Nr sprawy: DFP.271.51.2018.EP Kraków, dnia 27.04.2018r.

**Do wszystkich Wykonawców**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. **,,Dostawa materiałów neonatologicznych”**

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych przedstawiam odpowiedzi na pytania Wykonawców dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy zmieniam treść specyfikacji.

**Pytanie 1:**

W nawiązaniu do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia prosimy o odstąpienie od wymogu bezzwrotnego dostarczenia próbek dla asortymentu oferowanego w części nr 13 poz. 6 i 7 z uwagi na wartość tych pozycji. W przypadku niemożności odstąpienia od żądania próbek wnosimy o umożliwienie odbioru próbek po ich weryfikacji lub zaliczenie ich na poczet przyszłych dostaw w przypadku wyboru do realizacji.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie odstąpi od wymogu przedstawienia próbek.

**Pytanie 2:**

część 6 pozycja 2

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 3:**

Część 6: pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 do osobnego pakietu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 4:**

Część Nr 7

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający  zgodnie z rodz. 3 pkt. 3.2 SIWZ oczekuje zaoferowania produktów, które muszą być wyrobami medycznymi dopuszczonymi do obrotu i używania na terenie Polski zgodnie z postanowieniami ustawy z dnia 20.05.2010 roku o wyrobach medycznych.,

**Odpowiedź:**

Zamawiający potwierdza.

**Pytanie 5:**

Część nr 7

Czy Zamawiający oczekuje smoczków z osłonką aseptyczną, która zapobiega dotykaniu smoczka i gwarantuje czystość do końca stosowania produktu, tak jak obecnie dostarczane do Państwa placówki ?

**Odpowiedź:**

Dla zachowania czystości przed podaniem pokarmu dzieciom, zamawiający preferuje stosowanie smoczków z zatyczką.

**Pytanie 6:**

Część nr 7

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje smoczków sterylnych (produkt sterylny – produkt posiadający oznaczenie o sterylności (np. JAŁOWE, STERYLNE lub STERILE) i oznaczenie metody sterylizacji (np. EO – tlenek etylenu lub R – radiacyjnie lub inne)  z informacją umieszczoną na opakowaniu, tak jak wszystkie inne produkty sterylne np. igły, strzykawki, cewniki.

**Odpowiedź:**

Tak, zamawiający wymaga.

**Pytanie 7:**

Część nr 7

Prosimy o potwierdzenie zgodnie z informacją zawartą w formularzu cenowym Zamawiający wymaga smoczka o kształcie prostym nieprofilowanym.

**Odpowiedź:**

Tak, zamawiający wymaga smoczka prostego, nieprofilowanego.

**Pytanie 8:**

Część nr 8

Czy Zamawiający dopuści łyżki typu Miller o szerokości dł. 15 mm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.

**Pytanie 9:**

1. **Część 6 poz. 1**

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie ww. pozycji oraz utworzenie dla nich odrębnego pakietu. Taki zabieg umożliwi wzięcie udziału większej grupie wykonawców, a tym samym spowoduje osiągnięcie korzystniejszych cen.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 10:**

1. **Część 6 poz. 1**

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie przeźroczystego, bezigłowego zaworu dostępu żylnego z silikonową membraną wewnętrzną, która nie wystaje poza obręb koreczka, co wpływa na lepszą aseptykę pracy, bez mechanizmu sprężynowego (optymalny bardziej niż zawory mechaniczne, które powodują większą ilość infekcji), o przepływie 18,72 L/h (312 ml/min), wytrzymały na ciśnienie płynu 30 psi (2 bary), na ciśnienie zwrotne 60 psi (4 bary), objętość wypełnienia 0,085 ml, pakowany w sterylnym opakowaniu blister-pack.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 11:**

**Część 6:**

Prosimy Zamawiającego wyjaśnienie czy powierzchnia do dezynfekcji może zawierać poliwęglan?

**Odpowiedź:**

Nie może zawierać poliwęglanu.

