

Znak: ZP-271-34/20

Kraków, dnia 2020-11-06

## Wykonawcy / strona internetowa postępowania

### Wyjaśnienia oraz zmiana treści specyfikacji

Działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2, 4 i 6 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz.U. z 2019 r. poz. 1843 z późn. zm.) Dyrektor Narodowego Instytutu Onkologii im. Marii Skłodowskiej – Curie – Państwowego Instytutu Badawczego Oddział w Krakowie, ul. Garncarska 11, 31-115 Kraków, uprzejmie informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie: przetarg nieograniczony na „Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku” (ZP-271-34/20) zostały udzielone wyjaśnienia na zapytania wykonawców oraz wprowadzone następujące zmiany do treści SIWZ:

#### Pytanie 1:

Ad część 6

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania w poz. 1 igieł lokalizacyjnych w rozmiarze 20G x 60mm, 20G x 100mm, 20G x 120mm, pozostałe parametry jak w SIWZ

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### Pytanie 2:

Pakiet 12

Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 12 pozycji 6, 7, 8 i utworzy z nich osobny pakiet?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### Pytanie 3:

Pakiet 12

Czy Zamawiający w poz. 6-7 dopuści: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi, dodatkowy port centralnie umiejscowiony wobec skrzydełek zamykany standardowo bez dodatkowego mechanizmu, kaniule wyposażone w filtr hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi, opakowanie folia plus papier klasy medycznej, w następujących rozmiarach:

- 24G (0,74) – dł. 19mm; przepływ 29 ml/min
- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G (1,30) - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min
- 18G(1,30)- dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 16G (1,75)- dł. 45mm; przepływ 225 ml/min
- 14G (2,00)- dł. 45mm; przepływ 290 ml/min?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Zmianie ulega załącznik nr 1a do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy (opis przedmiotu zamówienia).**

**Pytanie 4:**

Pakiet 12

Czy Zamawiający w poz. 8 dopuści bezpieczną kaniulę do wlewów dożylnych bez portu wykonaną z poliuretanu z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi, kaniule wyposażone w filtr hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi, opakowanie folia plus papier klasy medycznej, w następujących rozmiarach:

- 24G (0,74) – dł. 19mm; przepływ 29 ml/min
- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G (1,30) - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min
- 18G(1,30)- dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 16G (1,75)- dł. 45mm; przepływ 225 ml/min
- 14G (2,00)- dł. 45mm; przepływ 290 ml/min?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Zmianie ulega załącznik nr 1a do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy (opis przedmiotu zamówienia).**

**Pytanie 5:**

Pakiet 18

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści: Port przystosowany do wstrzykiwania kontrastu pod wysokim ciśnieniem (21bar/300psi), wykonany z tytanu (wys. 13 mm) posiadający 4 otwory mocujące bez silikonu, średnica membrany 12mm, wypełnienie komory 0,7ml, waga 14,5g, cewnik poliuretanowy o długości 750mm i średnicy 8F (1,6mm x 2,6mm; przepływ 35ml/min) z oznaczeniem długości co 1 cm oraz atrumatycznym zakończeniem od strony pacjenta, wyposażony w pełny zestaw wprowadzający (prowadnik J 700mm, igła punkcyjna, strzykawka 10ml, koszulka rozrywalna z rozszerzadłem, igła do unoszenia naczynia, prosta igła Hubera do przepłukiwania portu; igła Hubera z drenem – 22G, 25mm; igła Hubera zagięta pod kątem 90 stopni – 22G, 25mm, tunelizator tępo zakończony) oraz zestaw akcesoriów do identyfikacji portu naczyniowego - bransoletka (purpurowa), karta pacjenta, do portu dołączone instrukcja obsługi oraz dzienniczek pacjenta w języku polskim.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 6:**

Pakiet 18

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści: Port niskoprofilowy wykonany w pełni z tytanu (wys. 10 mm) posiadający 4 otwory mocujące bez silikonu, średnica membrany 9mm, wypełnienie 0,2ml, waga 8g, cewniki o długości 750mm, 6,6F (1,3mm x 2,2mm; przepływ 30ml/min), wyposażony w pełny zestaw wprowadzający (prowadnik J 700mm, igła punkcyjna, strzykawka 10ml, koszulka rozrywalna z rozszerzadłem, igła do unoszenia naczynia, prosta igła Hubera do przepłukiwania portu; igła Hubera z drenem 22G, 25mm; igła Hubera zagięta pod kątem 90 stopni 22G, 25mm), tunelizator (szydło) dostępny w osobnym sterylnym opakowaniu.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 7:**

Pakiet 29

Czy Zamawiający w pakiecie nr 29 dopuści: przenośny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy z silikonu, posiada filtr cząsteczkowy oraz filtr powietrza na przebiegu linii infuzyjnej, który zapewnia usuwanie powietrza podczas wlewu i zapobiega przedostawaniu się powietrza do pacjenta, podanie leku odbywa się w bezpiecznym dla pacjenta i personelu systemie zamkniętym, pompy wyposażone w zamknięty układ bezigłowy w części wypełnienia pompy, co zapobiega przenikaniu leku do otoczenia, w momencie odłączenia strzykawki system automatycznie się zamyka, co zabezpiecza przed rozproszaniem zarówno leku resztkowego, jak również jakichkolwiek oparów



przez cały czas podawania leków, posiada badania stabilności leków w urządzeniu, obudowa blokująca promieniowanie UV, nie zawiera DEHP, rozmiary:

