



**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY**

**85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75**

**Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia**

**Tel. 52/36-55-521, 52/36-55-352, 52/36-55-495, 52/36-55-296**

**ISO 27001: 2005**

**ISO 9001: 2008**

**ISO 14001: 2004**

**PN-N18001:2004**



**Fax 52/36-55-752**

NZZ/39/P/16

Bydgoszcz, dnia 25.08.2016 r.

Dotyczy: postępowania na dostawę drobnego i jednorazowego sprzętu medycznego, materiałów medycznych, obłożeń i siatek do zabiegów operacyjnych, narzędzi endoskopowych

### **Wszyscy Wykonawcy**

#### **Pytanie 1**

**Pakiet 7, pozycja 1-2**

Czy Zamawiający dopuści miski i baseny pakowane po 120 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

#### **Pytanie 2**

**Pakiet 7, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści kaczkę o pojemności 875 ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie 3**

**Dot. Grupy 13, poz. 1-4**

Czy Zamawiający dopuści siatki polipropylenowe o gramaturze 55 g/m<sup>2</sup>, grubości 0,36 mm oraz wielkości porów 1,5-1,7 mm pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie 4**

**Dot. Grupy 13, poz. 5-7**

Czy Zamawiający dopuści siatki polipropylenowe o gramaturze 70 g/m<sup>2</sup>, grubości 0,56 mm oraz wielkości porów 1,2-1,4 mm, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie 5**

**Grupa 3, poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści igłę iniekcyjną a`100 szt. w rozmiarze 0,45 x 16 mm.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie 6**

**Grupa 3, poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści igłę iniekcyjną a`100 szt. w rozmiarze 0,3 x 12 mm.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie 7**

**Grupa 3, poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści igłę iniekcyjną a`100 szt. w rozmiarze 0,4 x 12 mm.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 8**

Grupa 3, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści igłę iniekcyjną a`100 szt. w rozmiarze 0,45 x 22 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 9**

Grupa 3, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści igłę iniekcyjną a`100 szt. w rozmiarze 0,40 x 20 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 10**

Grupa 37

Czy Zamawiający dla zwiększenia konkurencyjności składanych ofert dopuści złożenie osobnej oferty na pozycję 4 grupy 22 i zaoferowanie klipsa o długości 165 i 230 cm, pozostałe zgodne z opisem.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 11**

Grupa 8 Siatki i taśmy do zabiegów operacyjnych ginekologicznych.

Czy Zamawiający dopuści w grupie 8 systemy o parametrach równoważnych, a mianowicie:

