



Wojewódzki  
Szpital  
Specjalistyczny  
w Legnicy



**DOLNY  
ŚLĄSK**

WSzSL/FZ/072/ 488/19

Legnica 29.10.2019 r.

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy: sprawa : WSzSL/FZ-58/19

**POSTĘPOWANIE PRZETARGOWE PROWADZONE W TRYBIE PRZETARGU  
NIEOGRANICZONEGO NA DOSTAWY WYROBÓW MEDYCZNYCH, W TYM MATERIAŁÓW  
OPATRUNKOWYCH**

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 z 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U z 2018 r. poz. 1986 ze zm.), wyjaśniam co następuje:

**Pytanie 1 - Część nr 28**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie siatki o wielkości porów 1 mm x 1,25 mm, gramaturze 50 g/m<sup>2</sup> w rozmiarze 7,5 cm x 13 cm.

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 2 - Część nr 29**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie siatki o wielkości porów 1 mm x 1,25 mm i gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>.

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 3 - Część nr 87**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wacików z nitką w rozmiarze 2,5 cm x 5,0 cm

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 4 - Część nr 89**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wacików z nitką w rozmiarze 4,0 cm x 7,0 cm

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 5 - Dotyczy Pakietu nr. 43 – Proszek hemostatyczny z aplikatorami**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie ważnej oferty z proszkiem hemostatycznym pochodzenia roślinnego uzyskanym z oczyszczonej skrobi?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 6 - Dotyczy Pakietu nr. 43 – Proszek hemostatyczny z aplikatorami**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o określenie zdolności absorbcyjnych proszku hemostatycznego które pozwolą Zamawiającemu określić jakość oferowanego produktu. Chcąc zaoferować wysokiej jakości proszek hemostatyczny zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający wymaga aby 1 g produktu absorbował minimum 60 ml płynu?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 7 - Dotyczy Pakietu nr. 43 – Proszek hemostatyczny z aplikatorami**

Czy Zamawiający wymaga aby wykonawca potwierdził oświadczeniem producenta że zawartość endotoksyn w proszku hemostatycznym nie przekracza 0,06 EU na ml?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 8 - Dotyczy Pakietu nr. 43 – Proszek hemostatyczny z aplikatorami**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty z proszkiem hemostatycznym zawierającym aplikator o długości 8 cm pakowany łącznie z produktem. Taki rodzaj opakowania ułatwia pracę oraz skraca czas na przygotowanie preparatu do aplikacji.

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

*mf*

**Pytanie 9 - Dotyczy Pakietu nr. 43 – Proszek hemostatyczny z aplikatorami**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie do osobnej pozycji aplikatora laparoskopowego.

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 10 - Dotyczy Pakietu nr. 43 – Proszek hemostatyczny z aplikatorami**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość złożenia ważnej oferty z aplikatorem laparoskopowym o długości 44 cm.

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 11 -Pytanie o części 104,105:**

Czy Zamawiający w części 104,105 wymaga opatrunków z gąbki PVA?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 12 - Część nr 39-42**

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby wyroby hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii? Potwierdzenie parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE. Instrukcja stanowi również dokument, który obowiązkowo należy przedłożyć w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 13 - Część nr 39-42**

Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 14- Część nr 39-42**

Czy Zamawiający ma na myśli gąbki hemostatyczne o jednorodnej porowatości, wykonane z żelatyny wieprzowej i upłynniające się w ciągu 3-5 dni?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 15 - Część nr 42**

Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną z utlenionej resorbowalnej celulozy, która posiada następujące właściwości:

- w całości pochodzenia roślinnego,
- sterylizowane promieniami gamma,
- nie strzępią się, nie rozrywają się i nie przyklejają się do narzędzi
- nie ulegają dezintegracji w miejscu zabiegu
- działanie bakteriobójcze przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram (-) , potwierdzone badaniami in vitro oraz w instrukcji użytkowania;
- działanie bakteriobójcze na MSRA, MRSE, VRE, PRSP,
- działanie bakteriobójcze na Klebsiella pneumonie, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych oraz Listeria monocytogenes, która wywołuje m.in. sepsę oraz zapalenie mózgu,
- hemostaza w czasie 3-4 minut po kontakcie z miejscem krwawienia;
- okres wchłaniania – od 7 do 14 dni;
- posiadający niskie pH 2,5 – 3,5, kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii
- warunki przechowywania do 25 stopni?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 16 – Część nr 90**

Czy Zamawiający wymaga wosku składającego się z wosku pszczelego 83%, wosk parafinowy 5% oraz palmitynianu izopropylu 12%? Palmitynian izopropylu jest substancją zmiękczającą?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 17 - Część nr 105**

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby tampony donosowe były powleczone gazą hemostatyczną? Zewnętrzna gaza hemostatyczna zamienia się w żel po nasiąknięciu wodą. Przy kontakcie żelu z powierzchnią rany uaktywniany jest mechanizm krzepnięcia krwi w celu przyspieszenia fizjologicznej hemostazy. Ponadto po zżelowaniu gazy hemostatycznej, żel zapewnia wilgotne otoczenie umożliwiające przyspieszenie procesu epitelizacji błony śluzowej nosa, zmniejsza uszkodzenia oraz możliwość ponownego krwawienia.