**Pytanie 12:**

**Część 6 poz. 5, 6, 7**

Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy systemy bezigłowe mają być wyposażone w zdejmowalny przed aplikacją  protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

**Pytanie 13:**

**Część 6 poz. 1**  
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego o następujących parametrach , tak jak obecnie stosowany przez Zamawiającego: Zawór bezigłowy, system bezigłowy pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 200 użyć, obudowa przeźroczysta,   nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu,powierzchnia membrany od strony zaworuwejściowego typu żeński Luer lock  płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), membrana szczelnie zamykająca się, zapewniająca szczelność przed, w czasie i po użyciu, wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi, przepływ do 600 ml/min. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, objętość wypełnienia 0,1 ml, możliwość stosowania z lipidami, cytostatykami i lekami nowej generacji, wyposażony w zdejmowalny przed aplikacją  protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia, Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Pakowany w papier folię.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 14:**

**Część 6 poz.2**  
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego o następujących parametrach, tak jak obecnie stosowany przez Zamawiającego: Zawór bezigłowy, system bezigłowy pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 200 użyć, obudowa przeźroczysta w kolorze czerwonym dla rozróżnienia linii tętniczej,   nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu,powierzchnia membrany od strony zaworuwejściowego typu żeński Luer lock  płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), membrana szczelnie zamykająca się, zapewniająca szczelnośc przed, w czasie i po użyciu,  wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi, przepływ do 600 ml/min. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, objętość wypełnienia 0,1 ml, możliwość stosowania z lipidami, cytostatykami i lekami nowej generacji, wyposażony w zdejmowalny przed aplikacją protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia, Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Pakowany w papier folię.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 15:**

**Część 6 poz. 3**  
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu systemu do otwierania fiolek z lekami o następujących parametrach, tak jak obecnie stosowany przez Zamawiającego: System do otwierania fiolek z lekami o średnicy 20 mm zawierający port bezigłowy i pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 100 użyć, obudowa przeźroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenia silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), membrana szczelnie zamykająca się: zapewniająca szczelność przed, w czasie i po użyciu,wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie minimum -12,5 psi, sterylny, przystosowany do pracy z końcówką luer lock, możliwość pracy z końcówką luer slip.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 16:**

**Część 6 poz. 4**   
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu systemu do otwierania fiolek z lekami o następujących parametrach, tak jak obecnie stosowany przez Zamawiającego: System do otwierania fiolek z lekami o średnicy 13 mm zawierający port bezigłowy i pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 100 użyć, obudowa przeźroczysta, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenia silikonu, nie zawierająca metalu oraz lateksu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), membrana szczelnie zamykająca się: zapewniająca szczelność przed, w czasie i po użyciu wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie minimum -12,5 psi, sterylny, przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 17:**

**Część 6 poz.5**  
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego o następujących parametrach, tak jak obecnie stosowany przez Zamawiającego: System bezigłowy składający się z jednego zaworu bezigłowego o długości 13 cm, dren z PCV bez DEHP, objętość wypełnienia 0,3 ml i średnicy 1 mm, na drenie biały zacisk dla chwilowego zamknięcia światła, który zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu, pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 100 użyć, obudowa przeźroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), membrana szczelnie zamykająca się: zapewniająca szczelność przed, w czasie i po użyciu, wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie minimum -12,5 psi, sterylny, przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 18:**

**Część 6 poz.6**Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego o następujących parametrach, tak jak obecnie stosowany przez Zamawiającego: System bezigłowy składający się z dwóch zaworów bezigłowych o długości 23 cm, dren z PCV bez DEHP,  średnicy 1 mm, oraz objętości wewnętrznej 0,6 ml, na drenie białe zaciski dla chwilowego zamknięcia światła, które zapobiegają cofaniu się krwi i leków do drenu, pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 100 użyć, obudowa przeźroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), membrana szczelnie zamykająca się: zapewniająca szczelność przed, w czasie i po użyciu wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie minimum -12,5 psi, sterylny, przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami.