1. system do przedniej reperacji przepony moczowo – implant o anatomicznym kształcie, trapez z czterema ramionami, każde w plastikowej osłonce, materiał: polipropylen, monofilament, gramatura 45 g/m<sup>2</sup>, grubość siatki 0,34, grubość nici 0,15 mm, wielkość oczek splotu: 1 x 1,25 mm, porowatość 1500–1950 µm, rozmiar: ramiona dłuższe = po 19,5 cm, ramiona krótsze = po 18,0 cm, szerokość każdego ramienia 10 mm (± 1,0 mm), rozmiar trapezu: podstawy: 6 cm i 9 cm, wysokość 7,5 cm lub 9,0 cm (do wyboru przez Zamawiającego);
2. system do tylnej reperacji przepony moczowo – implant o kształcie anatomicznym, z polipropylenu monofilamentowego, z dwoma ramionami pokrytymi plastikową osłonką; o grubości 0,34 mm, grubości nici 0,15 mm, porowatości 1500–1950 µm; o gramaturze 45 g/m<sup>2</sup>, wielkość oczek splotu 1 x 1,25 mm; rozmiar: wysokość – 12 cm, szerokość – 6,3 cm, z dodatkową górą wypustką o wysokości 4 cm i szerokości 6,3 cm, długość każdego ramienia 17,5 cm, szerokość 10 mm (± 1,0 mm).
3. system do całkowitej reperacji przepony moczowo – implant o anatomicznym kształcie, z polipropylenu monofilamentowego, z sześcioma ramionami, każde w plastikowej osłonce; wysokość: 8 cm, szerokość 4 cm (górna) i 6 cm (dolna), wymiary ramion: górne dł. 20,5 cm, środkowe 19,5 cm, dolne 18,0 cm; grubość siatki 0,34 mm, grubość nici 0,15 mm, zagęszczenie oczek 55%, porowatość 1500–1950 µm, gramatura 45 g/m<sup>2</sup>.
4. system do slingoplastyki podcewkowej w leczeniu nietrzymania moczu (taśma do podwieszenia cewki moczowej przez otwory zasłonowe), z polipropylenu monofilamentowego, o długości 450 mm, szerokości 11 mm, grubości 0,34 mm, grubości nici 0,15 mm, wielkości oczek splotu: 1 x 1,25 mm, zagęszczenie oczek: 55% (± 5%), o gramaturze 45 g/m<sup>2</sup> i porowatości 1500–1950 µm, z dwóch stron jedwabne pętle w kolorze białym o długości 145 mm każda w celu zaczepienia do narzędzia, taśma w dwuczęściowej plastikowej osłonce, osłonki nie zachodzą na siebie w środkowej części taśmy, brzegi taśmy o miękkich, łagodnych, atraumatycznych zakończeniach.
5. system do slingoplastyki podcewkowej w leczeniu nietrzymania moczu (taśma do załonowego podwieszenia cewki moczowej), z polipropylenu monofilamentowego, o długości 450 mm, szerokości 11 mm, grubości 0,34 mm, grubości nici 0,15 mm, wielkości oczek splotu: 1 x 1,25 mm, zagęszczenie oczek: 55% (± 5%), o gramaturze 45 g/m<sup>2</sup> i porowatości 1500–1950 µm, z dwóch stron jedwabne pętle w kolorze białym o długości 145 mm każda w celu zaczepienia do narzędzia, taśma w dwuczęściowej plastikowej osłonce, osłonki nie zachodzą na siebie w środkowej części taśmy, brzegi taśmy o miękkich, łagodnych, atraumatycznych zakończeniach.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

### **Pytanie 12**

Grupa 9 Siatki i taśmy do zabiegów operacyjnych ginekologicznych.

Czy Zamawiający dopuści w grupie 9 systemy o parametrach równoważnych, a mianowicie:

1. system siatkowy do przedniej reperacji przepony moczowo – implant o anatomicznym kształcie, trapez z czterema ramionami, każde w plastikowej osłonce, materiał: polipropylen, monofilament, gramatura 45 g/m<sup>2</sup>, grubość siatki 0,34, grubość nici 0,15 mm, wielkość oczek splotu: 1 x 1,25 mm, porowatość 1500–1950 µm, rozmiar: ramiona dłuższe = po 19,5 cm, ramiona krótsze = po 18,0 cm, szerokość każdego ramienia 10 mm (± 1,0 mm), rozmiar trapezu: podstawy: 6 cm i 9 cm, wysokość 7,5 cm lub 9,0 cm (do wyboru przez Zamawiającego);
2. system siatkowy do tylnej reperacji przepony moczowo – implant o kształcie anatomicznym, z polipropylenu monofilamentowego, z dwoma ramionami pokrytymi plastikową osłonką; o grubości 0,34 mm, grubości nici 0,15 mm, porowatości 1500–1950 µm; o gramaturze 45 g/m<sup>2</sup>, wielkość oczek splotu 1 x 1,25 mm; rozmiar: wysokość – 12 cm, szerokość – 6,3 cm, z dodatkową górą wypustką o wysokości 4 cm i szerokości 6,3 cm, długość każdego ramienia 17,5 cm, szerokość 10 mm (± 1,0 mm).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Pytanie 13**

Czy Zamawiający dopuści w grupie nr 7 w poz. 1 i 2 wyroby w innych opakowaniach zbiorczych niż 100 sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie z odpowiednim przeliczeniem ilości.

