Kraków, dnia 17.05.2021 r.

Nr sprawy: DFP.271.28.2021.AB

**Do wszystkich Wykonawców biorących udział w postępowaniu**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę różnych materiałów medycznych oraz dezynfekcyjnych.

Zgodnie z art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych przedstawiam odpowiedzi na pytania wykonawców oraz zgodnie z art. 137 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych modyfikuję specyfikację warunków zamówienia:

**Pytanie 1**

Dotyczy część nr 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanej maski? Półmaska filtrująca FFP 2 NR bez zaworu o budowie kubełkowej (3 wymiarowej). Wykonana z 5 warstw włóknin polipropylenowych o łącznej gramaturze 155 g/m2, wyposażona w sztywnik nosowy metalowy umieszczony pomiędzy warstwami maski. Rozmiar 15,5 cm x 10,5 cm, z bezlateksowymi gumkami. Półmaska zaklasyfikowana jako środek ochrony indywidualnej kategorii III typu FFP2 NR zgodnie
z rozporządzeniem UE 2016/425. Oferowana półmaska posiada wyniki testów przeprowadzonych przez niezależne laboratorium na zgodność z normą EN 14683:2019 + AC:2019 typ IIR oraz certyfikat zgodności z EN 149:2001+A1:2009. Na każdej pojedynczej sztuce nadrukowany znak CE z numerem jednostki notyfikowanej. Wyrób pakowany indywidualnie w opakowanie foliowe, następnie
z kartonowy dyspenser po 50 szt. Okres trwałości: 3 lata.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 2**

Z powodu sposobu oceny ofert zawartym w punkcie 14.1, gdzie wagę stanowi 100% Prosimy
o dopuszczenie poniższych zestawów do portu do długoterminowej chemioterapii - dzięki temu Zamawiający uzyska warunki konkurencyjności cenowej - Pytanie do cz.2/1 Port do TK i MRI wykonany z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego z cewnikiem o dł. 63 cm, poliuretanowym
o rozmiarze 6F, z komorą zapobiegająca powstawaniu skrzeplin (bez martwych stref), wycięcia
w podstawie poru (ułatwienie dla personelu przy obsłudze portu), 3 otwory mocujące wypełnione silikonem, szybkość przepływu kontrastu 5ml/s, mebrana obniżona, cewnik niepodłączoney na trwałe Waga portu: 4,9 g, Wysokość portu: 12.1mm Podstawa 26.7 mm , średnica membrany 12,7 mm
– wyposażenie : mechanizm mocujący cewnik igła tępa , igła hubera zakrzywina 22 g, Igła prosta
22 g , igła wprowadzająca 18 G, rozrywalna koszulka, prowadnica ,drenem oraz zaciskiem G20x20) kontrast i PSIdo 325; Maksymalna ilość wkłuć: igły 19/20G - 1000 wkłuć, igły 22G - 1500 wkłuć,
• Pacjent z portem może być skutecznie skanowany w systemie MR w następujących warunkach: statyczne pole magnetyczne 1,5 - Tesla(1,5T), 3- Tesla (3T), 7- Tesla (7T), maksymalny przestrzenny gradient pola 4500G/cm(45T/m).

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia.

**Pytanie 3**

Z powodu sposobu oceny ofert zawartym w punkcie 14.1, gdzie wagę stanowi 100% Prosimy
o dopuszczenie poniższych zestawów do portu do długoterminowej chemioterapii - dzięki temu Zamawiający uzyska warunki konkurencyjności cenowej - Pytanie cz2/2 Port do TK,MRI wykonany
z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego z cewnikiem o dł. 63 cm, poliuretanowym o rozmiarze 8F, z komorą zapobiegająca powstawaniu skrzeplin (bez martwych stref), wycięcia w podstawie poru (ułatwienie dla personelu przy obsłudze portu), 3 otwory mocujące wypełnione silikonem, szybkość przepływu kontrastu 5ml/s , mebrana obniżona, cewnik niepodłączoney na trwałe Waga portu:
4,9 g, Wysokość portu: 12.1mm Podstawa 26.7 mm , średnica membrany 12,7 mm – wyposażenie: mechanizm mocujący cewnik igła tępa , igła hubera zakrzywina 22 g, Igła prosta 22 g, igła wprowadzająca 18 G , rozrywalna koszulka, prowadnica, igła ze skrzydełkami, drenem oraz zaciskiem G20x20 ) kontrast i PSIdo 325; Maksymalna ilość wkłuć: igły 19/20G - 1000 wkłuć, igły 22G - 1500 wkłuć, • Pacjent z portem może być skutecznie skanowany w systemie MR w następujących warunkach: statyczne pole magnetyczne 1,5 - Tesla(1,5T), 3- Tesla (3T), 7- Tesla (7T), maksymalny przestrzenny gradient pola 4500G/cm (45T/m).

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia.

