podanie maksymalnej wartości kar umownych (art. 436 pkt 3 Ustawy PZP). Zamawiający musi podać w umowie łączną maksymalną wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony; jest to ustawowy wymóg co do treści umowy.

**Odp. Zamawiający dodaje zapis: Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony nie przekroczy 20%.**

**Pyt.40**

Czy Zamawiający w par. 8.3 wykreśli frazę „a wielkość cyfr była nie mniejszaniż odpowiednik wielkości czcionki nr 12 edytora tekstu”?

**Odp. Zamawiający nie wykreśli frazy z par.8.3 jedynie zmieni zapis wielkości czcionki na nr 11.**

**Pyt.41**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie łącznej ilości produktu leczniczego w **pakiecie nr 17b poz.1-3** (Enoxaparinum natricum) z postaci ampułkostrzykawkowej na wielodawkową postać Enoksaparyna 300mg/3ml x 1 fiol. w ilości **1.280 fiolek?** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zsumowanie pozycji 1-3 z pozycją 4 i wycenę łącznie: **2.880 fiolek + zestaw?**

**Odp. Tak**

**Pyt.42**

**dotyczy zapisów SWZ**

Uprzejmie proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający dopuszcza uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych w przypadku braku w ofercie lub załączenia niekompletnych środków dowodowych?

**Odp. Tak**

**Pyt.43**

**dotyczy zapisów projektu umowy**

Zgodnie z art. 436 ust 3 ustawy PZP zwracamy się z wnioskiem o umieszczenie we wzorze umowy informacji o łącznej maksymalnej wysokości kar umownych, których mogą dochodzić strony.

**Odp. Zamawiający dodaje zapis: Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony nie przekroczy 20%.**

**Pyt.44**

**dotyczy pakiet nr 69 poz. 1-2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna),

rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzana cewników oraz innych urządzeń

medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz

do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

• Wodę destylowaną

• Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę

• 2g chlorowodorek lidokainy

• 0.250g glukonian chloroheksydyny (stężenie 20%)

• 0.060g hydroksybenzoat metylu

• 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g) w pozycji 1 oraz 11ml (11g) w pozycji 2.

**Odp. Tak**

**Pyt.45**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 44, w poz 2 i 3 dopuści formę opakowania: WOREK?

**Odp. Tak**

**Pyt.46**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 44, w poz 2, 3 i 4 dopuści opakowanie typu worek, który jest zaopatrzony w porty?

**Odp. Tak**

**Pyt.47**

**Dotyczy** **§ 4 ust. 2 wzoru umowy – termin ważności**

Czy Zamawiający zgodzi się na skrócenie minimalnego terminu ważności dostarczanych produktów leczniczych do 6 miesięcy dla Pakietu nr 25c?

Biorąc pod uwagę fakt, że Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywnie, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem i Szpital nie buduje sobie zapasów, 6 miesięczny termin ważności wydaje się być wystarczający.

**Odp. Nie**

Jeśli nie to czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość dostarczenia produktów z terminem ważności krótszym niż wymagany za uprzednią zgodą Zamawiającego?

**Odp. Tak**

**Pyt.48**

**Dotyczy § 6 ust. 3 wzoru umowy – kary umowne**

W związku z niejednoznacznymi zapisami w § 6 ust. 3 wzoru umowy proszę o potwierdzenie, czy za odstąpienie lub rozwiązanie umowy z winy Wykonawcy, Zamawiający naliczy Wykonawcy karę umowną w wysokości **10%** **wartość brutto niezrealizowanej części umowy**?

**Odp. Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 10% wartość brutto od całej wartości umowy.**

**Pyt.49**

**Dotyczy Pakietu nr 85**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w pakiecie nr 85 prowadników naczyniowych służący do wymiany kateterów, wykonany ze stali nierdzewnej pokrytych teflonem, z zakresami średnic zewnętrznych 0,025” -  0,038”, długości: 150 cm, 180 cm, 200 cm, 260 cm; giękie, z atraumatycznym zakończeniem, dobrze widoczne w skopii, odporne na załamania; zakończenie proste lub J.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza**

**Pyt.50**

**Dot. pakietu nr 80:**

Czy zamawiający dopuści do postępowania przetargowego cewnik balonowy uwalniający lek do ściany naczynia wieńcowego o następujących parametrach?:

Cewnik balonowy z paklitakselem , powłoka paklitaksel- 3,0 μg / mm2 powierzchni balonu. Wysokie bezpieczeństwo i celowane uwalnianie maksymalnej dawki Paklitakselu zapewnia prawnie strzeżona technologia powlekania lekiem - Safepax zastosowana w cewniku oraz nanokrystaliczna budowa cząsteczek nośnika (max 0,1μm). Nośnik dla leku stanowi połączenie soli amonowej i kwasu szlakowego. Długość użytkowa cewnika 140 cm, rekomendowany prowadnik 0,014”, profil wejścia 0,016 ‘’, kompatybilny prowadnik 5F , średnie ciśnienie rozrywające 22 bary, znamionowe ciśnienie rozrywające 16 barów dla wszystkich rozmiarów (14bar dla balonów 4,0x25-30mm) 4 barów dla 4,00-25 i 4,00-30, Dostępne średnice : 2,00 mm 2,25 mm 2,5 mm 2,75 mm 3,00 mm 3,50 mm 4,00 mm. Dostępne długości balonów : 15mm, 20mm, 25mm i 30mm.Średnica proksymalna 1,8F, Średnica dystalna 2,6 F.

**Odp. Nie**

**Pyt.51**

**Dot. pakietu nr 91:**

Czy zamawiający dopuści do postepowania przetargowego cewnik aspiracyjny do PCI w OZW o następujących parametrach?:

- cewnik działający systemie,,mono-rail”,  
- kompatybilny z prowadnikiem angioplastycznym 0,014”  
- kompatybilny z cewnikiem prowadzącym 6F i 7F   
- materiałem w części dystalnej jest Pebax, natomiast w części proksymalnej jest PEEK  
- długość robocza cewnika - 145cm  
- długość sekcji Rx - 25cm  
- wewnętrzna średnica cewnika kompatybilnego z cewnikiem prowadzącym 6F - 0,044", dla 7F - 0,052", zewnętrzna średnica dla 6F - 0,067" natomiast dla 7F - 0,078",  
- zdolność aspiracyjna dla cewnika 6F - 1,6cc/s, dla cewnika 7F - 2,8cc/s  
- cewnik o hydrofilnej końcówce ułatwiającej dostęp do dystalnych odcinków naczynia  
- hydrofilne pokrycie na dystalnych 25cm cewnika aspiracyjnego, - powierzchnia światła ekstrakcji (proksymalnie) dla 6F 0,95mm2, natomiast powierzchnia światła ekstrakcji ( dystalnie ) dla 6F to 0,93mm2.

Zestaw zawiera oprócz cewnika aspiracyjnego, usztywniający mandryn, kranik, przedłużacz, 2 koszyczki filtrujące, 1 x strzykawka aspiracyjna z blokadą 50/60cc

**Odp. Nie**

**Pyt.52**

**Dot. pakietu nr 94:**

Czy zamawiający dopuści do postępowania przetargowego cewnik balonowy standardowy o następujących parametrach?:

Cewnik balonowy, typu „semi-compliant” w systemie Rx, jednorazowego użytku do predylatacji i zabezpieczenia bocznych gałęzi.

Wykonany z trwałego i odpornego na uszkodzenia materiału Pebex, nie odkształcającego się po wypełnieniu i zapewniającego stabilną pozycję balonu w trakcie rozprężenia. Długość użytkowa cewnika minimum 140 cm. Shaft proksymalny 1,9 F, dystalny 2,55 F (1,0-2,55 mm) 2,7 F (2,5-4,0mm). Wymagane ciśnienia – NP nie więcej niż 6 atm, RBP minimum 14 atm.

Średnice cewnika balonowego od 1,0 do 4,0 mm, w zakresie 1mm-3,5mm wymagane średnice nominalne balonów co 0,25 mm ,średnice 3,5-4.0 co 0,5mm. Długość cewnika balonowego 10, 15, 20, 30 mm.

Crossing profile dla balonu 3 mm nie większy niż 0,021”, dla balonu 1,5 mm nie większy niż 0,0193” i dla balonu 1,25 mm nie większy niż 0,019”.

Profil wejścia dla wszystkich średnic nie większy niż 0,016”

Dwa dobrze widoczne w fluoroskopii znaczniki, dla najmniejszych średnic (1,00 mm - 1,75 mm) jeden, pojedynczy marker na środku balonu.

Kompatybilność w pełnym zakresie rozmiarów z cewnikiem prowadzącym 5 F.

Możliwość wykonania KBT dla cewnika prowadzącego 6F dla dwóch balonów niemniejszych niż 3,0 mm

**Odp. Nie**

**Pyt.53**

Czy Zamawiający zmieni § 6 ust. 1 i ust. 4

1. W przypadku zwłoki w dostawie powyżej obowiązującego terminu, Zamawiający ma prawo do:

1) Zakupu niezrealizowanej partii dostawy, w tym także synonimów (lub jej części) u dowolnego dostawcy. O zamiarze dokonania zakupu Zamawiający zobowiązany jest poinformować Dostawcę pisemnie.

2) Obciążenia Dostawcy kwotą wynikającą z różnicy ceny zakupu u dowolnego dostawcy a zaoferowaną przez Dostawcę w umowie.  
4. Strony ustalają, że należności z kar umownych Zamawiający będzie w pierwszej kolejności mógł potrącić z wystawionych faktur przez Wykonawcę. Wykonawca wyraża zgodę na potrącenie kwoty kar umownych bezpośrednio przy zapłacie faktury VAT dotyczącej realizacji tego zamówienia lub kolejnych zamówień, z zastrzeżeniem art. 15r1 ust. 1 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. poz. 374, 567, 568, 695, 875 i 1086)”.

**Odp. Zgodnie z SWZ**

**Pyt.54**

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 10 ust. 2 poprzez dodanie zdania drugiego o treści:  
„Przed wdaniem się w spór sądowy strony zobowiązują się do przeprowadzenia negocjacji w celu jego ugodowego załatwienia”.

**Odp. Tak**

**Pyt.55**

Czy podtrzymują Państwo zapisy zawarte w SWZ i wymagają Państwo w pakiecie 8 b opisanych przedmiotów zamówienia – paski kompatybilne z glukometrami typu iXell i GlucoDr będącymi na wyposażeniu szpitala i zawierającymi w zestawie w przypadku pakietu 8 b w opakowaniu: glukometr, nakłuwacz, lancety, płyn kontrolny, karta gwarancyjna, paski

**Odp. Tak**

**Pyt.56**

Czy Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami w SiWZ w/w postępowaniu w **pakiecie 8 b w pozycji 3,** aby paski testowe były zgodnie z instrukcją obsługi przechowywane w zakresie temperatury przechowania min 2 °C – 32 °C, dotyczy zapisu odnoszącego się do temperatury przechowywania pasków, a nie temperatury użycia pasków testowych i miały możliwość dzięki funkcji w glukometrze podawać wartości glikemii w mg/dl lub mmol/l i zasilane były bateriami paluszek AAA?

**Odp. Tak**

**Pyt.57**

Pakiet nr 61

Poz. 1, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych, pudrowanych o zewnętrznej powierzchni mikroteksturowanej. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, AQL max. 0,65, średnia grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,17 mm, na mankiecie 0,15 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 14 N, sterylizowane radiacyjnie, średni poziom protein <20 μg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne papier-folia, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń. Długość min. 260- 280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczoną fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakości ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Opakowanie 70 par. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Rozmiary 5,5-9,0. Data ważności 3 lata.