### **Pytanie 14**

Dot. Grupy 3, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści igłę iniekcijną w rozmiarze 0,45 x 22?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Pytanie 15**

Pytanie nr 1 do pakietu nr 9, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie produktu o następujących właściwościach ?

System leczenia wypadania macicy. Jest wskazany w zabiegach naprawy wypadnięcia przedniego i szczytowego poprzez wzmocnienie struktur dna miednicy. Zabieg przeprowadzany jest za pomocą jednego nacięcia pochwy. Jest to system całkowicie jednorazowy, przeciwbrotowy pozwalający na precyzyjne połączenie pomiędzy implantem a więzadłem krzyżowo kolcowym posiadający 6 punktów mocowania o kącie 360 stopni. Siatka polipropylenowa, monofilamentowa, niewchłaniałna posiada 6 mm otwory w części centralnej. Łatwy do zidentyfikowania znak w części centralnej daje możliwość symetrycznego umieszczenia implantu pod środkową częścią cewki moczowej. Specjalnie zaprojektowany instrument pozwalające na bezpieczne i precyzyjne wszczepianie do więzadeł krzyżowo-kolcowych i wewnętrznych mięśni zasłonowych. System pętli na ramionach mocujących umożliwia dostosowanie naprężenia przy wsparciu podcewkowym. Parametry techniczne: grubość siatki-0,5 mm wielkość porów-0,5-1 µm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

### **Pytanie 16**

Pytanie nr 2 do pakietu nr 9, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie produktu o następujących właściwościach ?

System leczenia wypadania macicy. Jest wskazany w zabiegach naprawy wypadnięcia tylnego i szczytowego macicy poprzez wzmocnienie struktur dna miednicy. Zabieg przeprowadzany jest za pomocą jednego nacięcia pochwy. Jest to system jednorazowy, przeciwbrotowy pozwalający na precyzyjne połączenie pomiędzy implantem a strukturą więzadła krzyżowo –kolcowego dzięki kotwom TAS. Polipropylenowa, monofilamentowa i niewchłaniałna siatka posiada otwory 6 mm w części centralnej. Specjalnie zaprojektowany instrument pozwala na bezpieczne i precyzyjne wszczepianie do więzadeł krzyżowo-kolcowych. Parametry techniczne: grubość siatki-0,5 mm wielkość porów-0,5-1 µm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

### **Pytanie 17**

Grupa nr 17

Dotyczy Pkt. 2: Czy Zamawiający dopuści pojemnik pasujący do oferowanych optyk, o wymiarach zewnętrznych 321x90x45mm (pozostałe parametry bez zmian)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

**Pytanie 18**

Grupa 17

Dotyczy Pkt. 2: Czy Zamawiający wymaga by oferowany pojemnik wytrzymał znormalizowane warunki sterylizacji parowej, gazowej i nadtlaniem wodoru?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

**Pytanie 19**

GRUPA NR 11

Pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania obłożenia uniwersalnego o następującym składzie:

- 1 serweta na stolik narzędziowy wzmocniona 140 x 190 cm
- 1 serweta na stolik Mayo wzmocniona 80 x 145 cm
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym 150 x 240 cm (pad min. 50 x 75 cm)
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym 200 x 175 cm (pad min. 50 x 75 cm)
- 2 samoprzylepne serwety operacyjne z padem chłonnym 75 x 90 cm (pad min. 36 x 90 cm)
- 1 taśma samoprzylepna 10 x 50 cm
- 4 ręczniki celulozowe min. 30 x 33 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

**Pytanie 20**

GRUPA NR 11

Pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania obłożenia do operacji laryngologicznych o następującym składzie:

- 1 serweta na stolik narzędziowy wzmocniona 140 x 190 cm
- 1 serweta na stolik Mayo wzmocniona 80 x 145 cm
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym, typu „U” ("U" 6,5 x 40 cm) 125 x 150 cm (pad min. 40 x 45 cm)
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna z padem chłonnym 200 x 200 cm (pad min. 50 x 75 cm)
- 1 taśma samoprzylepna 10 x 50 cm
- 4 ręczniki celulozowe min. 30 x 33 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