**Pytanie 4**

Z powodu sposobu oceny ofert zawartym w punkcie 14.1, gdzie wagę stanowi 100% Prosimy
o dopuszczenie poniższych zestawów do portu do długoterminowej chemioterapii - dzięki temu Zamawiający uzyska warunki konkurencyjności cenowej - Pytanie cz.2/3 Port do TK,MRI - wykonany
z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego z cewnikiem o dł. 63 cm, poliuretanowym o rozmiarze 6F, z komorą zapobiegająca powstawaniu skrzeplin (bez martwych stref), wycięcia w podstawie poru (ułatwienie dla personelu przy obsłudze portu), 3 otwory mocujące wypełnione silikonem, szybkość przepływu kontrastu 5ml/s, mebrana obniżona, cewnik niepodłączoney na trwałe, Waga portu:
4,9 g, Wysokość portu: 12.1mm Podstawa 26.7 mm , średnica membrany 12,7 mm – wyposażenie: mechanizm mocujący cewnik igła tępa, igła hubera zakrzywina 22 g, Igła prosta 22 g, igła wprowadzająca 18 G, rozrywalna koszulka, prowadnica, drenem oraz zaciskiem G20x20 kontrast
i PSIdo 325).strzykawka; • Maksymalna ilość wkłuć: igły 19/20G - 1000 wkłuć, igły 22G - 1500 wkłuć, • Pacjent z portem może być skutecznie skanowany w systemie MR w następujących warunkach: statyczne pole magnetyczne 1,5 - Tesla(1,5T), 3 - Tesla (3T), 7 - Tesla (7T), maksymalny przestrzenny gradient pola 4500G/cm (45T/m).

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia.

**Pytanie 5**

Pytanie dla części 2 – poz. 1, 2, 3: Czy zamawiający dopuści Skład zestawu obłożenia: - 1 x serweta Protect na stół narzędziowy 100 x 150 cm (opakowanie zestawu), - 1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm, - 1 x serweta przylepna Protect 75 x 90 cm 2-częściowa, - 1 x serweta przylepna Protect 175 x 170 cm, - 1 x Peha - instrument Nożyczki preparacyjne Metzenbaum 14,5 cm, - 1 x Peha® -instrument Kleszczyki anatomiczne proste typu Pean 14 cm, - 1 x Peha® -instrument Kleszczyki anatomiczne zagięte typu Halsted- Mosquito 12,5 cm, - 1 x Peha® -instrument Kleszczyki anatomiczne proste typu Halsted-Mosquito 12,5 cm, - 1 x Peha® -instrument Imadło chirurgiczne Mayo Hegar 12 cm,
- 1 x Peha®-instrument Hak do ran typu Senn Miller 16 cm, - 1 x Peha-instrument Pęseta chirurgiczna Adson 12 cm, - 1 x kleszczyki plastikowe proste do mycia pola operacyjnego 14 cm, zielone,
- 1 x uchwyt Velcro 2 x 23 cm, - 10 x Telacomp kompres z gazy z nitką RTG 7,5 x 7,5 cm 12 warstw 17 nitek, - 5 x Medicomp extra kompres z włókniny 5 x 5 cm 6 warstw, 30 g/m², - 10 x Medicomp extra kompres z włókniny 10 x 10 cm 6 warstw, 30 g/m², - 3 x Pagasling tupfer z gazy No. 3 (śliwka) 20 x 20 cm, 20 nitek, - 1 x Cosmopor E opatrunek pooperacyjny 7,2 x 5 cm, - 1 x Cosmopor E opatrunek pooperacyjny 10 x 6 cm, - 1 x pojemnik plastikowy 250 ml (9,3 x 5,4 cm), przeźroczysty z podziałką,
- 1 x skalpel jednorazowy Nr 11.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia.

**Pytanie 6**

Pytanie do części 2 Zamawiający użył patentu i opisu charakterystycznego dla jednego wykonawcy
(np. silikonowe uszy) i dlatego w przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o merytoryczne uzasadnienie z podaniem powodu niedopuszczenia proponowanego asortymentu do niniejszego postępowania.

**Odpowiedź:**

Wymogi postawione w opisie przedmiotu zamówienia podyktowane są potrzebami Zamawiającego.

**Pytanie 7**

Pytanie do części 2 W przypadku ilości wkłuć Zamawiający nie określił wymagania przy jakim ciśnieniu oraz przy użyciu jakiej igły membrana ma wytrzymać min. 2900 wkłuć. Aby w tym zakresie spełnić ten parametr należałoby porównać identyczne parametry użyte do badania wytrzymałości membrany
na przecieki. Silikonowa membrana zaproponowana przez Wykonawcę zapewnia integralność
na ciśnienie rzędu 200 KPa (ISO 10555-6 §4.5.3). Dla igieł 19/20G - 1000 wkłuć, igły 22G - 1500 wkłuć, Prosimy o dopuszczenie igieł spełniających normy ciśnieniowe ISO 10555

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia.