**Odp. Tak**

**Pyt.58**

Poz. nr 2, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 16 N, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein <10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczona fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakości ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0. Data ważności 3 lata.

**Odp. Tak**

**Pyt.59**

Poz. nr 3, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, poliizoprenowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, Modulus 50% max.0,5N/mm2. Średnia grubość na palcu max. 0,27 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,21 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wygodne i elastyczne, modulus 500% < 2,5 N. Certyfikat Zgodności Jednostki Notyfikowanej dla środka ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 4 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Rękawice chroniące przed promieniowaniem jonizującym i skażeniami promieniotwórczymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej oraz informacją umieszczona fabrycznie na opakowaniu zbiorczym (dyspenserze). Badania na przenikalność min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 oraz (raporty z wynikami badań) oraz badania na przenikalność min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 oraz EN 16523-1 (raport z wynikami badań). Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakości ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0. Data ważności 3 lata.

**Odp. Tak**

**Pyt.60**

Pakiet 1B poz. 15, 16: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Levofloxacin w opakowaniu typu Kabipac?

**Odp. Tak**

**Pyt.61**

Pakiet 1B poz. 20: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Linezolid pakowanego x 10 szt.?

**Odp. Tak**

**Pyt. 62**

Pakiet 1B poz. 21: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Meropenem w opakowaniu typu fiolka?

**Odp. Tak**

**Pyt. 63**

Pakiet 3B poz. 15: W związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glycophos 216 mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu leczniczego Glycophos w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie informujemy, iż fiolki 20 ml pakowane po 10 szt. zostały zastąpione przez producenta Fresenius Kabi ampułkami pakowanymi po 20 szt.

**Odp. Tak**

**Pyt.64**

Pakiet 5 poz. 21, 22, 23, 57, 58: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowań zbiorczych x 10 szt.?

**Odp. Tak**

**Pyt. 65**

Pakiet 5 poz. 28: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowań zbiorczych x 20 szt.?

**Odp. Tak**

**Pyt. 66**

Pakiet 5 poz.54: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Linezolid w opakowaniu typu Kabipac x 10 szt.?

**Odp. Tak**

**Pyt.67**

Pakiet 5 poz. 68: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowań zbiorczych x 40 szt.?

**Odp. Tak**

**Pyt.68**

Pakiet 41 poz. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Fresubin Protein Energy Drink - Kompletna dieta wysokoenergetyczna (1,5 kcal/ml), bogatobiałkowa (10g białka/100 ml, z dodatkiem L-argininy, przeznaczona do żywienia drogą doustną. Nie zawiera glutenu, klinicznie wolna od laktozy. Osmolarności do 390 mosmol/l, smakowa (smak: poziomka, orzech, czekolada, wanilia, owoce tropikalne), w butelkach plastikowych o objętości 200 ml.

**Odp. Tak**

**Pyt.69**

Pakiet 41 poz. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Fresubin Protein Powder - Suplement białka - białko serwatki w proszku (proszek rozpuszczalny). Nie zawiera glutenu oraz błonnika, klinicznie wolny od laktozy. Opakowanie 300 g

**Odp. Tak**

**Pyt. 70**

Pakiet 41 poz. 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diety Fresubin 2 kcal HP - Kompletna dieta do żywienia dojelitowego, wysokokaloryczna 2 kcal/ml, bogatobiałkowa - 20% energii białkowej, zawierająca białko mleka, tłuszcze MCT/LCT i ω-3 kwasy tłuszczowe, niskosodowa, bezresztkowa, o osmolarności do 395 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną, o pojemności 500 ml – po przeliczeniu na ml i zaokrągleniu do pełnych opakowań?

**Odp. Tak**

**Pyt.71**

**Dotyczy przedmiotu zamówienia – zadania nr 89**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w zadaniu 89 zestawu do usuwania ciał obcych (pętli) o dostępnych średnicach od 5 do 30 mm.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt.72**

Pytanie do rozdziału XX pkt.3 SWZ kryterium oceny ofert w zakresie terminu dostaw. Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o zmianę kryterium oceny ofert, polegającego na określeniu terminu dostawy poprzez wydłużenie terminu minimalnego, najwyżej ocenianego do 48 godzin od chwili złożenia zamówienia oraz wydłużenie pozostałych terminów.

**Odp. Nie**

**Pyt.73**

Do §4 ust. 2 wzoru umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego ogranicza okres ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o  dopisanie do §4 ust.2 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

**Odp. Tak**

**Pyt.74**

Do §4 ust. 4, 5  wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

**Odp. Tak**

**Pyt.75**

Do treści §6 pkt 1 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

**Odp. Zgodnie z SWZ**

**Pyt.76**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §6 ust.3 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

**Odp. Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 10% wartość brutto od całej wartości umowy.**

**Pyt.77**

Pytanie dotyczy pakietu 75 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści ofertę zawierającą pętle do polipektomii asymetryczną o średnicy

drutu 0,4 mm średnica pętli 10, 15, 20, 25 mm oraz heksagonalną o średnicy pętli 10, 15, 20,

25, 30, 35 mm i średnicy osłonki 0,4 mm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza**

**Pyt.78**

Pytanie dotyczy pakietu 75, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści ofertę zawierającą igły do ostrzykiwania o długości tylko 230 cm i

średnicy igły 23G?

**Odp. Zamawiający dopuszcza**

**Pyt.79**

Pytanie dotyczy pakietu 75 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści ofertę zawierającą klipsownicę o długości tylko 230 cm i otwarciu

ramion klipsa 22, 16 mm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt.80**

Pytanie dotyczy pakietu 75 poz.5

Czy Zamawiający dopuści ofertę zawierającą kleszcze chwytające o długości tylko 230 cm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt.81**

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie terminu dostawy na: w miarę dostępności u ich producenta? Jeżeli tak, to czy w Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą dokonać aneksowania umowy z wykonawcą - aby termin dostawy został dostosowany do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?

**Odp. Nie**

**Pyt.82**

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, potwierdzi że zgodnie z Art. 15r1. ust. 1. oraz Art. 15r1. ust. 2. wprowadzonymi art. 77ust. 21 Ustawy z dnia 19.06.2020 r. (z późniejszymi zmianami ) o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorcom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19, zwanej tarczą 4.0 (Dz. U. poz. 1086), nie będzie naliczał kar umownych, w przypadku kiedy problemy z dostawami lub reklamacją wynikają bezpośrednio ze stanu epidemii?

**Odp. Zgodnie z SWZ**

**Pyt.83**

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, wprowadzi zapis do treści istotnych warunków umowy – pozwalający wykonawcy w razie wystąpienia szczególnych okoliczności na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie możliwości odstąpienia jednostronnie od umowy o zamówienie publiczne przez wykonawcę z przyczyn leżących po jego stronie, ale spowodowanych czynnikami od niego niezależnymi bez ponoszenia przez niego negatywnych skutków natury prawno-finansowych z tym związanych?

**Odp. Zgodnie z SWZ**

**Pyt.84**

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stanem epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy – klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie możliwości waloryzacji cen ze względu na zmianę cen przez producenta, jeżeli wykonawca nie jest producentem? Jeżeli tak, to czy Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób, aby waloryzacja cen została dostosowana do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?

**Odp. Tak**

**Pyt.85**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podpisanie umowy przetargowej w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym?

**Odp. Nie**

**Pyt.86**

**Pytanie dotyczące przedmiotu zamówienia:**

Czy w pakiecie nr 57a poz. 1 – Zamawiający mógłby dopuścić chusteczki pakowane po 100 szt., ponieważ producent zaniechał produkcji opakowań podręcznych zawierających 20 szt. chusteczek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odp. Tak**

**Pyt.87**

Zadanie 75, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie równoważnych kleszczyków biopsyjnych jednorazowych, które Zamawiający kupował wcześniej, pokrywanych hydrofilnym PE z markerami sygnalizującymi głębokość, śr. osłonki 2,3mm, szerokość otwarcia szczęk 6,9mm. Łyżeczki z otworami o zwiększonej pojemności, dł. robocza 160cm, 180cm, 230cm, do wyboru przez Zamawiającego. Kleszcze zabezpieczone nasadką ochronną, sterylne, pakowane pojedynczo, zawierające 3 etykiety do dokumentacji medycznej.

**Odp. Zamawiający dopuszcza**

**Pyt.88**

Zadanie 75, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie równoważnych jednorazowych pętli do polipektomii, owalne, heksagonalne, które Zamawiający kupował wcześniej, o śr. drutu plecionego 0,40mm, śr. osłonki 2,4mm, dł. robocza 230cm, rozmiary: 10,15,20,25,30,35mm, sterylne, pakowane pojedynczo, zawierające 3 etykiety do dokumentacji medycznej.

**Odp. Zamawiający dopuszcza**

**Pyt.89**

Zadanie 75, poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie igieł jednorazowych do ostrzykiwań, które Zamawiający kupował wcześniej, o średnicy osłonki 2,4mm, dł. robocza 230cm, śr. igły 23G lub 25G, dł. igły 4,5,6mm. Osłonka odporna na załamania, zakończona atraumatycznym metalowym kołnierzem. Igła zabezpieczona nasadką, sterylne, pakowane pojedynczo, zawierające 3 etykiety do dokumentacji medycznej.

**Odp. Zamawiający dopuszcza**

**Pyt.90**

Zadanie 75, poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie równoważnych klipsownic -otwarcie ramion klipsa 9,12,16mm, śr. cewnika 2,5mm, dł. robocza 230cm, możliwość rotacji 360st., możliwość wielokrotnego otwierania i zamykania klipsa przed uwolnieniem. Sterylne, pakowane pojedynczo, zawierające trzy etykiety do dokumentacji medycznej.

**Odp. Zamawiający dopuszcza**

**Pyt.91**

Zadanie 75, poz. 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kleszczy chwytających do usuwania ciał obcych typu Aligator o dł. 180, 230cm i Aligator/ząb szczura, o dł. 160, 230cm, śr. osłonki 2,3mm, sterylne, pakowane pojedynczo, zawierające 3 etykiety do dokumentacji medycznej.

**Odp. Zamawiający dopuszcza**

**Pyt.92**

Zadanie 75, poz. 6

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga ustników pakowanych w warunkach aseptycznych w opakowania jednostkowe, zawierających 3 etykiety samoprzylepne do dokumentacji pacjenta, z datą produkcji i datą ważności na każdym opakowaniu jednostkowym?

**Odp. Zamawiający dopuszcza**

**Pyt.93**

Zadanie 75, poz. 6

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga ustników pakowanych w opakowania zbiorcze typu dyspenser kartonowy/ podajnik z otworem?

**Odp. Zamawiający dopuszcza**

**Pyt.94**

Czy Zamawiający w Pakiecie 51 pozycji 1 dopuści płynny koncentrat, przeznaczony do mycia i dezynfekcji wszystkich rodzajów powierzchni w środowisku szpitalnym , nie posiadający substancji lotnych i zapachowych co zapewnia bezpieczne stosowanie preparatu. Oparty o czwartorzędowe związki amonowe i aminy. Zakres działania: B, F (warunki czyste i warunki brudne) 0,25% w 15 minut, skuteczny wobec wszystkich wirusów osłonionych łącznie (HBV, HCV, HIV). Z możliwością rozszerzenia (Tbc oraz Adeno i Polio). Konfekcjonowanym w opakowaniach 5 litrowych z przeliczeniem na ilości opakowań wymagane przez Zamawiającego?