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 18- Dotyczy wzoru umowy**

Wyroby medyczne posiadają różne okresy przydatności w zależności od producenta. W związku z czym zwracamy się z prośbą o dopuszczenie okresu przydatności minimum 12 miesięcy.

✓  
ME

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 19 - Dotyczy: Część nr 43 – Proszek hemostatyczny z aplikatorami**

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania proszków hemostatycznych do wyboru bez lub z aplikatorem 12 (+/-2 cm) lub laparoskopowym min. 40 (+/- 2 cm), spełniających wszystkie pozostałe wymagania SIWZ.

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga proszku z aplikatorem. Rozmiar aplikatora będzie zamawiany zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.**

**Pytanie 20 - Dotyczy: Część nr 43 – Proszek hemostatyczny z aplikatorami**

Prosimy o doprecyzowanie jaka ilość (np. procentowo) z 720 sztuk opakowań proszku hemostatycznego będzie zamawiana z długim (laparoskopowym) aplikatorem. Uzasadnienie: Ponieważ aplikator laparoskopowy jest stosunkowo dość drogą osobną pozycją asortymentową, powyższa informacja jest niezbędna do sporządzenia prawidłowej kalkulacji cenowej do przetargu.

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający nie jest w stanie określić zapotrzebowania na rozmiar aplikatora. Rozmiar aplikatora będzie zamawiany zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.**

**Pytanie 21 – dotyczy części od 57 do 59:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w ww. częściach przylepca z klejem hypoalergicznym akrylowym spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 22 – dotyczy części od 69 do 73:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w ww. częściach elastycznej siatki do podtrzymywania opatrunków o długości w stanie luźnym 6,5mb spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 23 – dotyczy części od 84 do 85:**

W związku z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który zapewnia zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców, zwracamy się z wnioskiem o odstąpienie od zaoferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi (tlenkiem etylenu), **dopuszczonymi prawem walidowanymi metodami sterylizacji**, które zgodnie spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych.

Zgodnie z postanowieniami dyrektywy(-yw) UE odnoszącej się do wyrobów medycznych, dopuszcza się określenie wyrobu medycznego jako STERYLNY tylko wówczas, kiedy zastosowano zwalidowany proces sterylizacji. Wymagania dotyczące walidacji i rutynowej kontroli procesów sterylizacji wyrobu medycznego podano w EN ISO 11135-1:2007, EN ISO 11137-1:2006, EN ISO 17665-1:2006, EN 14160 i EN 14937”.

Normy dotyczą odpowiednio : EN ISO 11135-1:2007 – sterylizacja tlenkiem etylenu, EN ISO 11137-1:2006- sterylizacja radiacyjna, EN ISO 17665-1:2006 – sterylizacja parą wodną w nadciśnieniu.

Z zapisu tego już na wstępie jasno wynika fakt, że ustawodawca dopuścił wszystkie dostępne metody sterylizacji jako równoważne w procesie wytworzenia wyrobu medycznego określonego jako STERYLNY pod warunkiem, że jest to proces w pełni zwalidowany.

Bardzo wiele wyrobów medycznych sterylizowanych dopuszczonymi prawem metodami używanych jest na blokach operacyjnych, gdzie mają bezpośredni kontakt z ciałem pacjenta (narzędzia, obłożenia operacyjne, i tp.) – nie ma w związku z tym przeciwwskazań co do stosowania produktów sterylizowanych inną metodą aniżeli para wodna.

Należy również mieć na uwadze, iż Zamawiający, jak wynika z dyrektyw unijnych, powinien otwierać się na konkurencję i w tym celu umożliwić składanie ofert odzwierciedlających różnorodność rozwiązań oferowanych produktów.

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza wyroby sterylizowane radiacyjnie lub tlenkiem etylenu. Pozostałe parametry zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 24 - Załącznik 2A, poz. 36**

Czy zamawiający dopuści osłonkę USG lekko pudrowaną?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 25 -Załącznik 2A, poz. 37**

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

**Odpowiedź na zapytanie:Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 26 - Załącznik 2A, poz. 62**

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych posiadające rozciągliwość powyżej 130 % z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 27-** Załącznik 2A, poz. 66-68

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych posiadające rozciągliwość powyżej 130 % z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 28** - Załącznik 2A, poz. 69-73

Czy zamawiający wymaga siatek o rozmiarach odpowiadającym poszczególnym częściom ciała, rozmiary przedstawione poniżej – szerokość w milimetrach w stanie swobodnym?