**Pytanie 21**

GRUPA NR 11

Pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania obłożenia do operacji ginekologicznych o następującym składzie:

- 1 serweta na stolik narzędziowy wzmocniona 140 x 190 cm
- 1 serweta na stolik Mayo wzmocniona 80 x 145 cm
- 1 samoprzylepna serweta ginekologiczna z padem chłonnym, z otworem (9 x 12 cm) 290 x 250 cm (pad min. 50 x 140 cm)
- 1 nieprzylepna serweta do podłożenia pod pośladki 75 x 90 cm
- 1 przezroczysta samoprzylepna serweta do zakrycia okolicy odbytu 50 x 50 cm
- 1 taśma samoprzylepna 10 x 50 cm
- 4 ręczniki celulozowe 30 x 33 cm
- podkładów z perforacją co 50cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

**Pytanie 22**

GRUPA NR 11

Pozycja 1-3 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania obłożeń z włókniny pełnobarierowej, wodoszczelnej, absorpcyjnej, paroprzepuszczalnej, wytrzymałej na rozdarcia, 2 warstwowej, o gramaturze min. 55g/m<sup>2</sup>, w miejscach krytycznych dodatkowo pad chłonny (gramatura obszarów krytycznych min. 110g/m<sup>2</sup>), włóknina niepyląca, zgodna z normą PN-EN 13765 1-3, dla wymagań wysokich na całej powierzchni obłożenia jako obszaru krytycznego, chłonność min. 450% w miejscach padu chłonnego min. 950%, odporność na przenikanie cieczy >200cm H<sub>2</sub>O, włóknina miękka, przylegająca do pacjenta, kleje hypoalergiczne, opakowania obłożeń opisane min. nazwą zestawu, składem, nr katalogowym, zaopatrzone w podwójną etykietę samoprzylepną zawierającą min. kod EAN, LOT, nr katalogowy, datę ważności?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

**Pytanie 23**

GRUPA NR 12

Pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu o składzie wymaganym przez Zamawiającego, jednakże bez pozycji 6. – dwóch setonów 5x200cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

**Pytanie 24**

Pozycja 1-3 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania obłożeń z włókniny pełnobarierowej, wodoszczelnej, absorpcyjnej, paroprzepuszczalnej, wytrzymałej na rozdarcia, 2 warstwowej, o gramaturze min. 55g/m<sup>2</sup>, w miejscach krytycznych dodatkowo pad chłonny (gramatura obszarów krytycznych min. 110g/m<sup>2</sup>), włóknina niepyląca, zgodna z normą PN-EN 13765 1-3, dla wymagań wysokich na całej powierzchni obłożenia jako obszaru krytycznego, chłonność min. 450% w miejscach padu chłonnego min. 950%, odporność na przenikanie cieczy >200cm H<sub>2</sub>O, włóknina miękka, przylegająca do pacjenta, kleje hypoalergiczne, opakowania obłożeń opisane min. nazwą zestawu, składem, nr katalogowym, zaopatrzone w podwójną etykietę samoprzylepną zawierającą min. kod EAN, LOT, nr katalogowy, datę ważności, fartuchy chirurgiczne w zestawach (pakowane łącznie z zestawem) składane w sposób umożliwiający zachowanie sterylności podczas zakładania, rękawy zakończone elastycznymi mankietami z dzianiny, zapinane z tyłu na taśmę wielokrotnego użytku z możliwością przymocowania w dowolnej części fartucha na wysokości barku, nie powodującej zadrapań skóry, ani nie wrywającej włosów, w pasie wiązane na 2 pary troków, zaopatrzone w kartonik umożliwiający aseptyczne założenie fartucha i zapewnienie sterylności tyłu fartucha, wykonany z hydrofobowej włókniny SMMMS o gramaturze min. 40g/m<sup>2</sup>, wzmocniony w przedniej części i na rękawach z wstawkami zapobiegającymi przemakaniu, gramatura w części wzmocnionej min. 78g/m<sup>2</sup>?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

**Pytanie 25**

Grupa 17 poz. 2:

Czy Zamawiający może potwierdzić czy doszło do pomyłki, gdyż wymagane wymiary: 455x80x45mm (+/- 5mm), nie pasują optyki z poz. 1?