**Odp. Tak**

**Pyt.95**

Czy Zamawiający w pakiecie 51 w pozycji 7 i 8 dopuści gotowy do użycia preparat alkoholowy przeznaczony do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni i miejsc trudnodostępnych; oparty o etanol i propan-2-ol do 70 g w 100 g produktu, niezawierający QAV, aldehydów i alkiloamin; skuteczny na B (w tym Tbc) F, V, (HBV,HCV, HIV, VACCINA, BVDV, ROTAWIRUSY I NOROWIRUSY w czasie do 1 minuty. Wyrób medyczny klasy IIA. Konfekcjonowany w opakowaniach 1 l ze spryskiwacz em z przeliczeniem na ilości opakowań wymagane przez Zamawiającego I 5 L z pompką?

**Odp. Tak**

**Pyt. 96**

Czy Zmawiający w Pakiecie 51 w pozycji 12 i 13 dopuści gotowy do użycia preparat do dezynfekcji zawierający co najmniej 2 alkohole stanowiące ponad 60% składu, bez substancji zapachowych, bezaldehydów. Skuteczny w czasie do 60 sekund, skuteczny wobec bakterii i grzybów. Dopuszczony do kontaktu z żywnością, nie wymaga spłukiwania dezynfekowanej powierzchni. Konfekcjonowany w opakowaniu 1 l z przeliczaniem na ilości opakowań wymagane przez Zamawiającego i 5 l z pompką?

**Odp. Tak**

**Pyt.97**

Czy Zamawiający w pakiecie 51 pozycji 17 dopuści preparat do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych oraz myjni ultradźwiękowej. Produkt w formie powlekanego granulatu. Zawierający w swoim składzie min. Nadwęglan sodu. Spektrum: B, F, Tbc, S w stężeniu 2% w czasie do 10 minut. Możliwość stosowania w 1% i 0,5% stężenia?

**Odp. Tak**

**Pyt. 98**

Czy Zamawiający w Pakiecie 51 pozycji 18 dopuści system suchych chusteczek przeznaczonych do wszystkich zmywalnych powierzchni. Nasączany środkami dezynfekcyjnymi. Nasączone chusteczki są gotowe do użycia przez 28 dni. Chusteczki o wymiarach 16x30 cm. gramatura chusteczek 45gt/m2. Wiadro?

**Odp. Tak**

**Pyt. 99**

Czy Zamawiający w Pakiecie 51 pozycji 19 dopuści system suchych chusteczek przeznaczonych do wszystkich zmywalnych powierzchni. Nasączany środkami dezynfekcyjnymi. Nasączone chusteczki są gotowe do użycia przez 28 dni. Chusteczki o wymiarach 16x30 cm. gramatura chusteczek 45gt/m2. Wkład?

**Odp. Tak**

**Pyt.100**

Prosimy o wydzielenie z Pakietu nr 51 z pozycji nr 1, 7 i 8, 12 i 13, 17, 18 i 19 i utworzenie odrębnego pakietu na podstawie art. 91 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r Prawo Zamówień Publicznych (dalej ustawa „ustawy PZP”). Powyższa zmiana umożliwi złożenie oferty większej ilości Wykonawców a Zamawiającemu wybranie oferty najbardziej korzystnej cenowo.

Zgodnie z zasadą konkurencyjności, jeżeli Zamawiający nie zdecyduje się na podział zamówienia na części, to jest zobligowany do wskazania w dokumentach zamówienia powodów niedokonania podziału na części konkretnego zamówienia.

Opisane wyżej uprawnienie Zamawiającego do podziału zamówienia na odrębne pakiety w określonych okolicznościach staje się w określonych okolicznościach obowiązkiem.

W ocenie Wykonawcy w przedmiotowym przypadku, Zamawiający ma obowiązek podziału zamówienia na odrębne pakiety.

W świetle opinii Urzędu Zamówień Publicznych „Decyzja co do podziału zamówienia na określoną ilość części należy do zamawiającego. Zamawiający podejmuje ją w zależności od swoich potrzeb, jednakże jego swoboda jest ograniczona zasadą zachowania uczciwej konkurencji. (…) Prawidłowość postępowania zamawiającego, który nie dokonał podziału zamówienia na tyle części, na ile jest to potencjalnie możliwe, oceniana musi być każdorazowo przy uwzględnieniu całokształtu okoliczności sprawy.” (https://www.uzp.gov.pl/baza-wiedzy/interpretacja-przepisow/pytania-i-odpowiedzi--dotyczace-nowelizacji-ustawy-prawo-zamowien-publicznych/podzial-zamowienia-na-czesci).

Dodatkowo, zgodnie z motywem 78 preambuły Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady 2014/24/UE z dnia 26 lutego 2014 r. w sprawie zamówień publicznych, (dalej zwanej jako „Dyrektywa”) zamówienia publiczne powinny być dostosowane do potrzeb MŚP. Instytucje zamawiające należy zachęcać do korzystania z kodeksu najlepszych praktyk określonego w dokumencie roboczym służb Komisji z dnia 25 czerwca 2008 r. zatytułowanym „Europejski kodeks najlepszych praktyk ułatwiających dostęp MŚP do zamówień publicznych”, zawierającego wytyczne mówiące o tym, w jaki sposób instytucje te mogą stosować ramy zamówień publicznych, aby ułatwić udział MŚP. W tym celu oraz aby zwiększyć konkurencję, instytucje zamawiające należy w szczególności zachęcać do dzielenia dużych zamówień na części.

Podziału takiego można dokonać na zasadzie ilościowej, tak by wielkość poszczególnych zamówień lepiej odpowiadała możliwościom MŚP, lub na zasadzie jakościowej, z uwzględnieniem rożnych zaangażowanych branż i specjalizacji, tak by w większym stopniu dostosować treść poszczególnych zamówień do wyspecjalizowanych sektorów MŚP, lub według rożnych kolejnych etapów projektu.

**Odp. Zamawaijący wydzieli w/w pozycje**

**Pyt.101**

Prosimy o wydzielenie z Pakietu nr 52 z pozycji nr 9 i 10 i utworzenie odrębnego pakietu na podstawie art. 91 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r Prawo Zamówień Publicznych (dalej ustawa „ustawy PZP”). Powyższa zmiana umożliwi złożenie oferty większej ilości Wykonawców a Zamawiającemu wybranie oferty najbardziej korzystnej cenowo.

**Odp. Zamawaijący wydzieli w/w pozycje**

**Pyt.102**

Czy Zamawiający w pakiecie 55, pozycji 1 dopuści koncentrat do mycia i dezynfekcji dużych powierzchni i sprzętu medycznego. Posiadający bardzo dobre właściwości myjące. Preparat o wysokiej tolerancji materiałowej z możliwością stosowania na szkole akrylowym. Nie zawierający aldehydów i fenoli. Z możliwością stosowania w obecności pacjentów, a także do powierzchni mających kontakt z żywnością. Posiadający przyjemny zapach, nie wymagający spłukiwania. Aktywność roztworu roboczego 14 dni (nieskażonego). Skład: aminy, QAV i alkohole. Spektrum działania zgodnie z norma EN 14885 B (MRSA: legionella, klebsiella, salmonella, acineobacter), wirusy BVDV (HCV, Vaccina, HBV, HIV, Adeno, Polio) TBC (M.terrare, M.avium) 0,5% w 30 min., posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed?

**Odp. Tak**

**Pyt.103**

Czy Zamawiający w Pakiecie 55 pozycji 2 dopuści chusteczki do dezynfekcji i mycia delikatnych powierzchni, wykazujące działanie: B, F (C.albicans) i V (HBV, HCV, Corona, BVDV, herpes simplex) w 5 minut z możliwością poszerzenia o Tbc do 10 minut. Chusteczki o gramaturze 23 g/m2? Konfekcjonowane opakowaniu typu puszka po 100 szt chusteczek ?

**Odp. Tak**

**Pyt.104**

Czy Zamawiający w Pakiecie 55 pozycji 3 dopuści chusteczki do dezynfekcji i mycia delikatnych powierzchni, wykazujące działanie: B, F (C.albicans) i V (HBV, HCV, Corona, BVDV, herpes simplex) w 5 minut z możliwością poszerzenia o Tbc do 10 minut. Chusteczki o gramaturze 23 g/m2, rozmiar 13x20 cm. Konfekcjonowane opakowaniu typu wkład po 100 szt chusteczek ?

**Odp. Tak**

**Pyt.105**

Czy Zamawiający w Pakiecie 55 pozycji 4 dopuści chusteczki do dezynfekcji i mycia delikatnych powierzchni, wykazujące działanie: B, F (C.albicans) i V (HBV, HCV, Corona, BVDV, herpes simplex) w 5 minut z możliwością poszerzenia o Tbc do 10 minut. Chusteczki o gramaturze 23 g/m2, rozmiar 13x20 cm. Konfekcjonowane opakowaniu typu puszka po 100 szt chusteczek ?

**Odp. Tak**

**Pyt.106**

Czy Zamawiający w pakiecie 55 pozycji 5 dopuści chusteczki do dezynfekcji małych powierzchni odpornych na działanie alkoholu na bazie etanolu i propanolu. Wykazujące działanie: B, F (C.albicans) i V ( HBV, HCV, Corona, Rota, Vaccina, Noro, HIV) w 60 sek. opakowanie wkład?

**Odp. Tak**

**Pyt.107**

Czy Zamawiający w pakiecie 55 pozycji 5 dopuści chusteczki do dezynfekcji małych powierzchni odpornych na działanie alkoholu na bazie etanolu i propanolu.

Wykazujące działanie: B, F (C.albicans) i V ( HBV, HCV, Corona, Rota, Vaccina, Noro, HIV) w 60 sek. opakowanie puszka?

**Odp. Tak**

**Pyt.108**

Pakiet 75 – jednorazowe narzędzia do pracowni endoskopii

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie kleszczy o szerokości rozwarcia szczęk 8 mm, długość szczęk 0,4 cm, pojemność łyżeczek 9,5 mm3.

**Odp. Zamawiający dopuszcza**

**Pyt.109**

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie pętli wykonanych z plecionego drutu o średnicy 0,33 mm, średnica pętli owalnych i heksagonalnych 10, 15, 20, 25 i 32 mm, średnica pętli asymetrycznych 15, 20, 25 i 32 mm., średnica osłonki 2,4 mm, długość robocza 2400 mm.

**Odp. Zamawiający dopuszcza**

**Pyt.110**

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie igieł o średnicy osłonki 2,4 mm.

**Odp. Zamawiający dopuszcza**

**Pyt.111**

Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie klipsownic o otwarciu ramion 9, 11 i 16 mm.

**Odp. Zamawiający dopuszcza**

**Pyt.112**

Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści zaoferowanie kleszczy o długości roboczej 1800 mm i 2300 mm, średnica osłonki 2,4 mm.

**Odp. Zamawiający dopuszcza**

**Pyt.113**

Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści zaoferowanie ustników z gumką mocującą.

**Odp. Zamawiający dopuszcza**

**Pyt.114**

Pakiet 70B

Czy zamawiający dopuści zmianę opisu opatrunku w pakiecie 70b w pozycji 7 i 8 ( brak numeracji pozycji , chodzi o 2 ostatnie rozmiary formularza cenowego ) na:

„Superchłonny, wielowarstwowy opatrunek w postaci kompresu z rdzeniem z superabsorbentu (SAP) z włóknami poliakrylanu o wysokiej absorbcji i retencji o właściwościach modulujących aktywność metaloproteinaz”, rozmiary odpowiednio bez zmian?

**Odp. Tak**

**Pyt.115**

**Dot. Pakietu 71b, poz. 2**

Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie nici z igłą okrągłą bez określenia „odczepiana” z nitką 1x75 cm z odpowiednim przeliczeniem kolumny „ilość w saszetkach”. W przypadku odpowiedzi negatywnej proszę o wydzielenie pozycji 2 do osobnego pakietu.