Rozmiar 1- palec – do 15 mm szer. w stanie spoczynku

Rozmiar 2- dłoń, palec – 10-25 mm j.w.

Rozmiar 3-dłoń, stopa – 15-35 mm j.w.

Rozmiar 4- podudzie, kolano, ramię, stopa, łokieć – 25-45 mm j.w.

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, jw.

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 29** - Załącznik 2A , poz. 83

Czy zamawiający dopuści gazę w roli 13 nitkową, niejałową, szer. 90 cm x 100 m?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 30** - Załącznik 2A , poz. 83

Czy zamawiający dopuści gazę w roli 17 nitkową, niejałową, szer. 90 cm x 100 m?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 31** - Załącznik 2A , poz. 83

Czy zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 100 mb. z przeliczenia ilości?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 32** - Załącznik 2A, poz. 84-85

Wnosimy do Zamawiającego o odstąpienie od zaferowania 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.

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza inne (tlenek etylenu, radiacyjne) metody sterylizacji. Pozostałe parametry zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 33** - Część 10 - Czy Zamawiający dopuści kompresy 8 warstwowe?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 34** -Część 10 - Czy Zamawiający dopuści kompresy 16 warstwowe?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 35** -Część 13 - Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną antybakteryjną rozmiar całkowity 65cm x 45cm, rozmiar przylepy 55cm x 45cm. Sterylna, bakteriobójcza folia operacyjna stosowana jako bariera mechaniczna przy nacięciach chirurgicznych. Antystyczna, matowa, z folii poliuretanowej o grubości 0,025 mm, z akrylowym klejem zawierającym jony srebra, co zapewnia szerokie, stałe spectrum działania antybakteryjnego podczas całej procedury operacyjnej. Folia wyposażona w znaczniki z oznaczeniem końca folii stosowane podczas aplikacji - znaczniki transparentne. Niepalna, elastyczna folia, wysoka paroprzepuszczalność. Opakowanie podwójne: wewnętrzne – papier oraz zewnętrzne papier- folia. Wyrób medyczny klasy IIa, certyfikat CE jednostki notyfikowanej. Posiada badania aktywności mikroorganizmów zgodnie z normą ASTM E-2180-07. Sterylizowany tlenkiem etylenu.

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 36** -Część 14 - Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną antybakteryjną rozmiar całkowity 65cm x 85cm, rozmiar przylepny 55cm x 85cm. Sterylna, bakteriobójcza folia operacyjna stosowana jako bariera mechaniczna przy nacięciach chirurgicznych. Antystyczna, matowa, z folii poliuretanowej o grubości 0,025 mm, z akrylowym klejem zawierającym jony srebra, co zapewnia szerokie, stałe spectrum działania antybakteryjnego podczas całej procedury operacyjnej. Folia wyposażona w znaczniki z oznaczeniem końca folii stosowane podczas aplikacji - znaczniki transparentne. Niepalna, elastyczna folia, wysoka paroprzepuszczalność. Opakowanie podwójne: wewnętrzne – papier oraz zewnętrzne papier- folia. Wyrób medyczny klasy IIa, certyfikat CE jednostki notyfikowanej. Posiada badania aktywności mikroorganizmów zgodnie z normą ASTM E-2180-07. Sterylizowany tlenkiem etylenu?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 37-Część 15-** Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną antybakteryjną rozmiar całkowity 45cm x 35cm, rozmiar przylepny 35cm x 35cm. Sterylna, bakteriobójcza folia operacyjna stosowana jako bariera mechaniczna przy nacięciach chirurgicznych. Antystyczna, matowa, z folii poliuretanowej o grubości 0,025 mm, z akrylowym klejem zawierającym jony srebra, co zapewnia szerokie, stałe spectrum działania antybakteryjnego podczas całej procedury operacyjnej. Folia wyposażona w znaczniki z oznaczeniem końca folii stosowane podczas aplikacji - znaczniki transparentne. Niepalna, elastyczna folia, wysoka paroprzepuszczalność. Opakowanie podwójne: wewnętrzne – papier oraz zewnętrzne papier- folia. Wyrób medyczny klasy IIa, certyfikat CE jednostki notyfikowanej. Posiada badania aktywności mikroorganizmów zgodnie z normą ASTM E-2180-07. Sterylizowany tlenkiem etylenu.?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 38 -Część 16-** Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną antybakteryjną rozmiar całkowity 65cm x 60cm , rozmiar przylepny 55cm x 60cm. Sterylna, bakteriobójcza folia operacyjna stosowana jako bariera mechaniczna przy nacięciach chirurgicznych. Antystyczna, matowa, z folii poliuretanowej o grubości 0,025 mm, z akrylowym klejem zawierającym jony srebra, co zapewnia szerokie, stałe spectrum działania antybakteryjnego podczas całej procedury operacyjnej. Folia wyposażona w znaczniki z oznaczeniem końca folii stosowane podczas aplikacji - znaczniki transparentne. Niepalna, elastyczna folia, wysoka paroprzepuszczalność. Opakowanie podwójne: wewnętrzne – papier oraz zewnętrzne papier- folia. Wyrób medyczny klasy IIa, certyfikat CE jednostki notyfikowanej. Posiada badania aktywności mikroorganizmów zgodnie z normą ASTM E-2180-07. Sterylizowany tlenkiem etylenu?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 39 -Część 17, 18, 19 -** Czy Zamawiający dopuści tufery wykonane z gazy 17nitkowej?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 40- Część 17, 18, 19 -** Czy Zamawiający dopuści tufery pakowane a'10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 41- Część 36 -** Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'144szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 42- Część 37 -** Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający nie określił sposobu konfekcjonowania asortymentu. Dodatkowo wskazujemy, iż Formularz asortymentowo-cenowy w kolumnie „F” wymaga wskazania wyceny za 1 szt., natomiast w kolumnie „M” wymagane jest wskazanie ceny za oferowane opakowanie handlowe.**