**Pytanie 8**

Załączam pytania do postępowania nr DFP.271.28.2021.AB

**Odpowiedź:**

W przedmiotowym postępowaniu komunikacja wykonawców z Zamawiającym odbywa się
za pośrednictwem kanału elektronicznej komunikacji: http://www.jednolitydokumentzamowienia.pl/. Wykonawca zwraca się o wyjaśnienie treści specyfikacji wyłącznie przez platformę EPZ. Miejscem przeznaczonym do zadawania pytań o wyjaśnienie treści specyfikacji jest zakładka „Pytania”. Treść załącznika nie została Zamawiającemu przekazana w miejscu do tego przeznaczonym.

**Pytanie 9**

Część nr 11 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie jednorazowych półmasek filtrujących bez zaworu wydechowego, KN95 (poziom filtracji BFE98%). 4 warstwowe półmaski filtrujące KN95. Wyrób medyczny klasy 1 typ II, zapewniające wysoką filtrację BFE oraz PFE przy bardzo niskich oporach oddychalności. Produkt medyczny zgodny z normą EN:14683:2019, zgłoszony do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych i Środków Biobójczych. Maski posiadają europejskie badania Intertek oraz deklaracje zgodności CE zgodne z dyrektywą wyrobów medycznych 93/42/EEC. Maski produkowane w kraju.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 10**

Pytanie dotyczy Części nr 8 poz. 1: Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie
do zaoferowania w ww. pozycji rękawic lateksowych, pudrowanych. Pozostałe wymagania zgodnie
z SWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 11**

Pytania do wzoru umowy: Wnosimy o modyfikację § 2 ust 2 projektu umowy poprzez dookreślenie minimalnego zakresu realizacji umowy. Uzasadnienie: Zgodnie z zaleceniami Komisji Europejskiej zawartymi w dokumencie „Zamówienia publiczne – porady dla osób odpowiedzialnych za udzielanie zamówień publicznych dotyczących unikania najczęstszych błędów popełnianych w projektach finansowanych z europejskiego funduszu strukturalnego i inwestycyjnych: (s. 38 i 39) „Odpowiednio przygotowana specyfikacja powinna być łatwa do zrozumienia dla oferenta i dla zainteresowanych stron.” Powyższe zalecenia należy stosować w każdym postępowaniu, nie tylko tych, które
są realizowane z udziałem środków z POIŚ. (E. Grabowska-Szweicer, I. Granecka, P. Granecki Postępowanie wykonawcy w zamówieniach publicznych. Komentarz praktyczny, tryby zamówieniowe, dokumenty przetargowe, postępowanie odwoławcze wyd. 1, rok 2018, wydawnictwo C.H. Beck).

**Odpowiedź:**

Minimalny zakres realizacji umowy został określony w § 4 ust. 9 umowy. Wzór umowy w zakresie § 2 ust. 2 nie ulega zmianie.

**Pytanie 12**

Pytania do wzoru umowy: Wnosimy o modyfikację § 2 projektu umowy poprzez oddanie do niego ust. 3 o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdomiesięcznie nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.” Uzasadnienie: Pandemia COVID-19 - w zrozumiały sposób - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotykające szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przezwyciężyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia
na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych."

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 13**

Pytania do wzoru umowy: Wnosimy o wykreślenie § 4 ust. 6 z projektu umowy. Uzasadnienie: Zgodnie z art. 552 ustawy Kodeks Cywilny w zw. z art. 139 ust. 1 ustawy Praw Zamówień Publicznych celem przepisu zawartego w Kodeksie Cywilnym, który zgodnie z poglądem doktryny stanowi lex specialis
w stosunku do art. 490 KC (S. Buczkowski, w: Komentarz KC, t. II, 1972, s. 1281; C. Żuławska,
w: Komentarz do KC, Ks. III, t. II, 2011, s. 50–51; Z. Gawlik, w: Kidyba, Komentarz KC, t. III, cz. 2, 2014, s. 93; Z. Banaszczyk, w: Pietrzykowski, Komentarz KC, t. II, 2015, s. 298; J. Jezioro, w: Gniewek, Machnikowski, Komentarz KC, 2014, s. 1112; wyr. SA w Szczecinie z 9.10.2013 r., I ACa 364/13) jest minimalizacja ryzyka po stronie Wykonawcy zobowiązanego do wcześniejszego spełnienia świadczenia, zaś zwłoka Zamawiającego w zapłacie ceny jest efektem naruszenia przez niego podstawowego obowiązku zapłaty ceny, wynikającego z art. 535 KC. Mając powyższe na uwadze niezasadnym wydaje się przystanie przez Wykonawcę na propozycję ograniczenia jego uprawnienia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 14**

Pytania do wzoru umowy: Wnosimy o modyfikację § 4 ust. 5 projektu umowy poprzez wykreślenie
z jego treści lit. a) i w konsekwencji dodanie ust. 10 o treści: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.” Uzasadnienie: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane
są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku
ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności
z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 15**