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**Pyt.116**

**Dot. Pakietu 71b, poz. 25-28**

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach nici syntetyczne, wchłanialne, plecione z kwasu glikolowego, powlekane polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, o podtrzymywaniu tkankowym po 7 dniach ok. 65% i całkowitym czasie wchłaniania po ok. 42 dniach?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**Pyt.117**

**Dot. Pakietu 71d**

Czy Zamawiający w w/w Pakiecie wymaga złożenia próbek wraz ofertą?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**Pyt.118**

**Dot. Pakietu 71d**

Czy Zamawiający w w/w Pakiecie dopuści szwy pakowane pojedynczo, tj. opakowanie zewnętrzne papier-folia i wewnętrzne- papierowy nośnik?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**Pyt.119**

**Dot. Pakietu 71d, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji igłę o długości 12 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**Pyt.120**

**Dot. Pakietu 71g**

Czy Zamawiający w w/w Pakiecie dopuści szwy pakowane pojedynczo, tj. opakowanie zewnętrzne papier-folia i wewnętrzne- papierowy nośnik?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**Pyt.121**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1c poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w związku z podaniem w opisie przedmiotu zamówienia w Pakiecie 1c poz. 1 nazwy własnej testu narkotykowego, będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego wytwórcy, Zamawiający dopuści konkurencyjny test wykrywający te same narkotyki, lecz o większej czułości diagnostycznej? Oferowany test posiada następujące czułości: AMP300/MDMA500/OPI300/THC25.

**Odp. Tak**

**Pyt.122**

Czy w Pakiecie 1c poz. 1 Zamawiający dopuści zaoferowanie testu konfekcjonowanego w opakowaniach x 25 szt., przy czym każdy test w opakowaniu jest zamknięty w hermetycznej saszetce i może być użyty do daty ważności niezależnie od użycia pozostałych testów z opakowania?

**Odp. Tak**

**Pyt.123**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 4 poz. 47 i 48 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie 4 poz. 47 i 48 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 i Lactobacillus helveticus w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odp. Tak**

**Pyt.124**

Czy w Pakiecie 4 poz. 47 i 48 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

**Odp. Tak**

**Pyt.125**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 4 poz. 81 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie 4 poz. 81 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego w swoim składzie 250 mg żywych kultur probiotycznych drożdży *Saccharomyces boulardii* w kapsułce? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę). Zawartość żywych kultur probiotycznych drożdży w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL.

**Odp. Tak**

**Pyt.126**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 8b w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w celu ujednolicenia oferty Zamawiający dopuści paski testowe GlucoDr. auto również w poz. 1 pakietu 8b?

**Odp. Nie**

**Pyt. 127**

Czy w poz. 1 pakietu 8b Zamawiający dopuści zaoferowanie innych pasków testowych (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się następującymi, przewyższającymi parametrami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

**Odp. Nie**

**Pyt.128**

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane w Pakiecie 8b paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych oznacza nadzór na szczeblu urzędowym nad materiałami informacyjnymi dostarczanymi wraz z paskami, co zmniejsza prawdopodobieństwo publikowania materiałów wprowadzających użytkownika w błąd. Brak refundacji oznacza brak gwarancji stałej dostępności pasków na rynku.

**Odp. Tak**

**Pyt.129**

Czy Zamawiający wymaga aby okres przydatności do użycia po otwarciu fiolki pasków testowych zaoferowanych w Pakiecie 8b był niezależny od miejsca, w którym przechowywane są paski?

**Odp. Tak**

**Pyt.130**

Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Pakiecie nr 8b w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności?

**Odp. Tak**

**Pyt.131**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycofanie z pakietu 62 pozycji nr 13. Prośba podyktowana jest wycofaniem produktu z oferty. Pozostałe parametry zgodne z zapisami SWIZ”

**Odp. Tak**

**Pyt.132**

„Czy Zamawiający w Pakiecie 62 pozycja 12 wyrazi zgodę na zaoferowanie takiego samego produkt, jednak w innej szerokości tj. 2.5cm x 9.1 m. Prośba podyktowana jest wycofaniem produktu z oferty. Pozostałe parametry zgodne z zapisami SWIZ”

**Odp. Tak**

**Pyt.133**

Czy Zamawiający dopuszcza cewniki diagnostyczne o długościach 100, 110 i 125 (bez długości 80 i 90cm)?

**Odp. Zgodnie z SWZ**

**Pyt.134**

Dotyczy warunków umowy § 2 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Z przyczyn terapeutycznych Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmniejszenia ilości przedmiotu zamówienia określonego w załączniku nr……. do 20% bez ponoszenia konsekwencji finansowych na rzecz Wykonawcy.”

**Odp. Nie**

**Pyt. 135**

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy brutto, za odstąpienie lub rozwiązanie umowy z winy Wykonawcy.”

**Odp. Nie**

**Pyt.136**

Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Strony ustalają ,że Dostawca nie może bez zgody Zamawiającego scedować na rzecz osoby trzeciej zobowiązań Zamawiającego wynikających z tytułu realizacji niniejszego zamówienia publicznego. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

**Odp. Nie**

**Pyt.137**

Dotyczy warunków umowy § 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki   
w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/wymagalności wskazanego na fakturze.”

**Odp. Zgodnie z zapisami Kodeksu Cywilnego.**

**Pyt.138**

Dotyczy zadania nr 75

Czy Zamawiający dopuści produkty używane już z sukcesem w kłodzkim Szpitalu, o zbliżonych parametrach tj,:

- w poz. 1 jednorazowe kleszcze biopsyjne powlekane teflonem, bez markerów sygnalizujących, łyżeczki typu owalne, owalne z igłą (do wyboru przez Zamawiającego), średnica osłonki 2,3 mm, szerokość otwarcia szczęk ok. 6,9 mm, długość szczęk ok. 0,43 cm   pojemność łyżeczek ok. 10 mm3, długość szczęk wraz z obudową ok. 11 mm, kleszcze zabezpieczone gumową nasadką ochronną, sterylne pakowane pojedynczo,

- w poz. 2 jednorazowe pętle do polipektomii owalne, obrotowe, wykonane z plecionego drutu o średnicy ok. 0,47mm, średnica pętli 10, 15, 25, 35 mm, średnica osłonki 2,3 mm, długość robocza 230 cm, sterylne, pakowane pojedynczo,

- w poz. 3 jednorazowe igły do ostrzykiwań, średnica osłonki 2.3 mm, średnica igły 22G, długość igły: 5 mm, długość robocza uniwersalna 230 cm, osłonka odporna na załamania, zakończona atraumatycznym metalowym kołnierzem, sterylne pakowane pojedynczo,

- w poz. 4 jednorazowe klipsownice endoskopowe, długość robocza 230 cm, otwarcie ramion klipsa: 11, 13, 16 mm, średnica cewnika 2,5 mm, możliwość rotacji 360\*, możliwość wielokrotnego otwarcia/zamknięcia klipsa przed jego uwolnieniem, sterylne pakowane pojedynczo,

- w poz. 5 jednorazowe kleszcze chwytające do usuwania ciał obcych, długość robocza 180 cm, szczęki typu: aligator, krokodylki lub ząb szczura (do wyboru przez Zamawiającego), średnica osłonki 2,3 mm, sterylne, pakowane pojedynczo,

- w poz. 6 jednorazowe ustniki do gastroskopii z gumką tekstylną, pakowane po 50 sztuk?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt.139**

**Pakiet 64, poz. 3-4 -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie waty bawełniano-wiskozowej?

**Odp. Tak**

**Pyt.140**

**Pakiet 64, pozycja 13 -** Czy Zamawiający dopuści kompresy z gazy 17 nitkowej, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

**Odp. Tak**

**Pyt.141**

**Pakiet 64, pozycja 18 -** Czy Zamawiający dopuści opatrunek foliowy do kaniul w rozmiarze 6cm x 8cm?

**Odp. Tak**

**Pyt.142**

**Pakiet 64, pozycja 18 -** Czy Zamawiający dopuści opatrunek foliowy ze wzmocnionymi włókniną skrzydełkami? Zdjęcie poglądowe poniżej.



**Odp. Tak**

**Pyt.143**

**Pakiet 64, pozycja 19 -** Czy Zamawiający dopuści kompres z włókniny z wycięciem Y w rozmiarze 10cm x 10 cm pakowany a’5 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odp. Tak**

**Pyt. 144**

**Pakiet 64, pozycja 22 -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a’100mb z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odp. Tak**

**Pyt. 145**

**Pakiet 64, pozycje 23-25 -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opaski na plastikowym, nieperforowanym trzpieniu typu krzyżak o czasie wiązania 5-6 min?

**Odp. Tak**

**Pyt.146**

**Pakiet 64, pozycja 28 i 30 -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę opakowań a’100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem, czyli 50 opakowań po 100 sztuk?

**Odp. Tak**

**Pyt.147**

**Pakiet 64, pozycja 33-38 -** Czy Zamawiający dopuści elastyczne siatki opatrunkowe o składzie: 70-80% przędzy poliamidowej teksturowanej, 20-30% poliuretanowej przędzy elastomerowej?

**Odp. Tak**

**Pyt.148**

**Pakiet 64, pozycja 33 -** Czy Zamawiający dopuści siatki opatrunkowe o szerokości 1,0-2,5cm?

**Odp. Tak**

**Pyt.149**

**Pakiet 64, pozycja 34 -** Czy Zamawiający dopuści siatki opatrunkowe o szerokości 1,5-3,5cm?

**Odp. Tak**

**Pyt.150**

**Pakiet 64, pozycja 35 -** Czy Zamawiający dopuści siatki opatrunkowe o szerokości 2,5-4,5cm?

**Odp. Tak**

**Pyt. 151**

**Pakiet 64, pozycja 36 -** Czy Zamawiający dopuści siatki opatrunkowe o szerokości 4,0-6,0cm?

**Odp. Tak**

**Pyt.152**

**Pakiet 64, pozycja 37 -** Czy Zamawiający dopuści siatki opatrunkowe o szerokości 5,0-9,5cm?

**Odp. Tak**

**Pyt.153**

**Pakiet 64, pozycja 38 -** Czy Zamawiający dopuści siatki opatrunkowe o szerokości 8,0-14,0cm?

**Odp. Tak**

**Pyt. 154**

**Pakiet 64 -** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie ilości próbek do 1 sztuki z każdej pozycji?

**Odp. Tak**

**Pyt. 155**

**Pakiet 65, poz. 5 -** Czy Zamawiający miał na myśli samoprzylepny jałowy opatrunek włókninowy o rozmiarze 10cm x 8cm?

**Odp. Tak**

**Pyt.156**

**Pakiet 65, poz. 6 -** Czy Zamawiający miał na myśli samoprzylepny jałowy opatrunek włókninowy o rozmiarze 10cm x 20cm?

**Odp. Tak**

**Pyt.157**

**Pakiet 65, poz. 7 -** Czy Zamawiający miał na myśli samoprzylepny jałowy opatrunek włókninowy o rozmiarze 10cm x 25cm?

**Odp. Tak**

**Pyt.158**

**Pakiet 65, poz. 8 -** Czy Zamawiający miał na myśli samoprzylepny jałowy opatrunek włókninowy o rozmiarze 10cm x 35cm?

**Odp. Tak**

**Pyt.159**

**Pakiet 68, poz. 1-3 -** Czy Zamawiający ma na myśli opaski dziane podtrzymujące o długości 4m?

**Odp. Tak**

**Pyt. 160**

**Pakiet 68, poz. 7 -** Czy Zamawiający dopuści chustę włókninową w kolorze białym?

**Odp. Tak**

**Pyt.161**

**Pakiet 68, poz. 9 -** Czy Zamawiający dopuści opaskę podgipsową pakowaną zbiorczo a’12 sztuk z podaniem ceny za 1 sztukę?