Czy właściwie wymiary to 290 x 80 x 50 (+/- 5mm)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza koszt o wymiarach 290x80x50 (+/- 5 mm).

**Pytanie 26**

Dotyczy Grupa 3, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści igłę iniekcyjną w rozmiarze 0,45 x 22?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 27**

Dotyczy Grupa 3, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści igły iniekcyjne w rozmiarze 0,45 x 22 mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 28**

dotyczące zapisów SIWZ rozdział II punkt 1 akapit 7 : Celem doprecyzowania zapisów SIWZ prosimy o informacje czy do oferty ma zostać załączony projekt umowy ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga załączenia projektu umowy.

**Pytanie nr 29**

dotyczące zapisów umowy - załącznik nr 3A, paragraf 1 ustęp 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie podanej kary do 0,4%, ale nie więcej niż 10 % wartości całej umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 30**

dotyczące zapisów SIWZ, rozdział IV, pkt 4\_ oraz zapisów umowy - załącznik nr 3A, paragraf 2 ustęp 4 oraz zapisów „kryterium oceny ofert rozdział VII pkt. 3.3 : Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin uzupełnienia depozytu wynosił 3 dni robocze?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 31**

dotyczące zapisów umowy - załącznik nr 3E, paragraf 4 ustęp 13: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie podanej kary do 1,9%, ale nie więcej niż 10 % wartości całej umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 32**

dotyczące zapisów umowy - załącznik nr 3E, paragraf 4 ustęp 16: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie podanej kary do 1,9%, ale nie więcej niż 10 % wartości całej umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 33** dotyczące zapisów umowy - załącznik nr 3E, paragraf 4 ustęp 16a: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie podanej kary do 1,9%, ale nie więcej niż 10 % wartości całej umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 34**

dotyczące zapisów umowy - załącznik nr 3E, paragraf 4 ustęp 20: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie podanej kary do 10% ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 35**

dotyczące zapisów umowy - załącznik nr 3E, paragraf 6 ustęp 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie podanej kary do 10% ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 36**

dotyczące opisu przedmiotu zamówienia - grupa 21, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie jednorazowych 3-stopniowych przeziernych poszerzań balonowych o średnicach 13.5 - 14.5 - 15.5 mm, do których napełniania wymagane jest ciśnienie:

2.5 - 4.0 - 6.0 atm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów.

**Pytanie nr 37**

dotyczące opisu przedmiotu zamówienia - grupa 21, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie jednorazowych 3-stopniowych przeziernych poszerzań balonowych o średnicach 16 - 17 - 18 mm, do których napełniania wymagane jest ciśnienie:

2.5 - 4.0 - 5.5 atm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów.

**Pytanie nr 38**

dotyczące opisu przedmiotu zamówienia - grupa 21, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie jednorazowych 3-stopniowych przeziernych poszerzań balonowych o średnicach 18 - 19 - 20 mm, do których napełniania wymagane jest ciśnienie:

2.5 - 3.5 - 5.0, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów.

**Pytanie nr 39**

dotyczące opisu przedmiotu zamówienia - grupa 21, pozycja 18

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie zaokrąglenia oferowanej liczby szczypcy w depozycie do pełnych opakowań handlowych producenta (opakowania po 20 sztuk), w górę do 40 szt. lub w dół do 20 szt.?

W przypadku zgody prosimy o podanie ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaokrąglenie liczby oferowanych szczypcy w depozycie do pełnych opakowań handlowych producenta w dół do 20 sztuk.

**Pytanie 40**

Dotyczy zapisów umowy załącznik nr 3E § 3 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą zmianę istniejącego zapisu:

„Za dzień zapłaty należności za przedmiot umowy będzie uważany dzień uznania rachunku Wykonawcy.”