**Pytanie 43 -Część 47-52 -** Czy Zamawiający dopuści przylepiec nawinięty na rolkę z klejem akrylowym?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 44- Część 53-56 -**Czy Zamawiający dopuści przylepiec z klejem akrylowym, posiadający proste wykończenie brzegów?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 45 - Część 57-59 -**Czy Zamawiający dopuści przylepiec z klejem akrylowym?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 46 - Część 63-65 -** Czy Zamawiający dopuści opaskę podtrzymującą dzianą, wiskozową?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 47 - Część 74-76 -** Czy Zamawiający dopuści opaskę gipsową o czasie wiązania 3min bądź 5-6min, czas moczenia w wodzie 8-10sek, opaska z gazy 20 nitkowej?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 48 -Część 79 -**Czy Zamawiający dopuści syntetyczny podkład podgipsowy w rozmiarze 15cm x 3m?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 49 -Część 83 -**Czy Zamawiający dopuści wycenę za gazę bawełnianą pakowaną 100mb z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający nie określił sposobu konfekcjonowania asortymentu i dopuszcza opakowania o wielkości 100 mb. Dodatkowo wskazujemy, iż Formularz asortymentowo-cenowy w kolumnie „F” wymaga wskazania wyceny za 1 mb, natomiast w kolumnie „M” wymagane jest wskazanie ceny za oferowane opakowanie handlowe. Zamawiający jednocześnie odsyła do zapisów Rozdziału XIII Siwz – tj. Opis sposobu obliczenia ceny.**

**Pytanie 50- Część 90** -Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a' 12szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź na zapytanie:** Zamawiający nie określił sposobu konfekcjonowania asortymentu i dopuszcza opakowanie po 12 saszetek.. Dodatkowo wskazujemy, iż Formularz asortymentowo-cenowy w kolumnie „F” wymaga wskazania wyceny za 1 saszetkę, natomiast w kolumnie „M” wymagane jest wskazanie ceny za oferowane opakowanie handlowe. Zamawiający jednocześnie odsyła do zapisów Rozdziału XIII Siwz – tj. *Opis sposobu obliczenia ceny.*

**Pytanie 51 -Część 91-92** - Czy Zamawiający dopuści przyklepic mający w składzie 50% miazga drzewna + 50% poliester?

**Odpowiedź na zapytanie:** Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.

**Pytanie 52 -Część 93-94** - Czy Zamawiający dopuści przyklepic z folią z mikroperforacją?

**Odpowiedź na zapytanie:** Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.

**Pytanie 53-** Czy Zamawiający w Części 13 oraz 14 wymaga zaofierowania sterylnej, antystatycznej, matowej i elastycznej folii polietylenowej o grubości 0,05 mm z klejem akrylowym posiadająca min 10 cm szerokie części nieprzylepne z obu stron folii oraz papier zabezpieczający ze znacznikiem uwalniania linera stosowane podczas aplikacji, niepalna (I klasa palności), opakowanie indywidualne: papier-folia, która jest wyrobem medycznym klasy IIa i posiada Certyfikat CE jednostki notyfikowanej? Pozostałe parametry zgodne z zapisami SWIZ.

**Odpowiedź na zapytanie:** Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.

**Pytanie 54** - Czy Zamawiający wymaga w Części 15 i 16 wymaga zaofierowania bakteriobójczej folia chirurgiczna z poliestru z jodoforem w warstwie klejącej i jest wyrobem medyczny klasy III oraz posiada właściwy certyfikat CE jednostki notyfikowanej. Folia posiada potwierdzenie działania bakteriobójczego opublikowanymi badaniami klinicznymi na ponad 1000 pacjentów.

Pozostałe parametry zgodne z zapisami SWIZ.