**Odpowiedź**:

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 19:**

**Część 6 poz. 7** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego o następujących parametrach, tak jak obecnie stosowany przez Zamawiającego: System bezigłowy składający się z trzech zaworów bezigłowych o długości 11,5 cm, dren z PCV bez DEHP, średnicy 1 mm, oraz objętości wewnętrznej 0,3 ml, na drenie białe zaciski dla chwilowego zamknięcia światła, które zapobiegają cofaniu się krwi i leków do drenu ,pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 100 użyć, obudowa przeźroczysta nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenia silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym, membrana szczelnie zamykająca się: zapewniająca szczelność przed, w czasie i po użyciu, wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie minimum -12,5 psi, sterylny, przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 20:**

**Część 6 poz.8**Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do pobierania płynów infuzyjnych z worków o następujących parametrach, tak jak obecnie stosowany przez Zamawiającego: System do pobierania płynów infuzyjnych z worków zawierający port bezigłowy i pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 100 użyć, obudowa przeźroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), membrana szczelnie zamykająca się: zapewniająca szczelność przed, w czasie i po użyciu wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie minimum -12,5 psi, sterylny, przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 21:**

**Część 7**  
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie smoczków wykonanych z plastycznego elastomeru.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych wymogów specyfikacji.

**Pytanie 22:**

**Pakiet 8 Poz. 1**   
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżek światłowodowych typ Miller z wytrzymałym zatrzaskiem kulkowym, w rozmiarze 0, długość łyżki ok 79mm. Wyraźne oznakowanie typu i rozmiaru łyżki na części metalowej i symbol „jednorazowego użytku”, naniesione po przeciwnej stronie wyprowadzenia światłowodu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 23:**

**Pakiet 19**Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra z przedłużkami, o długości 50 cm.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 24:**

**Pakiet 19**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie z jakiego materiału ma być wykonana membrana w filtrze infuzyjnym?

**Odpowiedź**:

Aktualnie stosowany w O.K. Neonatologii filtr wykonany jest z polietylosulfonu, który jest optymalnym rozwiązaniem i spełnia wymogi stosowania w oddziale intensywnej terapii.

**Pytanie 25:**

**Pakiet 19**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby dreny wykonane były z PCV bez DEHP?

**Odpowiedź:**

Nie dopuszczamy produktów zawierających ftalany.

**Pytanie 26:**

**Część 6, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego w technologii podzielnej membrany silikonowej  zapobiega dostępowi mikroorganizmów z otoczenia zewnętrznego. Prosty  tor przepływu pozwala uzyskać wartości na poziomie 525 ml/min. Objętość wypełnienia wynosi 0,1ml. Przejrzysta obudowa daje możliwość całkowitej widoczności wnętrza oraz pomaga zapewnić skuteczność przepłukiwania. System zamknięty ma zastosowanie w dożylnych wyrobach medycznych spełniających normy ISO, stosowanie w przewlekłej i ciągłej terapii infuzyjnej, podłączanie i odłączanie strzykawek oraz zestawów dożylnych, pobieranie krwi oraz użycie na liniach dotętniczych. Urządzenie niewielkich rozmiarów zwiększa komfort pacjenta dzięki małej i lekkiej budowie. Korek może być  używany do 500 aktywacji.  Nie zawiera lateksu i DEHP. Opakowanie zawiera 50 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 27:**

**Część 6, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego w technologii podzielnej membrany silikonowej  zapobiega dostępowi mikroorganizmów z otoczenia zewnętrznego. Prosty  tor przepływu pozwala uzyskać wartości na poziomie 525 ml/min. Objętość wypełnienia wynosi 0,1ml. Przejrzysta obudowa daje możliwość całkowitej widoczności wnętrza oraz pomaga zapewnić skuteczność przepłukiwania. System zamknięty ma zastosowanie w dożylnych wyrobach medycznych spełniających normy ISO, stosowanie w przewlekłej i ciągłej terapii infuzyjnej, podłączanie i odłączanie strzykawek oraz zestawów dożylnych, pobieranie krwi oraz użycie na liniach dotętniczych. Urządzenie niewielkich rozmiarów zwiększa komfort pacjenta dzięki małej i lekkiej budowie. Korek może być  używany do 500 aktywacji.  Nie zawiera lateksu i DEHP. Opakowanie zawiera 50 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 28:**