Pytania do wzoru umowy: Wnosimy o modyfikację § 4 projektu umowy poprzez dodanie ust.
11 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub
w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego
o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.” Uzasadnienie: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić,
że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 16**

Pytania do wzoru umowy: Wnosimy o modyfikację przewidzianych projektem umowy wysokości kar umownych w ten sposób że: a) W § 7 ust. 2 i 3 określić ja na poziomie 5 % wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy brutto; Uzasadnienie: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego
w zw. z art. 8 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 poz. 2019, ze zm.) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 17**

Pytania do wzoru umowy: Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 7 projektu umowy poprzez dookreślenie,
iż w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego
w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności,
a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii. Uzasadnienie: Podkreślamy, iż zgodnie z treścią art. 15r1 ust. 1 Ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem
i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych
„W okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego
w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia wykonawcy lub
z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy. Jednocześnie Zamawiający informuje,
że kary umowne będą naliczane indywidualnie, z uwzględnieniem stanu epidemii związanego
z wystąpieniem COVID-19.

**Pytanie 18**

Pytania do wzoru umowy: Wnosimy o modyfikację § 11 ust. 1 poprzez dodanie do jego treści in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 19**

Część 11 Czy Zamawiający dopuści składnie zamówienia raz w miesiącu i związku z tym stworzenie stoku na co najmniej 1 miesiąc? Zamówienia muszą być składane z miesięcznym wyprzedzeniem. Jest to spowodowane zapotrzebowaniem na półmaski filtrujące produkcji 3M, które jako podstawowe produkty w zabezpieczeniu pracowników służby zdrowia są dostarczane raz w ciągu miesiąca.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 20**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Części nr 4 cząsteczek embolizacyjnych
o następujących parametrach: • Wykonane z kopolimeru akrylowego sieciowanego z żelatyną wieprzową, • Objętość sfer 1 ml oraz 2 ml, • Idealna kulistość zapewnia precyzyjne i całkowite zamknięcie naczynia krwionośnego, • Jednolite, bez osobnych powłok, • Hydrofilne, • Posiadają zdolność kompresji i powrotu do pierwotnego kształtu po opuszczeniu mikrocewnika,
• Biokompatybilne i obojętne biologicznie – brak reakcji zapalnych, alergicznych, nie ulegają metabolizowaniu, • Brak efektu sklejania się poszczególnych sfer, • Sfery przezroczyste, • Dostępne rozmiary (µm): 40 – 120; 100 – 300; 300 – 500; 500 – 700; 700 – 900; 900 – 1200, • Dostarczane
w strzykawkach poliwęglanowych 20ml z wkręcanym zabezpieczeniem, • Oznaczenie rozmiaru kodowane kolorem na etykietach. Udzielenie pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytanie umożliwi nam wzięcie udziału w w/w postępowaniu i zaoferowanie Zamawiającemu sprzętu najnowszej generacji i o najwyższej jakości z powodzeniem stosowanego w wielu wiodących ośrodkach na terenie Europy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 21**

Dotyczy: Część nr 10 Poz. nr 1 Pałeczki pakowane są w opakowaniu po 25 sztuk. Czy zamawiający dopuści ofertę w przeliczeniu na opakowania? Czy zamawiający może potwierdzić, iż ma na myśli pałeczki niesterylne?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga podania ceny za sztukę zgodnie z arkuszem cenowym. Zamawiający nie określa sposobu pakowania produktów. Zamawiający potwierdza, że wymaga pałeczek niesterylnych

**Pytanie 22**

Dotyczy: Część nr 10 poz. nr 2 Czy zamawiający dopuści narzędzie do pobierania próbek
z endometrium o długości 250 mm z mechanizmem zabezpieczającym przed cofnięciem się tłoka strzykawki?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 23**

Dotyczy zapisów SWZ Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy."?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z ustawą z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych, w oparciu o którą prowadzone jest przedmiotowe postępowanie, Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie wykonawcę do złożenia oświadczenia, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy zgodnie z pkt. 6.3 SWZ.

**Pytanie 24**

Zadanie 11 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania masek przeznaczonych do procedur medycznych i chirurgicznych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia.

**Pytanie 25**

Zadanie 11 Zwracamy się z pytaniem do Zamawiającego czy zgodnie z normą 149:2001 Zamawiający wymaga aby na każdej masce była uwidoczniona nazwa producenta, znakowanie identyfikujące typ maski, numer i rok publikacji normy oraz CE wraz z numerem jednostki notyfikowanej? Zwracamy się z prośbą aby w przypadku postawienia takiego wymogu, Zamawiający w celu potwierdzenia uwidocznienia powyższego oznakowania wymagał dostarczenia próbek oferowanego produktu? Tylko weryfikacja próbek pozwoli Zamawiającemu na określenie spełnienia powyższych wymogów.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia.