**Odp. Tak**

**Pyt.162**

**Pakiet 68, poz. 10-11 -** Czy Zamawiający dopuści opaskę podgipsową pakowaną zbiorczo a’6 sztuk z podaniem ceny za 1 sztukę?

**Odp. Tak**

**Pyt.163**

**Pakiet 69, poz. 1-2 -** Czy Zamawiający wydzieli do osobnego pakietu w/w pozycje? Zgoda Zamawiającego umożliwi nam złożenie atrakcyjnej cenowo oferty.

**Odp. Nie**

**Pyt.164**

**Pakiet 69, poz. 1 -** Czy Zamawiający sterylny lubrykant do znieczuleń miejscowych o pojemności 6ml?

**Odp. Tak**

**Pyt. 165**

**Pakiet 69, poz. 2 -** Czy Zamawiający sterylny lubrykant do znieczuleń miejscowych o pojemności 11ml?

**Odp. Tak**

**Pyt.166**

**Pakiet 71a, poz.1 -** Czy Zamawiający dopuści zestaw zabiegowy do zakładania szwów o poniższym składzie:

5 x Kompres włókninowy 30G 4W 7,5cm x 7,5cm

3 x Tupfer gazowy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm

1 x Serweta chirurgiczna 75cm x 75cm 2-warstwowa

1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa, z centralnym otworem przylepnym 6cm x 8cm

1 x Chwytak plastikowy 14cm (Kocher, Pean)

1 x Pęseta plastikowa niebieska 13cm

1 x Pęseta plastikowa zielona 13cm

1 x Nożyczki IRIS, proste, metalowe 11,5cm?

**Odp. Tak**

**Pyt.167**

**Pakiet 71a, poz.2 -** Czy Zamawiający dopuści zestaw zabiegowy z nożyczkami metalowymi dł. 15 cm?

**Odp. Tak**

**Pyt.168**

Pakiet 71b – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szwów syntetycznych, wchłanialnych, z kwasu poliglikolowego powlekanych polikaprolaktonem i stearynianem wapnia o okresie podtrzymywania ok. 70% po 14 dniach, ok. 50% po 21 dniach od zaimplantowania, czas wchłaniania 60-90 dni?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**Pyt.169**

Pakiet 71b, pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły pojedynczej okrągłej nie odczepianej z nitką o długości 75cm z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości tj. zaoferowanie 144 sztuk?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**Pyt.170**

Pakiet 71b, pozycja 3 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły o długości 20mm?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**Pyt.171**

Pakiet 71b, pozycja 9 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły o długości 36mm?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**Pyt.172**

Pakiet 71b, pozycja 9 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły okrągłej standardowej bez wzmocnienia?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**Pyt.173**

Pakiet 71b, pozycja 11 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły okrągłej wzmocnionej o długości 65mm?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**Pyt.174**

Pakiet 71b, pozycja 11 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły o długości 76mm?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**Pyt.175**

Pakiet 71b, pozycja 15 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie nici o długości 90cm?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**Pyt.176**

Pakiet 71b, pozycja 15 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły okrągłej standardowej bez wzmocnienia?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**Pyt.177**

Pakiet 71b, pozycja 22 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły o długości 36mm?

**Odp. Zgodnie z SWZ.**

**Pyt.178**

**Pakiet 51, poz. 3**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie preparatu pakowanego po 150 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości– pozostałe zapisy zgodne z SWZ.

**Odp. Tak**

**Pyt.179**

**Pakiet 51, poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje preparatu w tabletkach zgodnie z opisem w kolumnie „*Charakterystyka preparatu*” czy oczekuje preparatu w granulacie zgodnie z kolumną „*Opakowanie jednostkowe*” ?

W przypadku wymagania preparatu w *granulacie*, prosimy o dopuszczenie preparatu dezynfekcyjnego zawierającego w swoim składzie troklozen sodu, przeznaczonego do zasypywania plam krwi, wydalin, wydzielin o spektrum działania: B, F, V, Tbc w opakowaniu 500g.

**Odp. Tak**

**Pyt. 180**

**Pakiet 51, poz. 5,6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w w/w pozycji preparatu typu Chloramin T działającego na B, V (Polio, Adeno) w czasie 30 minut, spełniającego pozostałe zapisy SWZ ?

**Odp. Tak**

**Pyt. 181**

**Pakiet 51, poz. 7,8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w w/w pozycji preparatu alkoholowego typu Incidin Liquid przeznaczonego do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni i miejsc trudnodostepnych; oparty o propanol niezawierający QAV, aldehydów i alkiloamin, skuteczny na B (w tym Tbc), F, V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, Rotawirus, Adenowirus) w czasie do 1 minuty. Wyrób medyczny klasy IIa, w opakowaniu 650ml ze spryskiwaczem i kanister 5L?

**Odp. Tak**

**Pyt. 182**

**pak. 51,poz. 12,13**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w w/w pozycji preparatu posiadającego przyjemny i dyskretny zapach, pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Odp. Tak**

**Pyt.183**

**pak. 51,poz. 12**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w w/w pozycji preparatu w opakowaniu 0,75 l ze spryskiwaczem a nie pompką z wiedzy oferenta do takiej pojemności nie występuje pompka.

**Odp. Tak**

**Pyt.184**

**pak. 51,poz. 14**

Ze względu na wycofanie preparatu Septyl R zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji. Zaproponowana zmiana umożliwi złożenie oferty większej ilości Wykonawców, co jest korzystne dla Zamawiającego zarówno pod względem jakościowym jak i cenowym.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pyt. 185**

**pak. 51,poz. 14**

Ze względu na wycofanie preparatu Septyl R zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu typu Helipur do mycia i dezynfekcji narzędzi, sprzętu laboratoryjnego i powierzchni. W składzie występują: oleje sulfochlorowane, parafinowe, zmydlone, Chlorokrezol, Klerofen, Bifenyl-2-ol, alkohol 2-propanol, wodorotlenek sodu. Opakowanie 1 l.

**Odp. Tak**

**Pyt.186**

**Pakiet 51, poz. 15**

W związku z wycofaniem preparatu opisanego w w/w pozycji prosimy Zamawiającego o dopuszczenie preparatu typu Aniosyme XL 3 neutralnego enzymatycznego (proteaza, amylaza i mannanaza) preparatu do manualnego mycia i wstępnej dezynfekcji narzędzi medycznych, chirurgicznych oraz sprzętu endoskopowego przed sterylizacją. Mycie w myjkach ultradźwiękowych. Spektrum działania : B, F( Candida albicans), V( HIV, HBV,HCV), Herpeswirus w stężeniu 0,5 % - 5 min. Z możliwością rozszerzenia działania bójczego o Tbc. Wyrób medyczny. Opakowanie 5 l.

**Odp. Tak**

**Pyt. 187**

**Pakiet 51, poz. 16**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny preparatu typu Anioxyde 1000 LD o czasie aktywności roztworu wynoszącym 14 dni. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

**Odp. Tak**

**Pyt.188**

**Pakiet 51, poz. 17**

W związku z wycofaniem preparatu opisanego w w/w pozycji prosimy Zamawiającego o dopuszczenie preparatu typu Sekusept aktiv również zawierającego nadwęglanu sodu do manualnego mycia i dezynfekcji termostabilnych i termolabilnych narzędzi medycznych łącznie z giętkimi endoskopami. Działanie bakteriobójcze, grzybobójcze, wirusobójcze, prątkobójcze, sporobójcze czas działania w stężeniu 2 % - 15 min. Opakowanie 6 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Odp. Tak**

**Pyt. 189**

**Pakiet 52, poz. 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w w/w pozycji preparatu działającego na B, Tbc, F, V, Pierwotniaki spełniającego pozostałe zapisy SWZ ?

**Odp. Tak**

**Pyt.190**

**Pakiet 52, poz. 8**

W związku z wycofaniem preparatu opisanego w w/w pozycji prosimy Zamawiającego o dopuszczenie preparatu równoważnego typu Sekusept Pure Clean do ręcznego mycia instrumentów medycznych włącznie z endoskopami giętkimi i ich akcesoriami na bazie niejonowych substancji powierzchniowo czynnych (tenzydów) oraz środków kompleksujących. Sekusept Pure Clean może być stosowany w niskich stężeniach w zakresie od 0,3% (3ml / l) do 1% (10ml / l). Czas działania 5-10 minut. Znak CE, op. 2l.

**Odp. Tak**

**Pyt. 191**

**Pakiet 54, poz. 2**

Prosimy o informacje czy nie doszło do omyłki pisarskiej i zamawiający miał na myśli opakowanie butelka 1 l a nie kanister.

**Odp. Tak**

**Pyt. 192**

**Pakiet 57b, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w w/w pozycji preparatu wykazującego spektrum działania na Tbc ( Mycobacterium avium, Mycobacterium terrae ) ? Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

**Odp. Tak**

**Pyt.193**

**Pakiet 57b, poz. 2**

W związku z wycofaniem pasków testowych w opakowaniu 60 szt prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pasków pakowanych po 15 szt w opakowaniu z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Odp. Tak**

**Pyt.194**

**Pytanie do SWZ:**

Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010r. (Dz.U. 2010r. Nr 107 poz. 679 z późniejszymi zmianami), produkty przeznaczone do dezynfekcji powierzchni dopuszczone do obrotu jako wyroby medyczne nie mogą być stosowane do powierzchni mających kontakt z żywnością. W związku z tym, prosimy o odstąpienie od wymogu przeznaczenia produktów zarejestrowanych jako wyroby medyczne do dezynfekcji przedmiotów mających kontakt z żywnością.

**Odp. Tak**

**Pyt. 195**

**Pytanie do SWZ:**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w przypadku połówkowych ilości opakowań podczas przeliczania Wykonawca ma zaokrąglać ilości opakowań w górę?

**Odp. Tak**

**Pyt.196**

**Pytanie do SWZ:**

Prosimy Zamawiającego o możliwość dodania pozycji do formularza asortymentowo-cenowego przez Wykonawcę w momencie kiedy wyceniany preparat posiada osobno spryskiwacz bądź pompkę które są na innej stawce VAT.

**Odp. Tak**

**Pyt. 197**

**Dot. załącznik nr 97 druk oferta**

Prosimy Zamawiającego o odpowiednią modyfikację poniższego zapisu ponieważ oceniany jest termin dostawy w godzinach.

*Proponowany termin dostaw ...….. dni roboczych od daty otrzymania pisemnego zapotrzebowania od Zamawiającego (także fax i tel ). ( Uwaga parametr punktowany – kryterium oceny ofert)*

**Odp. Zamawiający modyfikuje zapisy druku oferty.**

**Pyt.198**

**Dot. SWZ rozdziału XI, pkt 15. f) dot. zadania 51,52,55,56**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga przedstawienia certyfikatów klasyfikujących produkt jako wyrób medyczny, czy raportów badań potwierdzających spektrum działania na wymienione w specyfikacji mikroorganizmy.

**Odp. Raportów**

**Pyt.199**

**Dot. SWZ rozdziału XX pkt 3 oceny kryterium termin dostawy**

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mają ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem w nawiązaniu do zapisów SWZ w rozdziale XX oraz w druku ofertyzwracamy się z prośbą o zmianę terminu dostawy w sposób następujący:

*Termin dostawy:*

* *do 48 godzin – 36 punktów;*
* *od 47 do 37 godzin – 38 punktów;*
* *poniżej 37 godzin - 40 punktów.*

**Odp. Zgodnie z SWZ**

**Pyt.200**

**Dot. wzoru umowy**

Prosimy o potwierdzenie , że dni robocze to dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy.