Odpowiedź:

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 41**

Dotyczy zapisów umowy – załącznik 3E § 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

„Wykonawca ma prawo potrącać wymagalne odsetki ustawowe z uiszczonych przez Zamawiającego należności (jeżeli płatność nastąpiła po terminie wskazanym w § 3 ust.1 za dostarczony towar).Wykonawca poinformuje o wartości naliczonych odsetek wystawiając odpowiednią notę obciążeniową. Zamawiający zostanie wezwany do uregulowania płatności w wysokości równej skalkulowanego potrącenia”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 42**

Dotyczy zapisów umowy – załącznik 3E § 4 ust. 9 ust. a)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu załatwienia reklamacji z 4 na 5 dni roboczych od dnia pozytywnego jej rozpatrzenia?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 43**

Dotyczy zapisów umowy – załącznik nr 3E § 4 ust. 9 ust. b)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą zmianę istniejącego zapisu:

„w przypadku reklamacji jakościowej poprzez dostarczenie przedmiotu dostawy wolnego od wad w ciągu 7 dni roboczych od uznania reklamacji za zasadną.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 44**

Dotyczy zapisów umowy § 4 ust. 13,16,16a,20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 5% na 1%, z 2% na 0,5%, z 10% na 5% oraz z 15% na 5%?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 45**

Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 3a)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„nie dokona cesji wierzytelności wynikających lub związanych z realizacją niniejszej umowy, zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 46**

Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 15% na 5%?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 47**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o udzielenie informacji czy wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja bądź czy Zamawiający nie przekształca się w spółkę prawa handlowego?

Odpowiedź:

Wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja oraz Zamawiający nie przekształca się w spółkę prawa handlowego.

**Pytanie 48**

Czy Zamawiający dopuści w Grupie nr 8, poz. nr 1:

- 10 szt. systemów/ zestawów do przedniej reperacji przepony moczowo- płciowej, składający się z: siatki jednorodnej, niewchłaniającej, o anatomicznym kształcie, trapezy z czterema ramionami, pokrytymi plastikową osłonką, monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m<sup>2</sup>, porowatość max 1870 μm, długość dwóch ramion górnych po 16,5 cm, długość dwóch ramion dolnych po 18,5 cm, podstawa górna 5 cm, dolna 8 cm, wysokość implantu 8 cm (odległość między ramionami), wykonane w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, bez kaniul  
oraz
- 1 szt. igły wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, do implantacji w/w systemów/ zestawów ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, pod warunkiem , że zaoferowany przedmiot zamówienia będzie miał gramaturę niższą niż 48g/m<sup>2</sup>.

**Pytanie 49**

Czy Zamawiający dopuści w Grupie nr 8, poz. nr 2:

- 20 szt. systemów/ zestawów do tylnej reperacji przepony moczowo- płciowej, składający się z: siatki jednorodnej, niewchłaniającej, o anatomicznym kształcie, dwa ramiona pokryte plastikową osłonką, monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m<sup>2</sup>, porowatość max 1870 μm, długość ramion 20,75 cm każde, wysokość implantu 12 cm, szerokość 3,5 cm, wypustka: szerokość 3,5 cm, wysokość 4 cm, wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, wykonane w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), bez kaniul?  
oraz
- 1 szt. igły wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, do implantacji w/w systemów/ zestawów ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

**Pytanie 50**

Czy Zamawiający dopuści w Grupie nr 8, poz. nr 3:

- 5 szt. systemów/ zestawów do całkowitej reperacji przepony moczowo- płciowej, składających się z: siatki jednorodnej, niewchłaniającej, implant o anatomicznym kształcie- trapez z czterema ramionami pokrytymi plastikową osłonką i siatki o anatomicznym kształcie- dwa ramiona pokryte plastikową osłonką, o właściwościach siatki: monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m<sup>2</sup> , porowatość średnia 1000 μm, porowatość max 1870 μm, wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, wykonane w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), bez kaniul,  
oraz
- 2 szt. igieł wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, do implantacji w/w systemów/ zestawów ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 51**