**Odpowiedź na zapytanie:** Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.

**Pytanie 55** - Czy Zamawiający w Części 98-102 wymaga zaofierowania sterylnych, przezroczystych półprzepuszczalnych opatrunków do mocowania kaniul obwodowych, które są wyrobami medycznymi klasy IIa, oraz posiadają potwierdzenie bariery folii dla wirusów =>27nm przez niezależne laboratorium na podstawie badań statystycznie znamiennej ilości próbek (min 32)? każdy pojedynczy opatrunek posiada opakowanie typu folia-folia. Pozostałe parametry zgodne z zapisami SWIZ.

**Odpowiedź na zapytanie:** Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.

**Pytanie 56-** Czy Zamawiający w Części 99 wymaga zaofierowania sterylny poliuretanowy opatrunek do mocowania kaniul obwodowych u dzieci z wycięciem, szerokim aplikatorem (min. 3 cm) i dwoma paskami włókninowymi? Pozostałe parametry zgodne z zapisami SWIZ.

**Odpowiedź na zapytanie:** Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.

**Pytanie 57-** Czy Zamawiający w Części 101 dopuści do zaofierowania sterylny przezroczysty półprzepuszczalny opatrunek do mocowania kaniul obwodowych z jedną laminowaną metką i z jednym szerokim laminowanym paskiem włókninowym z wycięciem? Pozostałe parametry zgodne z zapisami SWIZ.

**Odpowiedź na zapytanie:** Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.

**Pytanie 58-Dotyczy Części nr 28**– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie i wycenę w ofercie siatek o wielkości porów 1x1,25 mm i masie siatki 50g/m<sup>2</sup> w rozmiarze 6 x 11 cm lub 7,5 x 15 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź na zapytanie:** Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.

**Pytanie 59-Dotyczy Części nr 29**– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie i wycenę w ofercie siatek o wielkości porów 1x1,25 mm i masie siatki 50g/m<sup>2</sup>, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź na zapytanie:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 60 - Dotyczy Części nr 87**– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie i wycenę w ofercie wacików neurochirurgicznych z nitką w rozmiarze 2,0cm x 4,0 cm lub 2,5 cm x 5,0 cm?

**Odpowiedź na zapytanie:** Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.

**Pytanie 61- Dotyczy Części nr 88**– Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofierowanie i wycenę w ofercie wacików neurochirurgicznych z nitką w rozmiarze 4,0 cm x 7,0 cm?

**Odpowiedź na zapytanie:** Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.

**Pytanie 62-** Dotyczy wzoru umowy - zwracamy się z prośbą o dopisanie do umowy adresów mailowych do osób odpowiedzialnych za zamówienia, zarówno po stronie Zamawiającego jak i wykonawcy.

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.**

**Pytanie 63 - Poz. nr 5-6, 8-9, 10-12** – W celu zapobiegania rozsypywania się kompresów w czasie otwierania podczas zabiegu oraz w celu ułatwienia liczenia czy Zamawiający wymaga, aby kompresy były przewiązane po 10 sztuk?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 64 - Poz. nr 10-12** – Czy Zamawiający oczekuje aby na każdym opakowaniu oprócz etykiety głównej powinna znajdować się metka samoprzylepna z nazwą producenta, numerem katalogowym artykułu, datą ważności i numerem serii (do dokumentacji medycznej pacjenta)?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 65- Poz. nr 17** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania tuperów spełniających wymagania SIWZ w rozmiarze 13x13cm w opakowaniach a' 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 66- Poz. nr 18** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania tuperów spełniających wymagania SIWZ pakowanych w opakowania a' 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 67- Poz. nr 19** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania tuperów spełniających wymagania SIWZ w rozmiarze 34x34cm w opakowaniach a' 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 68 - Poz. 53-55** – Czy Zamawiający oczekuje aby zaofiarowane przylepce nawinięte były na szpulę z ogranicznikami chroniącymi je przed zabrudzeniami oraz posiadały nazwę produktu na szpuli co umożliwia ich identyfikację?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 69 -Poz. 53-55** – Czy Zamawiający oczekuje aby zaofiarowane przylepce pakowane były indywidualnie a' 1 szt. w kartonik chroniący przed zabrudzeniem i zawierający pełną identyfikację produktu?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 70 -Poz. 57-61** – Czy Zamawiający oczekuje aby zaofiarowane przylepce nawinięte były na szpulę z ogranicznikami chroniącymi je przed zabrudzeniami oraz posiadały nazwę produktu na szpuli co umożliwia ich identyfikację?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 71 -Poz. 57-61** – Czy Zamawiający oczekuje aby zaofiarowane przylepce pakowane były indywidualnie a' 1 szt. w kartonik chroniący przed zabrudzeniem i zawierający pełną identyfikację produktu?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 72 -Poz. 74-76** – czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania opasek gipsowych nawiniętych na tekturowy rulonik (ulegający biodegradacji) ułatwiający modelowanie i nakładanie opaski?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 73-Poz. 79** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania syntetycznego podkładu podgipsowego w rozmiarze 15 cm x 3 m?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 74-Poz. 106** – czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania opatrunku pod rurkę tracheostomijną w rozmiarze 8x8cm pakowanego w opakowania a' 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza propozycję z przeliczeniem ilości zgodnych z zapotrzebowaniem ilościowym asortymentu. Wskazujemy, jednocześnie, iż przy dokonaniu przeliczeń należy kierować się wskazaniem zapisanym w Rozdziale XIII Siwz pod hasłem „Uwaga”.**