**Odp. Tak**

**Pyt. 201**

**Dot. wzoru umowy §6 ust. 1 ppkt.2)**

zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §6 ust.1 ppkt.2 w sposób następujący :

1. *W przypadku opóźnienia dostawy powyżej obowiązującego terminu, Zamawiający ma prawo do:* 
   1. *Zakupu niezrealizowanej partii dostawy, w tym także synonimów (lub jej części) u dowolnego dostawcy. O zamiarze dokonania zakupu Zamawiający zobowiązany jest poinformować Dostawcę pisemnie.*
   2. *Obciążenia Dostawcy kwotą wynikającą z różnicy ceny zakupu u dowolnego dostawcy a zaoferowaną przez Dostawcę w umowie.* ***Różnica nie może przekroczyć 10% wartości niezrealizowanej partii dostawy wynikającej z załącznika nr……do niniejszej umowy****.*

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie takiego zapisu.**

**Pyt.202**

**Dot. wzoru umowy §6**

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mają ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §6 umowy poprzez dodanie do umowy ust.5 i 6 o następującej treści:

*„5.Zamawiający oświadcza, że zrzeka się dochodzenia roszczeń z tytułu przewidzianych umową kar umownych i odszkodowań oraz obciążania kosztami wykonania zakupu zastępczego za okres , w którym umowa nie mogła być należycie wykonywana z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a w szczególności siły wyższej w postaci pandemii wirusa COVID-19 .*

*6.Wykonawca zobowiązuje się do zachowania najwyższej staranności przy realizacji przedmiotu umowy i możliwe maksymalnego ograniczenia ewentualnych negatywnych skutków wywołanych stanem pandemii, o którym mowa w ust.5.”*

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pyt.203**

**Dot. wzoru umowy §6**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §6 umowy poprzez dodanie do umowy ust.5 o następującej treści:

*5.Zamawiający odstępuje od stosowania zapisów o których mowa w §6 umowy na okres obowiązywania na terenie Polski stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego ogłoszonego przez władze państwowe oraz przez okres 90 dni po ich ustaniu.*

**Odp. Nie**

**Pyt.204**

**Dot. wzoru umowy**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację umowy poprzez dodanie następującej treści:

SIŁA WYŻSZA

1.            Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2.            Do celów Umowy Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej, itp. Przez Siłę Wyższą Strony rozumieją również, epidemię COVID-19, potwierdzoną obowiązywaniem stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego.

3.            W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.

4.            Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania Siły Wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.

5.            W razie zaistnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania Siły Wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.

6.            Jeżeli Siła Wyższa, z wyłączeniem epidemii COVID-19 będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

**Odp. Nie**

**Pyt.205**

pakiet 64, poz. jałowe

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania dokumentu potwierdzającego walidację procesu sterylizacji ponieważ raport walidacji dotyczy konkretnej partii? Ponadto nie jest to dokument wskazujący na dopuszczenie produktu do obrotu.

Wnosimy do Zamawiającego o odstąpienie od zaoferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu, , które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Dopuszczenie innych metod sterylizacji zapewni zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia.

**Odp. Tak**

**Pyt.206**

pakiet 64 poz. 5-6,9-11,14-16,20-22,33-38

Czy zamawiający wydzieli poz. 5-6,9-11,14-16,20-22,33-38 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli 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. Nie**

**Pyt.207**

pakiet 64, poz. niejałowe

Czy zamawiający dopuści wyroby z gazy sklasyfikowane w klasie I reg.4 ? Wyroby, które są przedmiotem oferty są produktami niesterylnymi, w związku z tym nie używa się ich w zabiegach medycznych wysokiego ryzyka i nie zachodzi potrzeba, aby były sklasyfikowane w klasie II a reg.7.

**Odp. Tak**

**Pyt.208**

pakiet 64, poz. 33-38

Czy zamawiający wymaga siatek o rozmiarach odpowiadającym poszczególnym częściom ciała, rozmiary przedstawione poniżej – szerokość w milimetrach w stanie swobodnym?prosimy o wskazanie jaki rozmiar wymaga zamawiający według podanych poniżej odpowiednio do pozycji:

Rozmiar 1 – max 15 mm - palec

Rozmiar 2 – 10-25 mm-dłoń, palec

Rozmiar 3 -15-35 mm-dłoń , stopa

Rozmiar 4 – 25-45 mm- Podudzie, kolano, ramię, stopa, łokieć

Rozmiar 6-głowa, ramię, podudzie, kolano – 40-65 mm j.w.

Rozmiar 8 – udo, głowa, biodra – 50-95 mm, j.w.

Rozmiar 10 – biodra, brzuch – 65-135 mm. J.w.

Rozmiar 14 – klatka piersiowa , brzuch – 80-140 mm, j.w.

**Odp. Tak**

**Pyt.209**

pakiet 68, poz. 1-6

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli 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. Nie**

**Pyt. 210**

***Pakiet 43a Pozycje 17,18***

Czy mając na uwadze bezpieczeństwo Pacjentów i Personelu oraz bezpieczeństwo medyczne, epidemiologiczne organizacyjne i finansowe podmiotu leczniczego **Zamawiający wymaga gotowego do użycia leku – Paracetamol w pojemności 50 ml oraz 100 ml - w butelce z polietylenu, spełniającej wymogi pracy w zamkniętym systemie infuzyjnym,** biorąc pod uwagę m.in.:

1. Sytuację epidemiologiczną w Polsce i na świecie, co powoduje, że względy mikrobiologiczne w tym zanieczyszczenia bakteryjne i wirusowe muszą być brane pod uwagę w doborze wszystkich elementów linii infuzyjnej – w tym opakowania z lekiem,
2. Obowiązek zarządzania ryzykiem i zapobiegania zdarzeniom niepożądanym (w tym m.in. zakażeniom związanym z obecnością cewników naczyniowych) przez podmioty lecznicze,
3. Koszty wygenerowanych odpadów: opakowanie szklane po preparacie Paracetamol o pojemności 100 ml jest znacząco cięższe od butelki z polietylenu z czym wiążą się wyższe koszty utylizacji.

W tzw. „cyklu życia produktu” należałby doliczyć tę różnice do szklanego opakowaniu leku.

1. Konieczność stosowania zamkniętych systemów infuzyjnych wskazywała m. in. WHO w roku 2007,
2. Zapisy Rezolucji Komitetu Ministrów CM/RESAP(2011)1 oraz Rezolucji CM/RES(2016)2, zgodnie, z którymi opakowanie z lekiem gotowym musi spełniać wymogi pracy w systemie zamkniętym (ściany samozapadające się, 2 niezależne porty, brak konieczności napowietrzania, objętość rezydualna mniejsza niż 5%)
3. Oznacza to, że opakowanie szklane (o ścianach sztywnych) ani też pojemnik o ścianach półsztywnych nie spełniają kryteriów pracy w systemie zamkniętym, co oznacza, że nie mają statusu leku RTU
4. **Opakowania szklane wymagają napowietrzania, co oznacza otwarcie klapki na przebiegu przyrządu do infuzji**.Filtr tam umieszczony musi wówczas mieć wskaźnik BFE (działanie przeciwbakteryjne) i VFE (działanie przeciwwirusowe) na poziomie bliskim 100% i być zgodny z NIOSH – cechę tę potwierdzić musi wynik badania laboratoryjnego dostarczony przez wytwórcę / dostawcę.
5. Paracetamol nie ma działania bójczego, zatem otwarcie napowietrznika (przez personel medyczny nazywanego odpowietrznikiem) na przebiegu przyrządu do infuzji w przypadku korzystania z opakowań szklanych, który nie zawierałby filtra, powoduje otwarcie systemu infuzyjnego i zwiększa ryzyko kontaminacji bakteriami i wirusami, a co za tym idzie infekcji odcewnikowej.

**Odp. Zamawiający dopuszcza taką butelkę.**

**Pyt.211**

***Pakiet 45 pozycja 7***

Czy w związku z wycofaniem z rynku Hydroksyetyloskrobii 10%, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Hydroksyetylosrobii 6% ( pozostałe parametry bez zmian) ?

**Odp. Tak**

**Pyt.212**

Pakiet 64, poz. 3

Czy zamawiający dopuści watę higieniczną?

**Odp. Tak**

**Pyt.213**

Pakiet 64, poz. 3

Czy zamawiający dopuści watę 500g z przeliczeniem ilości?

**Odp. Tak**

**Pyt.214**

Pakiet 64 poz. 1,22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie próbki 1 opakowania ligniny 5 kg (poz. 1) i gazy bawełnianej 90cm (poz. 22)?

**Odp. Tak**

**Pyt.215**

Pakiet 64 poz. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresów 17 - nitkowych?

**Odp. Tak**

**Pyt.216**

Pakiet 64, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści plaster w rozmiarze 7,2 x 5 cm?

**Odp. Tak**

**Pyt.217**

Pakiet 64, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści plaster w rozmiarze 5 cm x 10 m z przeliczeniem ilości?

**Odp. Tak**

**Pyt. 218**

Pakiet 64, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści plaster w rozmiarze 5 cm x 9,14 m z przeliczeniem ilości?

**Odp. Tak**

**Pyt. 219**

Pakiet 64 poz. 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gazy 200m, z przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odp. Tak**

**Pyt.220**

Pakiet 64, poz. 31,32

Czy Zamawiający wyłączy do osobnego pakietu ww. pozycje?

**Odp. Nie**

**Pyt. 221**

Pakiet 64 poz. 39

Czy Zamawiający dopuści tampony z gazy pakowane a’200 sztuk z podaniem ceny za jedną sztukę? W przypadku wyrobów niejałowych nie ma potrzeby pakowania ich pojedynczo.

**Odp. Tak**

**Pyt.222**

Pakiet 64

Prosimy o doprecyzowanie zapisów pod cennikiem:

3.           Pozycja oferty nr 5 – 16 – jałowe kompresy z gazy 17 nitkowej – zamawiający wymaga zastosowania bezpiecznej metody sterylizacji za pomocą pary wodnej, który to wymóg ma być potwierdzony odpowiednim dokumentem walidacji procesu sterylizacji. Wyroby inwazyjne zakwalifikowane do klasy IIa, reguła 7. - W WYMIENIONYCH POZYCJACH 5-16 ZNAJDUJĄ SIĘ KOMPRESY NIESTERYLNE - CZY DOSZŁO DO OMYŁKI PISARSKIEJ? KTÓRYCH POZYCJI DOT. ZAPIS „Zastosowania bezpiecznej metody sterylizacji za pomocą pary wodnej, który to wymóg ma być potwierdzony odpowiednim dokumentem walidacji procesu sterylizacji. Wyroby inwazyjne zakwalifikowane do klasy IIa, reguła 7.”

**Odp. Tak**

4.                  Pozycja oferty nr 20 do 22 - opaska gipsowa powinna posiadać regularnie perforowany rdzeń w formie tubusa z tworzywa sztucznego pozwalający na równomierne namakanie bez utraty substancji gipsowej, zawartość gipsu naturalnego min. 94% - WG CENNIKA W POZYCJACH 20-22 JEST WYMIENIONA GAZA BAWEŁNIANA

5.                  Pozycja oferty nr 23 – 24 – wymagamy aby wyroby były zakwalifikowane do klasy IIa, reguła 7 - WG CENNIKA POZYCJE 23-24 DOTYCZĄ OPASEK GIPSOWYCH

7.                  Pozycja oferty nr 39 - 44 - elastyczna siatka opatrunkowa ma posiadać długość jednostkową 10 metrów bieżących mierzoną w stanie swobodnym. Skład: jedwab poliamidowy i jedwab poliuretanowy. - WG CENNIKA POZYCJA 39 TO TAMPON Z GAZY, BRAKUJE POZYCJI 40 - 44

**Odp. Zmiana numeracji z pakietami, niezgodność z wymogami.**

**Pyt.223**

Pakiet 65 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści jałowy plaster do mocowania kaniul w rozmiarze 7,2 cm x 5 cm lub 8 cm x 5,8 cm w opakowaniu a 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odp. Tak**

**Pyt.224**

Pakiet 65 poz. 3, 5, 6

Czy Zamawiający dopuści opatrunek pakowany A’50szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

**Odp. Tak**

**Pyt.225**

Pakiet 68 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści serwetę pakowaną po 30’szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości? Reszta parametrów zgodna z SWZ

**Odp. Tak**

**Pyt. 226**

Dot. SWZ

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu złożenia próbek do oferty w pakietach 64, 65? Kryterium oceny ofert to cena i termin dostawy.