- przepływ 10 ml/h, nominalny czas pracy 30h, objętość minimalna 180ml, nominalna 300ml, maksymalna 360ml, przy wypełnieniu pompy objętością 240 ml, czas pracy wynosi 24h
- przepływ 5 ml/h, nominalny czas pracy 60h, objętość minimalna 180ml, nominalna 300ml, maksymalna 360ml, przy wypełnieniu pompy objętością 240 ml, czas pracy wynosi 48h
- przepływ 2ml/h, nominalny czas pracy 150h, przy wypełnieniu pompy objętością 240 ml, czas pracy wynosi 120h

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 8:**

Część 11, pozycja 1 –Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu aby zszywki pokryte były polichloroetylenem dopuszczenie zszywek, które zostały utworzone z materiału 00Cr18Ni14Mo3, który jest komponentem nierdzewnej stali?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 9:**

Część 3, poz. 1-2,31

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-2,31 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 10:**

Część 3, poz. 1

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 11:**

Część 3, poz. 31

Czy zamawiający oczekuje 100 opakowań po 144 szt.?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 12:**

Część 7, poz. 16-17

Czy zamawiający wydzieli poz. 16-17 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 13:**

Część 7, poz. 16-17

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 14:**

Część 7, poz. 16-17

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 15:**

Część 7, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 16:**

Część 9, poz. 14, 17-20, 22, 58

Czy zamawiający wydzieli poz. 14, 17-20, 22, 58 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 17:**

Część 9, poz. 14, 22

Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 18:**

Część 9, poz. 17

Czy zamawiający dopuści strzykawkę o pojemności 2 ml, skalowaną co 0,1 ml?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 19:**

Część 9, poz. 45

Czy zamawiający wydzieli poz. 45 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 20:**

Część 9, poz. 45

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml $\pm$ 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15 $\mu$ m, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier - folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

- Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?
- Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?
- Czy wymaga się opakowania papier-folia?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 21:**

Pakiet 9, poz. 58

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 22:**

Pakiet 12, poz. 5, 17



Czy zamawiający wydzieli poz. 5,17 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 23:**

Pakiet 5 pozycja 13 Prosimy o dopuszczenie elektrody biernej dzielonej do systemu REM, kompatybilnej z przewodami Valleylab w rozmiarze 13,2 x 12 cm, którą można aplikować dowolnie w stosunku do linii cięcia z odpornym na wilgoć wysoce przylepnym klejem.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 24:**

Pakiet 5 pozycja 13 Prosimy o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu, co umożliwi złożenie bardziej konkurencyjnych ofert.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 25:**

Pakiet 13

Poz 3

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawu do 24-godzinnej toalety jamy ustnej na sześć procedur o składzie:

Dwa osobne opakowania każde zawierające:

- Jedną szczoteczkę do zębów z odsysaniem z 3 otworami ssącymi, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania i pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni pokrytą dwuwęglanem sodu,
- płyn do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących, dezynfekujących i nawilżających (Corinz) w wyciskanej szaszetce, 7ml

Cztery osobne opakowanie zawierające:

- Jedną gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu, z odsysaniem z 2 otworami ssącymi, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania oraz z zagiętą końcówką,
- płyn do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących, dezynfekujących i nawilżających (Corinz) w wyciskanej szaszetce, 7ml. Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania. Zestaw posiada uchwyt do yankauera, umożliwia powieszenie na plastikowej zawieszce oraz zawiera numerację sugerującą kolejność stosowania pojedynczych odrywanych opakowań. Zestaw zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 26:**

Pakiet 29

Poz 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnego systemu infuzyjnego, wykorzystującego zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza przez, który podawana jest zawartość. Pompa pracuje w systemie zamkniętym, tj. nie dopuszcza do wymiany nieprzefiltrowanego powietrza z otoczeniem. Dren łączący długość min. 125 cm z klamrą i zatyczką z filtrem hydrofobowym. Urządzenie pakowane pojedynczo, jałowe. W torze przepływu w kontakcie z podawanym lekiem nie zawiera DEHP. Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego. Centralnie umieszczony port wyposażony w: przykręcaną pokrywę z wygodnym uchwytem, zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki. Z dodatkowo dołączoną torbą kompatybilną z pompami.

Nominalna prędkość infuzji: 10ml/godz; Nominalna objętość: 275ml ml, objętość minimalna: 215 ml i objętość maksymalna 335 ml. Obudowa i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV

Nominalna prędkość infuzji: 5ml/godz; Nominalna objętość: 275ml ml, objętość minimalna: 215 ml i objętość maksymalna 335 ml. Obudowa i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV.