**Część 6, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego z pojedynczym przedłużaczem o średnicy mikro i długości 15 cm . System w technologii podzielnej membrany silikonowej  zapobiega dostępowi mikroorganizmów z otoczenia zewnętrznego. Prosty  tor przepływu pozwala uzyskać wartości na poziomie 49 ml/min. Objętość wypełnienia wynosi 0,21ml. Przejrzysta obudowa daje możliwość całkowitej widoczności wnętrza oraz pomaga zapewnić skuteczność przepłukiwania. System zamknięty ma zastosowanie w dożylnych wyrobach medycznych spełniających normy ISO, stosowanie w przewlekłej i ciągłej terapii infuzyjnej, podłączanie i odłączanie strzykawek oraz zestawów dożylnych, pobieranie krwi oraz użycie na liniach dotętniczych. Urządzenie niewielkich rozmiarów zwiększa komfort pacjenta dzięki małej i lekkiej budowie. Korek może być  używany do 500 aktywacji.  Nie zawiera lateksu i DEHP. Opakowanie zawiera 50 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 29:**

**Część 6, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego z podwójnym przedłużaczem o małej średnicy  i długości 15 cm . System w technologii podzielnej membrany silikonowej  zapobiega dostępowi mikroorganizmów z otoczenia zewnętrznego. Prosty  tor przepływu pozwala uzyskać wartości na poziomie 49 ml/min. Objętość wypełnienia wynosi 0,45ml. Przejrzysta obudowa daje możliwość całkowitej widoczności wnętrza oraz pomaga zapewnić skuteczność przepłukiwania. System zamknięty ma zastosowanie w dożylnych wyrobach medycznych spełniających normy ISO, stosowanie w przewlekłej i ciągłej terapii infuzyjnej, podłączanie i odłączanie strzykawek oraz zestawów dożylnych, pobieranie krwi oraz użycie na liniach dotętniczych. Urządzenie niewielkich rozmiarów zwiększa komfort pacjenta dzięki małej i lekkiej budowie. Korek może być  używany do 500 aktywacji.  Nie zawiera lateksu i DEHP. Opakowanie zawiera 50 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 30:**

**Część 6, pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego z potrójnym przedłużaczem o małej średnicy  i długości 15 cm . System w technologii podzielnej membrany silikonowej  zapobiega dostępowi mikroorganizmów z otoczenia zewnętrznego. Prosty  tor przepływu pozwala uzyskać wartości na poziomie 49 ml/min. Objętość wypełnienia wynosi 0,8ml. Przejrzysta obudowa daje możliwość całkowitej widoczności wnętrza oraz pomaga zapewnić skuteczność przepłukiwania. System zamknięty ma zastosowanie w dożylnych wyrobach medycznych spełniających normy ISO, stosowanie w przewlekłej i ciągłej terapii infuzyjnej, podłączanie i odłączanie strzykawek oraz zestawów dożylnych, pobieranie krwi oraz użycie na liniach dotętniczych. Urządzenie niewielkich rozmiarów zwiększa komfort pacjenta dzięki małej i lekkiej budowie. Korek może być  używany do 500 aktywacji.  Nie zawiera lateksu i DEHP. Opakowanie zawiera 50 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 31:**

**Część 6, pozycja 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1, 2, 5, 6 oraz pozycji 7  z Części nr 6  i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 29:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1, 2, 5, 6 oraz pozycji 7  z Części nr 6  i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź:**

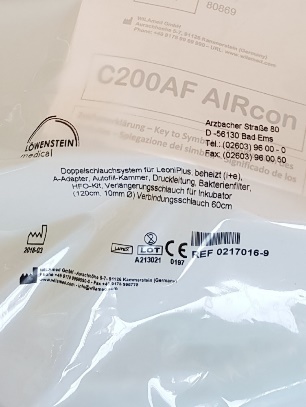
Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 30:**

SIWZ - Pkt 6.

**Dotyczy zadania 11**

Czy Zamawiający zgodzi się zrezygnować z wymogu dostarczenia próbek pozostawiając jedynie obowiązek dołączenia do oferty karty katalogowej potwierdzającej spełnianie warunków technicznych/parametrów w stosunku do Wykonawców, od których Zamawiający nabywał tożsamy asortyment wcześniej? Uzasadnienie: Przedmiot zamówienia z zadania 11 (zdjęcie poniżej) używany jest w Państwa Szpitalu od dawna, przez co jest dla Państwa doskonale znany. Nakładając na Wykonawcę obowiązek uzupełnienia oferty próbkami zmusi Wykonawcę do skalkulowania kosztu próbek i podniesienia ceny oferty w postepowaniu.