**Pytanie 26**

Zadanie 11 Biorąc pod uwagę fakt że maseczki spełniają swoje właściwości tylko w momencie gdy ściśle przylegają do twarzy, zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy chcąc zapewnić szczelność podczas użytkowania, wymaga aby maseczki oprócz zacisku nosowego posiadały również dodatkową piankową uszczelką oraz klips z możliwością regulacji do połączenia gumek z tyłu głowy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia.

**Pytanie 27**

Zadanie 11 Czy Zamawiający kierując się Dyrektywą Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącą wyrobów medycznych wymaga aby każda maska była pakowana indywidualnie
w opakowania zawierające instrukcję użytkowania?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia.

**Pytanie 28**

Zadanie 11 Zwracamy się z prośbą o możliwość złożenia oferty na produkt równoważny: Półmaska filtrująca FFP3 NR zgodna z wymaganiami normy EN 149:2001 + A1:2009 o działaniu aktywno-pasywnym, w kształcie maski medycznej, bez zaworu, o niskich oporach oddechowych poprawiających komfort oddychania, w kształcie maski medycznej, wielowarstwowa, warstwy wewnętrzna i zewnętrzna wykonane z włókniny osłonowej typu Spund-Bond, warstwy filtracyjne wykonane z włókniny filtracyjnej typu Melt-Blown, o potwierdzonej skuteczności filtracji wobec areozoli i cząstek stałych
na poziomie ≥ 99%, poziom filtracji bakteryjnej BFE ≥ 99% oraz o potwierdzonej skuteczności filtracji na poziomie cząsteczki koronawirusa. Maska ze zintegrowanym zaciskiem nosowym, zabezpieczonym piankową uszczelką oraz z systemem doszczelnienia podbródka. Mocowana na gumki z klipsem do ich połączenia w celu zapewnienia ścisłego przylegania do twarzy oraz eliminacji ucisku uszu. Nieuczulająca, przeznaczona do użycia na 8 godzin. Oznakowanie na masce zgodnie z w/w normą. Produkt do użytku w środowisku medycznym zgodny z norma EN 14683 typ I, II, IIR, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I, zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych i Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie sposobu dokonywania zgłoszeń i powiadomień dotyczących wyrobów (Dz. U. z 2016 r. poz. 210). Dla zapewnienia wymaganej czystości biologicznej każda sztuka pakowana osobno.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 29**

Czy zamawiający w pakiecie 2 pozycji 1 dopuści Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą
i obudową wykonaną z poliksymetylenu z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych
do mocowania portu. Port w rozmiarze 26x21x10mm i wadze 5,5g, objętość wypełnienia 0,4ml. Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy cewnik w rozmiarze o średnicy 1,02x2,16mm 6,5 Fr o długości 60 cm. Port posiada unikalne znakowanie radiologiczne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający 7 Fr, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber 22G x 0,7 mm o dł. 25 mm, urządzenie
do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca 18Gx70 mm, prowadnik "J"(60 cm) w podajniku umożliwiającym obsługę jedną ręką, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie
do 325PSI. Dodatkowo w zestawie bezpieczna wysokociśnieniowa igła Hubera z przedłużką
z możliwością obsługo jedną ręką 20Gx20mm , sterylne obłożenie, bezlateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel, bańka Raulersona.W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka. Dodatkowo zestaw do zakładania portu, w skład którego wchodzi: - 1 x serweta na stół narzędziowy 100 x 150 cm (opakowanie zestawu), - 1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm, - 1 x serweta przylepna 75 x 90 cm 2-częściowa, - 1 x serweta przylepna 175 x 170 cm, - 1 x Nożyczki preparacyjne Metzenbaum 14,5 cm, - 1 x Pęseta chirurgiczna standardowa prosta
14 cm, - 1 x Kleszczyki anatomiczne proste typu Pean 14 cm, - 1 x Kleszczyki anatomiczne zagięte typu Halsted- Mosquito 12,5 cm, - 1 x Kleszczyki anatomiczne proste typu Micro-Mosquito 12,5 cm,
- 1 x Imadło chirurgiczne Mayo Hegar 12 cm, - 1 x Hak do ran typu Senn Miller 16 cm, - 1 x kleszczyki plastikowe proste do mycia pola operacyjnego 14 cm, zielone, - 1 x uchwyt rzepowy przylepny 2 x 23 cm, - 10 x kompres z gazy z nitką RTG 7,5 x 7,5 cm 12 warstw 24 nitek, - 5 x kompres z włókniny
5 x 5 cm 6 warstw, 30 g/m², - 10 x kompres z włókniny 10 x 10 cm 6 warstw, 30 g/m², - 3 x tupfer
z gazy No. 3 (śliwka) 20 x 20 cm, 20 nitek, - 1 x opatrunek pooperacyjny 7,2 x 5 cm, - 1 x opatrunek pooperacyjny 10 x 6 cm, - 1 x pojemnik plastikowy 250 ml (9,3 x 5,4 cm), przeźroczysty z podziałką,
- 1 x skalpel jednorazowy Nr 11,