**Pytanie 75 - Rozdział XVII SIWZ § 6** – Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”? Uzasadnione jest aby przesłanką naliczenia kary umownej była zwłoka (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie

pa

lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.”

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 76- Część nr 43** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Proszek pochodzenia roślinnego do użycia jako wchłaniany środek hemostatyczny, pomagający w tamowaniu krwawień podczas zabiegów chirurgicznych. Rozpylany, wchłaniany proszek hemostatyczny z utlenionej regenerowanej celulozy, do wyboru bez lub z aplikatorem 10 cm lub laparoskopowym, min 38 cm. Ilość w opakowaniu handlowym – 3 g.

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy. Rozmiar aplikatora będzie zamawiany zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.**

**Pytanie 77-** Dotyczy część A pozycja 28:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie obok istniejących zapisów: Makroporowatej siatki przepuklinowej do beznapięciowych zabiegów chirurgicznych, przeznaczona do otwartej i przezpachwinowej oraz otwartej, brzusznej, pozaotrzewnowej naprawy przepukliny. Monofilament polipropylen, wielkość porów: 2x2,4mm, gęstość powierzchni 46 gram na metr kwadratowy. Możliwość dopasowania siatki do ściany brzucha poprzez przycinanie siatki bez efektu strzępienia. Siatka transparentna z ulepszoną wizualizacją ułatwiająca umieszczanie i mocowanie. Wymiary siatki: 15x8 cm.

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 78-** Dotyczy część A pozycja 29:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie obok istniejących zapisów: Makroporowatej siatki przepuklinowej do beznapięciowych zabiegów chirurgicznych, przeznaczona do otwartej i przezpachwinowej oraz otwartej, brzusznej, pozaotrzewnowej naprawy przepukliny. Monofilament polipropylen, wielkość porów: 2x2,4mm, gęstość powierzchni 46 gram na metr kwadratowy. Możliwość dopasowania siatki do ściany brzucha poprzez przycinanie siatki bez efektu strzępienia. Siatka transparentna z ulepszoną wizualizacją ułatwiająca umieszczanie i mocowanie. Wymiary siatki: 15x15 cm.

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 79-** Dotyczy część A pozycja 30:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie obok istniejących zapisów: Syntetycznej siatki z poliestru wielowłóknowego, hydrofilowej, do metody Robbinsa - Rutkova, składającej się z korka i łątki (półwchłaniany korek z poliestru i kwasu polimlekowego z monofilamentową łątką poliestrową) Gramatura 117g/m<sup>2</sup>, grubość 0,7mm, rozmiar porów 1,7 x 1,3 mm, średnica 8 cm .

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 80 -** Czy Zamawiający w Pakiecie nr 41 pod pojęciem „Opatrunek hemostatyczny wchłaniany (w ciągu 7-14 dni), typu Surgicel Fibrillar lub równoważny” rozumie i będzie wymagał gazę hemostatyczną z oksydowanej regenerowanej celulozy, zawartość grupy karboksylowej 18–21%, pH 2,5–3,5 udokumentowane badaniem klinicznym IN VIVO, bakteriobójczość na szczepy MRSA, MRSE, PRSP, VRE – udokumentowana badaniem przedklinicznym IN VITRO i wpisana do instrukcji użytkowania?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 81-** Czy Zamawiający w Pakiecie nr 42 pod pojęciem „Wchłaniałna sterylna gaza hemostatyczna utleniona regenerowana celuloza typu Surgicel Original lub równoważna” rozumie i będzie wymagał gazę hemostatyczną z oksydowanej regenerowanej celulozy, zawartość grupy karboksylowej 18–21%, pH 2,5–3,5 udokumentowane badaniem klinicznym IN VIVO, bakteriobójczość na szczepy MRSA, MRSE, PRSP, VRE – udokumentowana badaniem przedklinicznym IN VITRO i wpisana do instrukcji użytkowania?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 82- Część nr 17-19 (Tupfery):**

Czy Zamawiający dopuści tupfery z gazy 17 – nitkowej?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 83 -Część nr 20 (Tupfery):**

Czy Zamawiający oczekuje zaferowania tupferów wykonanych z gazy 17 – nitkowej, kształt „groszek”?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 84- Część nr 21 (Opatrunki jałowe do ran powierzchniowych i głębokich):**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'100 sztuk?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający nie określił sposobu konfekcjonowania asortymentu i dopuszcza opakowanie po 100 sztuk. Dodatkowo wskazujemy, iż Formularz asortymentowo-cenowy w kolumnie „F” wymaga wskazania wyceny za 1 sztukę, natomiast w kolumnie „M” wymagane jest wskazanie ceny za oferowane opakowanie handlowe. Zamawiający jednocześnie odsyła do zapisów Rozdziału XIII Siwz – tj. Opis sposobu obliczenia ceny.**



**Pytanie 85 -Część nr 22-24 (Opatrunki jałowe do ran powierzchniowych i głębokich):**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'50 sztuk?