****

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie odstąpi od wymogu dostarczenia próbek w zadaniu 11

**Pytanie 31:**

Załącznik 3 do SIWZ

Wzór Umowy

Dotyczy §4 pkt 7.

Wykonawca wnioskuje o zastąpienie zapisu §4 ust.7:

**

zapisem:

*„(…) Wykonawca zobowiązuje się do niewstrzymywania dostaw towaru do czasu zapłaty zobowiązań Szpitala Uniwersyteckiego,* ***nie dłużej jednak niż 10******dni*** *(…)”*

Uzasadnienie: Zobowiązanie Wykonawcy do niewstrzymywania dostaw towaru   
w przypadku **zalegania z zapłatą należności Zamawiającego na rzecz Wykonawcy przez 60 dni** stanowi nierówne traktowanie stron umowy   
w przypadku gdyż termin uregulowania kar umownych przez **Wykonawcę na rzecz Zamawiającego wynosi** **tylko 10 dni** od daty otrzymania noty księgowej wraz uzasadnieniem.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru umowy.

**Pytanie 32:**

Załącznik 3 do SIWZ

Wzór Umowy

Dotyczy §9 pkt 2.

Wykonawca wnioskuje o zastąpienie zapisu §5 ust.4:

**

zapisem:

*„* ***Trzykrotne*** *pisemne stwierdzenie przez Szpital Uniwersytecki naruszeń przez Wykonawcę niniejszej umowy uprawnia Szpital Uniwersytecki do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym. (…)”*

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację wzoru umowy.

**Pytanie 33:**

**Część 8**Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżki metalowej, jednorazowego użytku typu Miller w rozmiarze 0 o długości 82 mm, spełniającej pozostałe wymagania SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 34:**

**Część 13**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z ww. pakietu pozycji nr 1,3,4,5.

W przypadku wydzielenia prosimy o dopuszczenie do pozycji nr 5 maseczek o rozmiarach S,M,L,XL.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 35:**

**Część 14**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pozycji nr 1 układu oddechowego i utworzenie oddzielnego pakietu dla samego układu oddechowego tj. Jednorazowe układy oddechowe do nieinwazyjnego wspomagania oddychania noworodków technika nCPAP i SIPAP, i dopuszczenie układu o niżej podanych parametrach:

**Jednorazowy układ oddechowy CPAP Infant Flow** z podgrzewanym ramieniem wdechowym przystosowany do nawilżacza Fischer Paykel model MR850. układ oddechowy **(średnica 10 mm na całości układu zarówno generator jak i układ oddechowy, rura karbowana)**.

**Odcinek wdechowy** jednorazowego użytku, podgrzewany, posiadający spiralną grzałkę w drenie na linii wdechowej, kolor niebieski o długości 1,1 m, Ø wew. 10 mm, zakończony z jednej strony końcówką na komorę nawilżacza Ø wew. 22 mm zespoloną z portem do czujnika temperatury o średnicy 7,6 mm z wycięciem pozycjonującym oraz gniazdem podgrzewania węża w kształcie koniczynki (do MR850) z drugiej strony końcówką rozłączną dwudrożną łączącą dopływ gazów oddechowych i linie pomiaru ciśnienia proxymalnego z generatorem.

W odległości ok. 40 cm od tej końcówki wmontowane złącze typu T do pomiaru temperatury gazów oddechowych za pomocą czujnika o średnicy 7,6 mm.

**Odcinek pomiarowy** do proxymalnego pomiaru ciśnienia w drogach oddechowych zakończony końcówką cylindryczno-stożkową

**Odcinek łączący** nawilżacz z respiratorem, mm z odejściem Luer-lock do prowadzenia pomiarów

Rozdzielenie pozycji na układ oddechowy i generator pozwoli na wystartowaniewiększej liczbie wykonawców, a tym samym zmniejszą koszt zakupu sprzętu medycznego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza układów, które nie posiadają bariery antybakteryjnej opartego na działaniu jonów srebra z możliwością stosowania przez 14 dni.

W załączeniu przekazuję załączniki nr 1 i 1a do specyfikacji, uwzględniające powyższe odpowiedzi.