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 30**

Czy zamawiający w pakiecie 2 pozycji 2 dopuści Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą
i obudową wykonaną z poliksymetylenu z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych
do mocowania portu. Port w rozmiarze 31x22x12mm i wadze 7,7g, objętość wypełnienia 0,6ml. Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy lub poliuretanowy cewnik o średnicy 1,2 x 2,4 mm 7,2 Fr Port posiada unikalne znakowanie radiologiczne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca, prowadnica typu J, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie
do 325PSI. Dodatkowo w zestawie wysokociśnieniowa igła Hubera z przedłużką 20Gx20mm lub 22Gx20 mm, sterylne obłożenie, bezlateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel.
W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka. Dodatkowo zestaw do zakładania portu, w skład którego wchodzi: - 1 x serweta na stół narzędziowy 100 x 150 cm (opakowanie zestawu), - 1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm, - 1 x serweta przylepna 75 x 90 cm 2-częściowa, - 1 x serweta przylepna 175 x 170 cm, - 1 x Nożyczki preparacyjne Metzenbaum 14,5 cm, - 1 x Pęseta chirurgiczna standardowa prosta 14 cm, - 1 x Kleszczyki anatomiczne proste typu Pean 14 cm, - 1 x Kleszczyki anatomiczne zagięte typu Halsted- Mosquito 12,5 cm, - 1 x Kleszczyki anatomiczne proste typu Micro-Mosquito 12,5 cm, - 1 x Imadło chirurgiczne Mayo Hegar 12 cm, - 1 x Hak do ran typu Senn Miller 16 cm, - 1 x kleszczyki plastikowe proste do mycia pola operacyjnego 14 cm, zielone, - 1 x uchwyt rzepowy przylepny 2 x 23 cm, - 10 x kompres z gazy z nitką RTG 7,5 x 7,5 cm 12 warstw 24 nitek, - 5 x kompres z włókniny 5 x 5 cm 6 warstw, 30 g/m², - 10 x kompres z włókniny 10 x 10 cm 6 warstw, 30 g/m², - 3 x tupfer z gazy No. 3 (śliwka) 20 x 20 cm, 20 nitek, - 1 x opatrunek pooperacyjny 7,2 x 5 cm, - 1 x opatrunek pooperacyjny 10 x 6 cm, - 1 x pojemnik plastikowy 250 ml (9,3 x 5,4 cm), przeźroczysty z podziałką, - 1 x skalpel jednorazowy Nr 11,

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 31**

Czy zamawiający w pakiecie 2 pozycji 3 dopuści Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą
i obudową wykonaną z poliksymetylenu z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych
do mocowania portu. Port w rozmiarze 26x21x10mm i wadze 5,5g, objętość wypełnienia 0,4ml. Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy cewnik w rozmiarze o średnicy 1,2 x 2,4mm
7,2 Fr o długości 60 cm. Port posiada unikalne znakowanie radiologiczne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. Port z zestawem do wprowadzania.
W skład zestawu wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający
7 Fr, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber 22G x 0,7 mm o dł. 25 mm, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca 18Gx70 mm, prowadnik "J"(60 cm)
w podajniku umożliwiającym obsługę jedną ręką, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny
na ciśnienie do 325PSI. Dodatkowo w zestawie bezpieczna wysokociśnieniowa igła Hubera
z przedłużką z możliwością obsługo jedną ręką 20Gx20mm , sterylne obłożenie, bezlateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel, bańka Raulersona.W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka. Dodatkowo zestaw do zakładania portu, w skład którego wchodzi: - 1 x serweta na stół narzędziowy 100 x 150 cm (opakowanie zestawu), - 1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm, - 1 x serweta przylepna 75 x 90 cm 2-częściowa, - 1 x serweta przylepna 175 x 170 cm, - 1 x Nożyczki preparacyjne Metzenbaum 14,5 cm, - 1 x Pęseta chirurgiczna standardowa prosta 14 cm, - 1 x Kleszczyki anatomiczne proste typu Pean 14 cm, - 1 x Kleszczyki anatomiczne zagięte typu Halsted- Mosquito 12,5 cm, - 1 x Kleszczyki anatomiczne proste typu Micro-Mosquito 12,5 cm, - 1 x Imadło chirurgiczne Mayo Hegar 12 cm, - 1 x Hak do ran typu Senn Miller 16 cm,
- 1 x kleszczyki plastikowe proste do mycia pola operacyjnego 14 cm, zielone, - 1 x uchwyt rzepowy przylepny 2 x 23 cm, - 10 x kompres z gazy z nitką RTG 7,5 x 7,5 cm 12 warstw 24 nitek, - 5 x kompres z włókniny 5 x 5 cm 6 warstw, 30 g/m², - 10 x kompres z włókniny 10 x 10 cm 6 warstw, 30 g/m²,
- 3 x tupfer z gazy No. 3 (śliwka) 20 x 20 cm, 20 nitek, - 1 x opatrunek pooperacyjny 7,2 x 5 cm,
- 1 x opatrunek pooperacyjny 10 x 6 cm, - 1 x pojemnik plastikowy 250 ml (9,3 x 5,4 cm), przeźroczysty z podziałką,- 1 x skalpel jednorazowy Nr 11, Uzasadnienie: dopuszczenie w/w sprzętu pozwoli
na złożenie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej z wysokiej jakości sprzętem medycznym używanym w wielu klinikach w całej Polsce.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 32**