Czy Zamawiający dopuści w Grupie nr 8, poz. nr 4:

- 20 szt. systemów/ zestawów do slingoplastyki, sterylna mini-taśma z monofilamentowego polipropylenu, wzmocniona, zakończona wąską końcówką w celu samozaczepienia się w tkankach, o parametrach: długość 6,6 cm, szerokość 1,1 cm,

W części środkowej	Na końcach
<b>grubość taśmy</b>	
0,33 mm	0,54 mm
<b>porowatość</b>	
1000 μm	698 μm
<b>gramatura</b>	
48 g/m <sup>2</sup>	175 g/m <sup>2</sup> ?

Brak dodatkowych nici, bez narzędzi do implantacji, bez osłonek.

Taśma jest przeznaczona do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu (SUI) typu I i II u kobiet z dostępu przezzasłonego z pojedynczym nacięciem skóry.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.



**Pytanie 52**

Czy Zamawiający dopuści w Grupie nr 8, poz. nr 5:

- 5 szt. systemów/ zestawów do slingoplastyki, sterylna mini-taśma z monofilamentowego polipropylenu, wzmocniona, zakończona wąską końcówką w celu samozaczeplenia się w tkankach, o parametrach: długość 6,6 cm, szerokość 1,1 cm,

W części środkowej	Na końcach
<b>grubość taśmy</b>	
0,33 mm	0,54 mm
<b>porowatość</b>	
1000 $\mu\text{m}$	698 $\mu\text{m}$
<b>gramatura</b>	
48 g/m <sup>2</sup>	175 g/m <sup>2</sup> ?

Bez dodatkowych nici, bez narzędzi do implantacji, bez osłonek.

Taśma jest przeznaczona do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu (SUI) typu I i II u kobiet z dostępem przezcaślonowego z pojedynczym nacięciem skóry.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 53****Dotyczy Grupy nr 8:**

W razie nie wyrażenia zgody na którąkolwiek z pozycji w Grupie nr 8, zwracamy się z uprzejmą prośbą o jej wydzielenie i utworzenie z niej/ ich odrębnej Grupy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 54****Czy Zamawiający dopuści w Grupie nr 9, poz. nr 1:**

- 10 szt. systemów/ zestawów do leczenia zaburzeń statyki narządów miednicy typu cystocele, składający się z: siatki jednorodnej, niewchłaniającej, o anatomicznym kształcie, trapezy z czterema ramionami, pokrytymi plastikową osłonką, monofilament, polipropylene, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m<sup>2</sup>, porowatość max 1870  $\mu\text{m}$ , długość dwóch ramion górnych po 16,5 cm, długość dwóch ramion dolnych po 18,5 cm, podstawa górna 5 cm, dolna 8 cm, wysokość implantu 8 cm (odległość między ramionami), wykonane w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, bez szybkozłączy, bez przeplecionej wzdłuż nici oraz
- 2 szt. igły wielorazowego użytku, o średnicy 4 mm, wyprofilowane heliakalnie, ze stali chirurgicznej, do implantacji w/w systemów/ zestawów ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, pod warunkiem, że zaoferowany przedmiot zamówienia będzie miał gramaturę niższą niż 48g/m<sup>2</sup>.

**Pytanie 55****Czy Zamawiający dopuści w Grupie nr 9, poz. nr 2:**

- 10 szt. systemów/ zestawów do leczenia zaburzeń statyki narządów miednicy typu rectocele i enterocele, składający się z: siatki jednorodnej, niewchłaniającej, o anatomicznym kształcie, dwa ramiona pokryte plastikową osłonką, monofilament, polipropylene, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m<sup>2</sup>, porowatość max 1870  $\mu\text{m}$ , długość ramion 20,75 cm każde, wysokość implantu 12 cm, szerokość 3,5 cm, wypustka: szerokość 3,5 cm, wysokość 4 cm, wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, wykonane w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), bez kotwiczek, bez szybkozłączy? oraz
- 1 szt. igły wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, o średnicy 4 mm, do implantacji w/w systemów/ zestawów, bez mechanizmu zwalniającego ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, pod warunkiem, że zaoferowany przedmiot zamówienia będzie miał gramaturę niższą niż 48g/m<sup>2</sup>.