**Odpowiedź na zapytanie:** Zamawiający nie określił sposobu konfekcjonowania asortymentu i dopuszcza oferowaną wielkość opakowania. Dodatkowo wskazujemy, iż Formularz asortymentowo-cenowy w kolumnie „F” wymaga wskazania wyceny za 1 sztukę, natomiast w kolumnie „M” wymagane jest wskazanie ceny za oferowane opakowanie handlowe. Zamawiający jednocześnie odsyła do zapisów Rozdziału XIII Siwz – tj. *Opis sposobu obliczenia ceny.*

**Pytanie 86 -Część nr 25-26 (Opatrunki jałowe do ran powierzchniowych i głębokich):**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'25 sztuk?

**Odpowiedź na zapytanie:** Zamawiający nie określił sposobu konfekcjonowania asortymentu i dopuszcza oferowaną wielkość opakowania. Dodatkowo wskazujemy, iż Formularz asortymentowo-cenowy w kolumnie „F” wymaga wskazania wyceny za 1 sztukę, natomiast w kolumnie „M” wymagane jest wskazanie ceny za oferowane opakowanie handlowe. Zamawiający jednocześnie odsyła do zapisów Rozdziału XIII Siwz – tj. *Opis sposobu obliczenia ceny.*

**Pytanie 87 -Część nr 28-29 (Siatki przepuklinowe):**

Czy Zamawiający dopuści siatki o gramaturze 80g/m<sup>2</sup> i wielkości porów 0,92mm?

**Odpowiedź na zapytanie:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 88 -Część nr 30 (Siatki przepuklinowe):**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie tych pozycji do osobnego pakietu, celem zwiększenia konkurencyjności postępowania?

**Odpowiedź na zapytanie:** Zamawiający zwraca uwagę, iż pozycja jest oddzielną częścią zamówienia.

**Pytanie 89 -Część nr 37 (Opatrunki do mocowania drenów i cewników dożylnych i epiduralnych):**

Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 80mm x 58 mm?

**Odpowiedź na zapytanie:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 90- Część nr 53-55 (Przylepce na włókninie):**

Czy Zamawiający dopuści przylepiec z hypoalergicznym klejem akrylowym, który nie powoduje uczuleń w kontakcie ze skórą pacjenta?

**Odpowiedź na zapytanie:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 91- Część nr 56 (Przylepce na włókninie):**

Czy Zamawiający dopuści przylepiec w rozmiarze 5 m x 25 mm, z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź na zapytanie:** Zamawiający dopuszcza propozycję z przeliczeniem ilości zgodnych z zapotrzebowaniem ilościowym asortymentu. Wskazujemy, jednocześnie, iż przy dokonaniu przeliczeń należy kierować się wskazaniem zapisanym w Rozdziale XIII Siwz pod hasłem „Uwaga”.

**Pytanie 92 -Część nr 57-59 (Przylepce na jedwabiu):**

Czy Zamawiający dopuści przylepiec z hypoalergicznym klejem akrylowym, który nie powoduje uczuleń w kontakcie ze skórą pacjenta?

**Odpowiedź na zapytanie:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 93 -Część 62 (Opaski tkane):**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'40 sztuk?

**Odpowiedź na zapytanie:** Zamawiający nie określił sposobu konfekcjonowania asortymentu i dopuszcza opakowanie po 40 szt. Dodatkowo wskazujemy, iż Formularz asortymentowo-cenowy w kolumnie „F” wymaga wskazania wyceny za 1 sztukę, natomiast w kolumnie „M” wymagane jest wskazanie ceny za oferowane opakowanie handlowe. Zamawiający jednocześnie odsyła do zapisów Rozdziału XIII Siwz – tj. *Opis sposobu obliczenia ceny.*

**Pytanie 94 -Część 74-76 (Opaski gipsowe i podkłady podgipsowe):**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania opasek gipsowych nawiniętych na szpulę z tworzywa sztucznego, z perforacją ułatwiającą namakanie opasek – materiał, z którego wykonana jest szpula nie ulega zniszczeniu lub deformacji podczas odciskania opaski z nadmiaru wody i nakładania opatrunku?

**Odpowiedź na zapytanie:** Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 95 -Część 77-79 (Opaski gipsowe i podkłady podgipsowe):**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'12 sztuk?