**Odp. Tak**

**Pyt.227**

Dot. umowy:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację:

§ 6

3.Zamawiający naliczy 5% karę umowną Wykonawcy za odstąpienie lub rozwiązanie umowy z winy Wykonawcy.

**Odp. Zgodnie z SWZ**

**Pyt.228**

1. Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?

**Odp. Tak**

**Pyt. 229**

1. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 8.3 wzoru umowy zostały „powinna zawierać” zostały zastąpione słowami „może zawierać”?

Zgodnie z art. 106e ustawy o podatku od towarów i usług, numer serii i data ważności produktów nie muszą być zamieszczane na fakturze. Dlatego wiele informatycznych systemów wystawiania faktur nie przewiduje zamieszczania na fakturach numeru serii i daty ważności. W tej sytuacji, w przypadku wykonawców korzystających z takich systemów wystawiania faktur, zamieszczanie tych informacji bezpośrednio na fakturze może być znacznie utrudnione i wiązać się z dodatkowymi kosztami, czyli niekorzystnie dla Zamawiającego wpłynąć na wysokość oferowanej ceny.

**Odp. Zgodnie z SWZ**

**Pyt. 230**

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

**Odp. Przeliczenie do pełnych w górę**

**Pyt.231**

Czy Zamawiający zezwala na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości/ gramatury w przypadku płynów, proszków (np. kropli, syropów, granulatów) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby całkowita ilość była zgodna z SWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.

**Odp. Tak**

**Pyt. 232**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powl.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, kaps.-kaps. twarda, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu, tabl.-tabl. dojel. i odwrotnie)?

**Odp. Tak**

**Pyt. 233**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, i odwrotnie?

**Odp. Tak**

**Pyt.234**

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

**Odp. Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży.**

**Pyt. 235**

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.?

**Odp. Tak**

**Pyt. 236**

Czy w pakiecie 2D zamawiający planuje stosowanie preparatu w ramach programów lekowych B.17, B.62, B.67?

**Odp. Tak**

**Pyt.237**

Czy w pakiecie 2D zamawiający dopuści: Immunoglobulina ludzka normalna 50 mg (w tym co najmniej 95% immunoglobuliny G, Dostępne dawki do wyboru przez Zamawiającego: 2,5g/50ml; 5g/100ml; 10g/200 ml, Rozkład poszczególnych podklas IgG (wartości przybliżone): IgG1 ≥ 62,1% IgG2 ≥ 34,8% IgG3 ≥ 2,5% IgG4 ≥ 0,6% Maksymalna zawartość IgA wynosi 50 mikrogramów/ml ?

**Odp. Tak**

**Pyt.238**

Czy w pakiecie 1A w poz. Nr 18 zamawiający ma na myśli Fosfomycin w dawce 40 mg/ml,prosz.d/sp.roztw.d/inf.,2 g, 10 but.?

**Odp. 4g\*10but. 40mg/ml-4g**

**Pyt.239**

Dotyczy pakietu nr 1b, poz.14, czy Zamawiający dopuści wycenę leku konfekcjonowanego \* 1 szt. w ilości 1000 op.?

**Odp. Tak**

**Pyt.240**

Dotyczy pakietu nr 1B, poz 25, czy zamawiający dopuści wycenę Nystatyna Teva, 2800000jm/28ml, gr.d/sp.zaw.doust, 1 but. W ilości 200 op.?

**Odp. Tak**

**Pyt.241**

Dotyczy pakietu nr 1b, poz.27, czy Zamawiający dopuści wycenę leku konfekcjonowanego \* 12 tabl powl w ilości 47 op.?

**Odp. Tak**

**Pyt.242**

Dotyczy Pakietu nr 3a, poz.4, czy Zamawiający dopuści wycenę Aspirin Cardio,100 mg, tabl.powl.,28 szt,bl(2x14) w ilości 22 op? (Brak na rynku opak.x 60 szt)

**Odp. Tak**

**Pyt.243**

Dotyczy Pakietu nr 3a, poz.9- produkt niedostępny- czy Zamawiający wykreśli pozycje z pakietu, bądź utworzy osobny pakiet na tę pozycję. Pozwoli to na przystąpienie do tego pakietu większej grupie oferentów.

**Odp. Tak**

**Pyt.244**

Dotyczy Pakietu nr 3A, poz.26, czy Zamawiający miał na myśli wycenę Calcii Glubionas+Calcii Lactobionas syrop 150 ml?

**Odp. Tak**

**Pyt.245**

Dotyczy Pakietu nr 3A, poz.28, czy zamawiający dopuści wycenę Calsiosol, 95,5 mg/ml; 10 ml,roztw.do wstrz,infuz., 5 amp w ilości 200 op.?

**Odp. Tak**

**Pyt.246**

Dotyczy Pakietu nr 3A, poz. 35, czy zamawiający dopuści wycenę postaci tabl.do ssania.? (Brak na rynku postaci tabl.)

**Odp. Tak**

**Pyt. 247**

Dotyczy Pakietu nr 3a, poz.42, czy Zamawiający wykreśli pozycje z pakietu – Fenspiride (typu Eurespal, 80 mg, tabl.powl., 30 szt) , z powodu braku dostępności na rynku?

**Odp. Tak**

**Pyt.248**

Dotyczy Pakietu nr 3a, poz.43, czy Zamawiajacy wykreśli pozycje z pakietu - Fenoterol Teva, 50 mcg/ml; 10 ml, roztw.do wstrz,inf.,15 amp z powodu zakończenia produkcji.

**Odp. Tak**

**Pyt.249**

Dotyczy Pakietu nr 3a, poz.33, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku Carbocysteinum typu Mukolina, 50 mg/ml, syr.,dla dorosł.,120 ml?

**Odp. Tak**

**Pyt.250**

Dotyczy pakietu nr 3b, poz.15, czy Zamawiający dopuści wycenę dostępnego obecnie leku typu Glycophos, 216mg/ml;20ml, konc.d/sp.roztw.d/inf. konfekcjonowanego \*20 amp. w ilości 1 op.?

**Odp. Tak**

**Pyt.251**

Dotyczy Pakietu nr 3a, poz.45, czy Zamawiajacy dopuści wycenę Nivalin, 5 mg/ml; 1 ml, roztw.do wstrz., 10 amp w ilości 3 op.?

**Odp. Tak**

**Pyt.252**

Dotyczy pakietu nr 3b, poz.16, czy Zamawiający dopuści wycenę leku konfekcjonowanego \* 1 szt. w ilości 500 op.?

**Odp. Tak**

**Pyt. 253**

Dotyczy pakietu nr 3b, poz.31, czy Zamawiający dopuści wycenę leku typu Kaldyum, 600 mg, kaps.o przedł.uwaln,tw.,100 szt?

**Odp. Tak**

**Pyt. 254**

Dotyczy pakietu 3 B, poz 33, czy Zamawiający wykreśli pozycje z arkusza do wyceny -Vit. B 6 Teva, 25 mg/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 5 amp? Brak produkcji.

**Odp. Tak**

**Pyt.255**

Dotyczy pakietu 3 B, poz 46, czy Zamawiający wykreśli pozycje z arkusza do wyceny -Vit. B 1 Teva, 25 mg/ml; 1 ml, roztw.d/wstrz., 10 amp -koniec produkcji

**Odp. Tak**

**Pyt.256**

Dotyczy pakietu 3 B, poz 56, czy Zamawiający wykreśli pozycje z arkusza do wyceny -Norcuron, 4 mg, prosz.d/sp.roztw.d/wstrz., 10 amp -Koniec produkcji.

**Odp. Tak**

**Pyt.257**

Dotyczy pakietu nr 4, poz 7, czy zamawiający dopuści wycenę Maść pięciornikowa złożona, (Ziaja), 20 g?

**Odp. Tak**

**Pyt. 258**

Dotyczy pakietu nr 4, poz 8, czy Zamawiający dopuści wycenę Benzyna apteczna, płyn, 1000 ml w ilości 10 op.?

**Odp. Tak**

**Pyt. 259**

Dotyczy pakietu 4, poz 31, czy Zamawiający wykreśli pozycje z arkusza do wyceny -ethacridini lactas tabl. -Koniec produkcji.

**Odp. Tak**

**Pyt.260**

Dotyczy pakietu nr 4, poz.40, czy Zamawiający dopuści wycenę Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g w ilości 67 op.?

**Odp. Tak**

**Pyt.261**

Dotyczy pakietu nr 4, poz.51 Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?

**Odp. Pod nazwą Fortrans.**

**Pyt.262**

Dotyczy pakietu nr 4, poz.51 Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

**Odp. Tak**

**Pyt.263**

Dotyczy pakietu nr 4, poz 73, czy Zamawiający dopuści wycenę Fortrans, 74 g, prosz.d/sp.roztw.doustn., 48 sasz. W ilości 20 op.?

**Odp. Tak**

**Pyt. 264**

Dotyczy Pakietu nr 5, poz 120, czy zamawiający dopuści wycenę Calcio Gluconat-Darnitsa,10%,rozt.d/wstrz,10ml,10amp (Zg.MZ) w ilości 35 op.?

**Odp. Tak**

**Pyt.265**

Dotyczy pakietu nr 8A,poz.2,3- czy zamawiający dopuści wycenę leku w postaci tabl.doj.?

**Odp. Tak**

**Pyt. 266**

Dotyczy pakietu nr 8A, poz 20, czy Zamawiający dopuści wycenę Nutramigen 1 LGG Complete, prosz., 400g w ilości 10 op.? (nowe opakowania Producenta)

**Odp. Tak**

**Pyt.267**

Dotyczy pakietu nr 8A, poz. 21, czy Zamawiający dopuści wycenę Nutramigen 2 LGG Complete, prosz., 400 g w ilości 10 op.? (nowe opakowania Producenta)

**Odp. Tak**

**Pyt. 268**

Dotyczy pakietu nr 8A, poz 35, czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetas EVER Pharma,0,2mg/ml; 5ml,rozt.d/wst,5f w ilości 120 op.?

**Odp. Tak**

**Pyt. 269**

Dotyczy pakietu nr 8C, poz 8, czy zamawiający dopuści wycenę Bebilon Pepti Syneo 1, prosz., 400 g w ilości 6 op.? (Nowe opakowania Producenta)

**Odp. Tak**

**Pyt.270**

Dotyczy pakietu nr 8C, poz 9, czy zamawiający dopuści wycenę Bebilon Pepti Syneo21, prosz., 400 g w ilości 6 op.? (Nowe opakowania Producenta)

**Odp. Tak**

**Pyt. 271**

Dotyczy pakietu nr 10, poz 15,16 – prosimy o doprecyzowanie składu ilościowego insulin.

**Odp. 300j.n/3ml**

**Pyt.272**

Dotyczy pakietu nr 10, poz 19,20,21 – prosimy o doprecyzowanie składu ilościowego insulin.

**Odp. 300j.n/3ml**

**Pyt.273**

Dotyczy pakietu nr 10, poz 26,27,28 –czy Zamawiający ma na myśli ten sam rodzaj insulin co w zakresie pozycji 19,20,21 ?