Pytanie dotyczy Części nr 7 poz. nr 4 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z części nr 7 poz. nr 4 do odrębnej Części co pozwoli na złożenie ofert większej ilości Wykonawców i zwiększy konkurencyjność cenową ofert.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 33**

Część 1 Poz.1 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd ma posiadać filtr wbudowany
na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem.

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

**Pytanie 34**

Część 1 Poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 1 ml (mała objętość martwa) trzyczęściowej, jednorazowej, sterylnej, z polipropylenu , bezigłowej z końcówką typu Luer, wyposażona w trzpień w gumowym uszczelniaczu tłoka, który minimalizuje objętość martwą strzykawki, Wnętrzne strzykawki zawierająca silikonową powłokę. Uszczelniacz tłoka nie zawierający lateksu. Strzykawka nie zawiera ftalanów, posiada pierścień zabezpieczający tłok przed przypadkowym wysunięciem tłoka. Podziałka co 0,01 ml, na przeźroczystym cylindrze. Logo producenta na cylindrze. Opakowanie 100 sztuk.

**Odpowiedź:**
Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający zmienił opis przedmiotu zamówienia w części 1 poz. 3, 5.

**Pytanie 35**

Część 1 Poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej 1ml, bezpiecznej, z wbudowaną igłą w rozmiarze 25 G x 16 mm lub 0,45 x 10 mm lub 0,4 x 12,5 mm do wyboru Zamawiającego , wykonana z polipropylenu, wyposażona w trzpień w gumowym uszczelniaczu tłoka, który minimalizuje objętość martwą strzykawki, z mechanizmem umożliwiającym nieodwracalne schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki, czytelna i trwała dobrze widoczna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, sterylna. Możliwość łatwego odłamania tłoka po zabezpieczeniu igły. Na opakowaniu jednostkowym informacja o braku lateksu, op. 100 szt.

**Odpowiedź:**
Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający zmienił opis przedmiotu zamówienia w części 1 poz. 3, 5.

**Pytanie 36**

Pakiet 11 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie półmaski filtrującej FFP2 z warstwą bakteriobójczą, certyﬁkowana jako środek ochrony indywidualnej, do ochrony dróg oddechowych przed pyłami, bakteriami i wirusami, niwelująca uciążliwe zapachy. Maska 5-warstwowa, 3-panelowa, mocowana
na elastyczne gumki z regulacją, z usztywnieniem w okolicy nosa, miękką wkładką 3D chroniącą nos, bez zaworu wydechowego, wolna od lateksu, silikonu i PVC. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP2
wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji > 94%, cząsteczek o wielkości 0,6 μm), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/425. Pakowana indywidualnie w opakowanie foliowe?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza

**Pytanie 37**

Zadanie 1, pozycja 2 Prosimy o dopuszczenie igły z ostrzem ściętym pod kątem 40 - 45 st. Pozostałe parametry bez zmian

**Odpowiedź:**
Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 38**

Zadanie 1, pozycja 3 Prosimy o dopuszczenie zaoferowania alternatywnej strzykawki 1 ml (mała objętość martwa). Trzyczęściowa, jednorazowa, sterylna, z poliwęglanu, bezigłowa z końcówką typu Luer Lock lub typu Luer. Wnętrze strzykawki powleczone olejem silikowowym. Uszczelniacz tłoka nie zawierający lateksu. Strzykawka nie zawiera ftalanów, nie posiadająca pierścienia zabezpieczającego tłok przed przypadkowym wysunięciem tłoka. Podziałka co 0,01 ml, na przeźroczystym cylindrze. Opakowanie 100 sztuk.

**Odpowiedź:**
Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 39**

Zadanie 1, pozycja 3 Prosimy o dopuszczenie zaoferowania alternatywnej strzykawki
1 ml (do podawania małych dawek leku). Trzyczęściowa, jednorazowa strzykawka 1 ml ze skalą co 0,01 ml, cylinder i tlok wykonane z polipropylenu (jak strzykawki z wyboru do podaży cytostatyków), bez igły, z końcówką Luer. Wnętrze strzykawki powleczone olejem silikonowym, uszczelniacz tłoka nie zawierający lateksu, nie zawierająca ftalanów, z pierścieniem zabezpieczającym przed wysuwaniem się tłoka, opakowanie 120 szt.