**Pytanie 56**

Dotyczy grupy 11, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści obłożenie zgodne z wymaganiami SIWZ, z kieszenią na narzędzia pakowaną osobno?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

**Pytanie 57**

Dotyczy grupy 11, poz. 4

Czy Zamawiający wymaga, aby sterylne chłonne ręczniczki do osuszania rąk były pakowane pojedynczo?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

**Pytanie 58**

Dotyczy grupy 12, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do laparoskopii ginekologicznej, którego główna serweta ginekologiczna będzie w rozmiarze 260 cmx 235 cm? Pozostałe składowe zestawu zgodne z wymaganiami Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

**Pytanie 59**

Dotyczy projektu umowy:

Czy za dni robocze w rozumieniu wzorów umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy ?

Odpowiedź:

Tak.

**Pytanie 60**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 16 wzoru umowy stawka kary umownej 2% za każdy rozpoczęty dzień zwłoki została zrównana ze stawką kary umownej z § 4 ust. 17 wzoru umowy, czyli aby wynosiła 0,2 % za każdy rozpoczęty dzień zwłoki?

Uzasadnione jest aby stawki kar umownych obciążających Zamawiających i wykonawcę były takie same. Nie ma uzasadnienia aby stawka kary umownej obciążającej wykonawcę była wielokrotnie wyższa od stawki kary umownej obciążającej Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 61**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 18 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej ( lub podobnej ) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.” ?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 62**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 20 wzoru umowy wyrażenie „15% całkowitej wartości brutto przedmiotu niniejszej umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „15% niezrealizowanej wartości brutto przedmiotu niniejszej umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, zwłaszcza w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 63**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 5 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*Ponadto strony dopuszczają zmianę cen, jeżeli wskutek nadzwyczajnej zmiany stosunków utrzymywanie dotychczasowych cen groziłoby jednej ze stron rażącą stratą; zmiana cen wymaga zgody obu stron w formie aneksu 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 np. gwałtownej inflacji czy gwałtownej zmiany kursów walut. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP767/09, „*mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone*”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 64**

Dot. zapisów SIWZ pkt. 3.2. Grupa nr 1

Zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010 r. (Dz. U. nr 107 poz. 679) klasyfikacji i kwalifikacji wyrobów dokonuje wytwórca produktu. Poz. 1 w Grupie nr 1 wytwórca nie zaklasyfikował jako wyrób medyczny i zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych nie wystawiana jest deklaracja zgodności dla tego produktu ani inny dokument dopuszczający do obrotu. Powyższe nie dyskwalifikuje jednak w/w wyrobów z używania w placówkach leczniczych.

Dlatego zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie złożenia stosownego oświadczenia dot. pozycji 1 w Grupie nr 1, iż produkt ten nie został zaklasyfikowany jako wyrób medyczny w myśl Ustawy o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010 r. i nie posiada dokumentów dopuszczających do obrotu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 65**

Zadanie 22 poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 22 poz. 6 strzykawki o pojemności 5-6 ml zamiast 3 ml do wypełniania balonu w wymiennej gastrostomii, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

**Pytanie 66**

Dotyczy przedmiotu zamówienia – grupa 14

Czy Zamawiający dopuści w grupie 14 w miejsce pierwotnych parametrów łąty dziane poliestrowe, powlekane żelatyną, gdzie dodatkowo każde włókno powlekane jest monomerem PTFE w rozmiarze 1,5x7,5cm lub 2,5x12cm do wyboru przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza łąty dziane poliestrowe, powlekane żelatyną, gdzie dodatkowo każde włókno powlekane jest monomerem PTFE, rozmiar 2,5x 12 cm.

**Zamawiający**