**Odp. Tak**

**Pyt.274**

Dotyczy pakietu 11A,poz 15, 16, 17, 18, czy zamawiający dopuści wycenę leku postać tabl.o przedł.uwaln.?

**Odp. Tak**

**Pyt.275**

Dotyczy pakietu 11B, poz 7, czy Zamawiający miał na myśli wycenę Benserazidum+Levodopum tj. Madopar 62.5, 50 mg+12,5 mg, kaps.,100 szt?

**Odp. Tak**

**Pyt.276**

Dotyczy pakietu 11B, poz 8, czy Zamawiający miał na myśli wycenę Benserazidum+Levodopum Madopar 125, 100 mg+25 mg, kaps.,100 szt?

**Odp. Tak**

**Pyt.277**

Dotyczy pakietu 11B, poz 9, czy Zamawiający miał na myśli wycenę Benserazidum+Levodopum tj. Madopar 250, 200 mg+50 mg, tabl., 100 szt?

**Odp. Tak**

**Pyt.278**

Dotyczy pakietu 11B, poz 10, czy Zamawiający miał na myśli wycenę Benserazidum+Levodopum tj. Madopar 62.5, 50 mg+12,5 mg, tabl.d/sp.zaw.doust.,100 szt

**Odp. Tak**

**Pyt. 279**

Dotyczy pakietu 11B, poz 11, czy Zamawiający miał na myśli wycenę Benserazidum+Levodopum tj. Madopar 125, 100 mg+25 mg, tabl.d/sp.zaw.doust.,100 szt

**Odp. Tak**

**Pyt.280**

Dotyczy pakietu 11B, poz 12, czy Zamawiający miał na myśli wycenę Benserazidum+Levodopum tj. Madopar HBS 125, 100 mg+25 mg, kaps.,100 szt

**Odp. Tak**

**Pyt. 281**

Dotyczy pakietu 11B, poz.33 (luminalum czopki 15 mg)- czy Zamawiający wykreśli pozycje z Pakietu z powodu zakończenia produkcji?

**Odp. Tak**

**Pyt.282**

Dotyczy pakietu nr 32, poz.1, czy Zamawiający dopuści wycenę leku typu Uman Big, 180 j.m./ml; 1 ml, roztw.do wstrzyk.,1 fiol?

**Odp. Tak**

**Pyt.283**

Dotyczy pakietu nr 33, czy zamawiający dopuści wycenę leku typu Osagrand, 3 mg/3 ml, roztw.do wstrzyk., 1 amp w ilości 15 op.?

**Odp. Tak**

**Pyt.284**

Dotyczy pakietu nr 16, poz 11 – prosimy o doprecyzowanie składu ilościowego insulin.

**Odp. 300j.n/3ml**

**Pyt.285**

|  |
| --- |
| Dotyczy pakietu nr 0003B poz. 40. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Test Hepy Urease, do wykryw.Helicobacter pylori, 100 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?  **Odp. Tak**  **Pyt.286**  Dotyczy pakietu nr 4 poz. 81. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej EnteroDr., kaps.twarde, 20 szt  **Odp. Tak**  **Pyt.287**  Dotyczy pakietu nr 4 poz. 85. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: 1 ampułka proszku + 1 ampułka rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.  **Odp. Tak**  **Pyt.288**  Dotyczy pakietu nr 5 poz. 123. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu  **Odp. Zamawiający wydzieli w/w pozycję**  **Pyt.289**  Dotyczy pakietu nr 5 poz. 50. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego w postaci ampułek x 20 szt w opakowaniu?  **Odp. Tak**  **Pyt.290**  Dotyczy pakietu nr 5 poz. 52. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 20 mg/ml ;5ml,roztw.do wstrz.,10amp.lub Lidocaine 2%,20mg/ml;20ml,rozt.d/wstrz., 5amp?  **Odp. Tak**  **Pyt. 291**  Dotyczy pakietu nr 5 poz. 51. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego Lidocaine 1%,10mg/ml; 5ml,rozt.d/wstrz.,10amp lub Lidocaine 1% ,10mg/ml;20ml,rozt.d/wst., 5amp  **Odp. Tak**  **Pyt.292**  Dotyczy pakietu nr 5 poz. 120. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu dostępnego Calcium Gluconate Hameln,95mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz,10amp?  **Odp. Tak**  **Pyt.293**  Dotyczy pakietu nr 0008A poz. 41. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu  **Odp. Zamawiający wydzieli w/w pozycje**  **Pyt.294**  Dotyczy pakietu nr 10 poz. 11. Czy Zamawiający ze względu na braki w dostępności wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji w pakiecie  **Odp. Nie**  **Pyt. 295**  Dotyczy pakietu nr 10 poz. 10. Czy Zamawiający ze względu na braki w dostępności wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji w pakiecie  **Odp. Nie**  **Pyt.296**  Dotyczy pakietu nr 0011A poz. 21. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów  **Odp. NIe**  **Pyt.297**  Dotyczy pakietu nr 0011A poz. 3. W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu  **Odp. Dostępny pod inna nazwą**  **Pyt. 298**  Dotyczy pakietu nr 14 poz. 27. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów  **Odp. Nie**  **Pyt. 299**  Dotyczy pakietu nr 13 poz. 51. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością  **Odp. Nie**  **Pyt. 300**  Dotyczy pakietu nr 14 poz. 28. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów  **Odp. Nie**  **Pyt.301**  Dotyczy pakietu nr 18 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 30 opakowań?  **Odp. Tak**  **Pyt.302**  Dotyczy pakietu nr 18 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Budiair,200mcg/d, aer.,wziewny,200 dawek+ kom.inh.?  **Odp. Tak**  **Pyt.303**  Dotyczy pakietu nr 18 poz. 14. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Fostex, (100 mcg+6mcg/dawkę),aer.inhal., 180 dawek?  **Odp. Tak**  **Pyt. 304**  Dotyczy pakietu nr 24 poz. 3. Czy Zamawiający dopuści wycene preparatu równoważnego Bupivacaine Grindeks, 5 mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz.,5 amp?  **Odp. Tak**  **Pyt. 305**  1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów par. 6 ust. 2, 3:  2. Za nie zrealizowanie danej partii zamówienia Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 0,05% jej wartości lub części, brutto za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie danej partii zamówienia**.  3. Zamawiający naliczy 10% karę umowną, **liczoną od** **wartości brutto niezrealizowanej części umowy**, Wykonawcy za odstąpienie lub rozwiązanie umowy z winy Wykonawcy.  **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**  **Pyt.306**   1. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?   **Odp. Zgodnie z SWZ**  **Pyt.307**  **Dot. pak. 43a, poz.2**  Zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania w pakiecie 43a w pozycji nr 2 aqua pro inj. w obj.250 ml w równoważnym do opisanego opakowaniu, ponieważ wg naszej wiedzy nie ma na rynku butelki aqua pro inj. w tej objętości o opisanych parametrach, tj. opakowanie stojące z dwoma portami jednakowej wielkości.  **Odp. Tak**  **Pyt.308**  **Pakiet nr 71c, poz. 1**  Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie oferty na szew chirurgiczny z nicią o długości 70cm z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów.  **Odp. Zgodnie z SWZ**  **Pyt.309**  **Pakiet nr 71c, poz. 3**  Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie oferty na szew chirurgiczny z igłą pojedynczą o długości 20mm z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów.  **Odp. Zgodnie z SWZ**  **Pyt. 310**  **Pakiet nr 71d, poz. 20**  Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie oferty na szew chirurgiczny z igłą o długości 40mm i nicią o długości 100cm z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów.  **Odp. Zgodnie z SWZ**  **Pyt.311**  **Pakiet nr 71c – poz. 1-14 oraz pakiet 71d – poz. 1-24**  Czy Zamawiający wymaga, aby szwy chirurgiczne monofilamentowe wchłanialne i niewchłanialne były w opakowaniach typu Realy lub Race Pack tzn. nici nawinięte na okrągło na plastikową tackę co dodatkowo zmniejsza pamięć szwu i pozwala na jednoetapowe uzbrajanie narzędzia igłą?  **Odp. Zgodnie z SWZ**  **Pyt.312**  **dotyczy pakietu nr 56**  Czy Zamawiający dopuści preparat umożliwiający użytkowanie pomieszczenia po min. 60 min (zalecany czas zgodny z procedurą skażeniową 120 min.)? Czas ten jest niezbędny do pełnej biodegradacji środka.  **Odp. Tak**  **Pyt. 313**  **dotyczy pakietu nr 56**  Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem aby zaoferowane środki dezynfekcyjne posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych ważne min. do 2024r. oraz potwierdzające pełne spektrum bójcze (skuteczność wobec baterii, grzybów, wirusów, spor)?  **Odp. Tak**  **Pyt.314**  **dotyczy pakietu nr 56**  Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane środki dezynfekcyjne posiadały potwierdzoną badaniami skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor zgodnie z normą NFT 72-281 (2014) oraz PN-EN-17272 (2020) – normami dotyczącymi skuteczności dezynfekcji przez zamgławianie (fumigację)?  **Odp. Tak**  **Pyt.315**  **dotyczy pakietu nr 56**  Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane środki dezynfekcyjne były dopuszczone do stosowania w obszarze medycznym i było to potwierdzone w rejestracji biobójczej?  **Odp. Tak**  **Pyt.316**  **dotyczy pakietu nr 56**  Czy Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia kompatybilności zaoferowanego środka oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia Nocospray/Nocomax?  **Odp. Tak**  **Pyt.317**  Czy w pakiecie nr 57a poz. 2 – Zamawiający mógłby dopuścić chusteczki pakowane po 60 szt., ponieważ producent zaniechał produkcji opakowań podręcznych zawierających 100 szt. chusteczek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?  **Odp. Tak**  **Pyt.318**  Pytanie dot. Pakietu nr 91:  Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 91, dopuści złożenie oferty cewnikiem do aspiracji skrzeplin o długości 140cm, dostępnymi w dwóch wersjach z usuwalnym mandrynem zwiększającym sztywność lub bez – do swobodnego wyboru przez Zamawiającego, przeznaczonym do użytku w systemie krążenia wieńcowego, kompatybilnym z cewnikami prowadzącymi 6 i 7F, średnica zewnętrzna1,4mm (0,055’’), szybkość aspiracji 115,2cm3/min, pokrycie hydrofilne na długości 16,5cm, wyposażonym w marker na końcu dystalnym, dostarczanym wraz z dwoma strzykawkami a’30cm3, kranikiem trójdrożnym, przedłużaczem i koszyczkiem na skrzepliny?  **Odp. Zamawiający dopuszcza**  **Pyt.319**  Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 5, poz. 121 w przedmiotowym postępowaniu:  Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ZinoDr.A?  **Odp. Tak**  **Pyt.320**  Pakiet 64 poz. 1,22  Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie próbki 0,5 kg(poz. 1) i gazy bawełnianej 90cm - 5 mb (poz. 22)?  **Odp. Tak**  **Pyt. 321**  Pakiet 65 poz. 5-8  Czy doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający miał na myśli opatrunki w rozmiarze 10 cm x … cm?  **Odp. Zgodnie z SWZ**  **Pyt. 322**  Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz wysokiej jakości produktów, Zamawiający ( Pakiet 21, pozycja 1) wyrazi zgodę i dopuści methyloprednisolon - Meprelon 250mg/5ml fiol + rozp. i przeliczenie ilości zgodnie z SIWZ?  **Odp. Zgodnie z SWZ**  **Pyt.323**  Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz wysokiej jakości produktów, Zamawiający (Pakiet 21, pozycja 2) wyrazi zgodę na zaoferowanie methyloprednisolon - Meprelon 1g /10ml fiol+rozp. ?  **Odp. Zgodnie z SWZ** |

**Niniejsze odpowiedzi na pytania modyfikują treść SWZ.**