**Odpowiedź:**
Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 40**

Zadanie 1, pozycja 4 Prosimy o dopuszczenie zaoferowania alterantywnej jałowej strzykawki trzyczęściowej z końcówką luer-lock, wyposażonej w gumowy korek, pojemność 3 ml, tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi, czarna niezmywalna, jednostronna skala co 0,1ml , logo producenta i typ strzykawki na cylindrze, opakowanie 200 szt. Sterylizacja R.

**Odpowiedź:**
Zamawiający nie dopuszcza

**Pytanie 41**

Zadanie 1, pozycja 4 Prosimy o dopuszczenie zaoferowania alternetywnej strzykawki jednorazowego użytku,trzyczęściowej, koncentrycznej,Luer, o pojemności 3 ml skala 0,1 ml. Strzykawka jest nietoksyczna, bez zawartości latexu, PCV, DEHP, bisphenol A, wykonana tlok i cylinder: polipropylen, cylinder nawilżony olejem silikonowym, zielony korek dla lepszej wizualizaji poziomu plynu. sterylizowana EO. Tlok niekontrastujący, bialy.Trwala niezmywalna skala w kolorze czarnym bez rozszerzenia.Logo producenta strzykawki na cylindrze. Oferowane strzykawki 3 cz. sa o 30 % lżejsze od standardowo dostarczanych strzykawek czyli generują o 30 % mniej dopadów i pozwalają tym samym o 30% zredukować koszty utylizacji odpadów medycznych Op. 100szt.

**Odpowiedź:**
Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie 42**

Zadanie 1, pozycja 5 Prosimy o dopuszczenie alterantywnego zamkniętego systemu do pobierania
z worków i butelek, z odpowietrzeniem zabezpieczonym klapką, z hydrofobowym filtem wlotu powietrza, mozliwość użycia 7 dni lub 200 aktywacji, wyposażony w zawór bezigłowy z płaską powierzchnią do dezynfekcji, umożliwiająca bezigłowe dostrzyknięcie i pobieranie płynu z worka. Zawór posiadający objętość wypełnienia 0,5ml. Na boku przyrządu okrągły filtr zabezpieczony klapką. Bez zawartości DEHP, lateksu, PCV, BisfenolA, pakowany pojedynczo, jałowy, sterylizowany EO.

**Odpowiedź:**
Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 43**

Dotyczy pkt 10.2.3.1 SWZ Czy na potwierdzenie spełnienia wymagań Zamawiający dopuści również oświadczenie autoryzowanego dystrybutora?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza. Pkt. 10.2.3.1 otrzymał następujące brzmienie:

10.2.3.1. Materiały firmowe – np. foldery, katalogi, materiały informacyjne, karty charakterystyki, ulotki, instrukcje lub wyciągi z instrukcji, dokumentacje techniczne, świadectwa rejestracji, oświadczenia producenta, oświadczenie autoryzowanego dystrybutora – potwierdzające, że oferowane wyroby/materiały spełniają wymagania określone przez Zamawiającego

Zamawiający prosi o zaznaczenie w złożonych materiałach firmowych, których części i pozycji (wynikających z załącznika nr 1a do SWZ) przedstawiony materiał dotyczy.

**Pytanie 44**

Dotyczy par. 9 ust 1 wzoru umowy Ze względu na 36 miesięczny okres obowiązywania umowy zwracamy się z prośbą o odstąpienie od zapisu stanowiącego par. 9 ust 1a, zgodnie z którym Zamawiający może odstąpić od umowy w przypadku bezskutecznego upływu terminu określonego
w par. 6 ust 2 (uzupełnienie/wymiana towaru na nowy wolny od wad), jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na powyższe prosimy o dodanie zastrzeżenia: „1. Szpital Uniwersytecki zastrzega sobie prawo odstąpienia od Umowy w części lub w całości, w terminie 30 dni od dnia powzięcia informacji,
o przypadkach, o których mowa poniżej tj.: a) Powtarzającego się co najmniej trzykrotnego bezskutecznego upływu terminu określonego w § 6 ust. 2 umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 45**

Dotyczy pkt. 3.8 SWZ Prosimy o doprecyzowanie jakiej ilości próbek i w jakim terminie będzie wymagał Zamawiający w celu ewentualnego przetestowania na etapie badania i oceny ofert. Informacja jest niezbędna w celu zabezpieczenia odpowiedniej ilości próbek.

**Odpowiedź:**

Zamawiający zastrzega sobie prawo zwrócenia się do wykonawców na etapie badania i oceny ofert
o udostępnienie próbnej ilości oferowanych produktów w celu ich przetestowania i sprawdzenia pod kątem spełniania postawionych dla przedmiotu zamówienia wymagań Zamawiającego. Wezwanie
o złożenie próbek o których mowa w pkt. 3.8 SWZ nastąpi tylko w wyjątkowej sytuacji, w przypadku pojawienia się wątpliwości Zamawiającego co do zgodności zaoferowanych produktów z opisem przedmiotu zamówienia.

W załączeniu przekazuję arkusz cenowy (załącznik 1a do specyfikacji) uwzględniający powyższe odpowiedzi i wprowadzone zmiany.