**Odpowiedź na zapytanie:** Zamawiający nie określił sposobu konfekcjonowania asortymentu i dopuszcza opakowanie po 12 sztuk. Dodatkowo wskazujemy, iż Formularz asortymentowo-cenowy w kolumnie „F” wymaga wskazania wyceny za 1 sztukę, natomiast w kolumnie „M” wymagane jest wskazanie ceny za oferowane opakowanie handlowe. Odsyłamy jednocześnie do zapisów Rozdziału XIII Siwz – tj. *Opis sposobu obliczenia ceny.*

**Pytanie 96 -Część 79 (Opaski gipsowe i podkłady podgipsowe)**

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 15cm x 3m?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 97 -Część 93-94 (Przylepce chirurgiczne)**

Czy Zamawiający dopuści przylepiec chirurgiczny 100 % celuloza?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 98 - dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 5 wzoru umowy został dodany podpunkt c) o następującej (lub podobnej) treści: „*zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3% - pod warunkiem uzgodnienia zmiany cen w aneksie do umowy.*”?

Dodanie powyższego zdania nie zagraża interesom Zamawiającego. Chodzi o to, aby zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zachował możliwość podjęcia w przyszłości decyzji w sprawie ewentualnej zmiany cen w szczególnych okolicznościach takich jak inflacja lub znaczna zmiana kursów walut. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy projektu umowy.**

**Pytanie 99 -Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 lit. A), b) i c) wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?**

Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „*kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.*”

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy projektu umowy.**

**Pytanie 100-** Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.*”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy projektu umowy.**

**Pytanie 101 -** Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1, 2:

1. Zamawiającemu przysługują kary umowne:

a) w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień opóźnienia w stosunku do terminu, o którym mowa w §2 ust. 1, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru,

b) w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień opóźnienia w stosunku do terminu, o którym mowa w §2 ust. 2, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru,

c) w wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanego przedmiotu zamówienia za każdy dzień opóźnienia dostawy w stosunku do terminu, o którym mowa w § 4 ust 4, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego przedmiotu zamówienia,

d) w wysokości 0,5% wartości brutto złożonego zamówienia w przypadku dostarczenia asortymentu niezgodnego z umową, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto asortymentu dostarczonego niezgodnie z umową.

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy projektu umowy.**

**Pytanie 102 - Kompresy niejako - poz 1-3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Kompresu gazowego niejako 20-to nitkowego?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 103 - Kompresy niejako- poz 1-3**

Czy Zamawiający może określić czy wymaga kompresu gazowego jałowego w opakowaniu po 2 szt. w opakowaniu jednostkowym?

**Odpowiedź na zapytanie: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie 104 - Kompresy sterylne z nitką RTG- poz 10-12**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie Kompresu gazowego jałowego 20-to nitkowego?

**Odpowiedź na zapytanie: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.**

mi

**Pytanie 105 - Kompresy sterylne z nitką RTG- poz 10-12**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kompresu gazowego 8- warstwowego?

**Odpowiedź na zapytanie: Zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 106 - Kompresy sterylne z nitką RTG- poz 10-12**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kompresu gazowego w opakowaniu po 2 szt. w opakowaniu jednostkowym?

**Odpowiedź na zapytanie: Zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 107 - Opatrunki jałowe do ran powierzchniowych i głębokich poz 21-26**

Czy Zamawiający wymaga opatrunku hipoalergicznego posiadającego klej akrylowy?

**Odpowiedź na zapytanie: Zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 108 - Opatrunki jałowe do ran powierzchniowych i głębokich poz 21-26**

Czy Zamawiający wymaga opatrunku hipoalergicznego sterylizowanego radiacyjnie?

**Odpowiedź na zapytanie: Zgodnie z Siwz.**

**Pytanie 109 - Opatrunki do mocowania drenów i cewników dożylnych poz 37**

Czy Zamawiający wymaga Samoprzylepnego jałowego opatrunku posiadającego dodatkową podkładkę chłonną?

**Odpowiedź na zapytanie: Zgodnie z Siwz.**

**UWAGA!**

1. Zamawiający informuje, iż udzielona odpowiedź jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców.
2. Wykonawca składający ofertę w zakresie przedmiotu zamówienia, na którą Zamawiający udzielił pozytywnej odpowiedzi powinien w formularzu ofertowym powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania) i w razie konieczności odpowiednio dostosować treść formularza ofertowego do składanej oferty.

**UWAGA!!**

**WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY INFORMUJE, IŻ ULEGA ZMIANIE TERMIN  
SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT**

**NA DZIEŃ 08.11.2019 r.**

**GODZINY ORAZ SPOSÓB SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT POZOSTAJĄ BEZ ZMIAN.**

**Z poważaniem,**

DYREKTOR  
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego  
w Łodzi

*Anna Płotnicka-Mieloch*

25