Nominalna prędkość infuzji: 2ml/godz; Nominalna objętość: 275ml ml, objętość minimalna: 215 ml i objętość maksymalna 335 ml. Obudowa i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przenośny system infuzyjny powinien posiadać dren zakończony zatyczką hydrofobową umożliwiającą odpowietrzenie i wypełnienie układu bez ryzyka skażenia i wycieku?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 27:**

**Część 23**

Prosimy o dopuszczenie łyżek wykonanych w całości z tworzywa, o następujących parametrach:

Łyżka do laryngoskopu, światłowodowa, jednorazowego użytku, typ Macintosh. Nieodkształcająca się łyżka wykonana z tworzywa, kompatybilna z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści. Światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Wyraźne oznakowanie typu i rozmiaru łyżki, symbol „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2), naniesione po przeciwnej stronie wyprowadzenia światłowodu, opakowanie folia-folia. Rozmiary Macintosh: 0-5

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza. Zmianie ulega załącznik nr 1a do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy (opis przedmiotu zamówienia).**

**Pytanie 28:**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 3 poz. 7 w przedmiotowym postępowaniu:

Prosimy o wyłączenie poz. 7 z Części nr 3 w celu utworzenia z niej odrębnego pakietu. Sprzęt wymieniony w poz. 7 nie jest strukturalnie ani funkcjonalnie powiązany z pozostałą częścią asortymentu zawartą w pakiecie 3, stanowiąc odrębną grupę produktową. Tworzy to preferencje dla konkretnego wykonawcy dysponującego pełnym asortymentem wymienionym w Części 3, ograniczając konkurencję i uniemożliwiając złożenie oferty innym, licznym wykonawcom, posiadającym w swoim portfolio paski testowe do glukometrów.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 29:**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 3 poz. 7 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy, skoro Zamawiający dopuścił złożenie oferty na paski testowe z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH,-FAD który nie może być kompatybilny z wymienionym w SIWZ glukometrem współdziałającym wyłącznie z paskami zawierającymi oksydazę glukozy, Zamawiający w przypadku zaoferowania pasków testowych z enzymem GDH-FAD przewiduje dostarczenie przez Wykonawcę kompatybilnych z nimi glukometrów?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 30:**

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 3 poz. 7 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 31:**

Dotyczy projektu umowy, § 8, ust 1, 1) i 2): Prosimy o zmianę wysokości kary umownej: - § 8, ust 1, 1) w razie opóźnienia w dostawie po upływie terminu na przeprowadzenie procedury reklamacyjnej - w wysokości 0,1% wartości brutto opóźnionej dostawy reklamowanej, za każdy dzień opóźnienia, z tym



że kara nie może przekroczyć 10% wartości brutto opóźnionej/niezgodnej dostawy. - § 8, ust 1, 2) w razie opóźnienia w dostawie - w wysokości 0,1% wartości brutto opóźnionej, za każdy dzień opóźnienia, z tym że kara nie może przekroczyć 10% wartości brutto opóźnionej dostawy.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 32:**

Dotyczy: Część nr 22 Sprzęt medyczny jednorazowego użytku .

Czy Zamawiający dopuści znacznik tkankowy o rozmiarze 14 G do oznaczania guzów piersi w chemioterapii? Aplikowany przezskórnie o długości 13 cm z podziałką kontroli głębokości wkłucia co 1 cm. Znacznik zbudowany jest z 3 wkładek z PGA polyglycolic acid jednego znacznika radioceniującego przeplecionego PVA( polyvinyl alcohol polimer) umieszczonego w pozycji środkowej zapewniającego stałą , permanentną widoczność w USG .Oraz rdzenia tytanowego lub Biodur o czterech różnych kształtach widocznego w RTG trwale. Znacznik do użytku pod MRI.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 33:**

Część nr 24, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści produkt o następującej specyfikacji: Implant przeznaczony do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u mężczyzn. To stały implant z dwoma ramionami, pośrodku których umieszczono poduszkę wyprodukowaną z miękkiego elastomeru piankowego: długość - 4,2 cm, szerokość - 2,6 cm, grubość - 0,9 cm, zdolną wykonać miękką kompresję cewki moczowej. Ramiona stabilizujące składają się ze stożkowych elementów ułatwiających ich przeciąganie. System zawiera parę podkładek (pierścieni), umieszczanych na ramionach stabilizujących, wykorzystywanych do regulacji implantu w trakcie zabiegu lub w razie potrzeby dostosowanie implantu po zabiegu. W skład zestawu wchodzi dwa jednorazowe pozycjonery. W zestawie znajdują się również dwie jednorazowe igły charakteryzujące się ergonomicznym projektem, przeznaczone do implantacji zestawu przez dostęp przeżoślonowy oraz linijka w celu pomiaru retrogradalnego ustawienia ciśnienia podczas implantacji. Wszystkie części zestawu, z wyjątkiem linijki, są dostarczane jako sterylne i gotowe do użycia. Część nr 24 Czy Zamawiający wydzieli pozycję 1 w osobnym pakiecie?

**Odpowiedź: Nie wydzielamy. Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 34:**

Dotyczy: Część nr 10. SIWZ Punkt 8.5. Podpunkt 3. Lp. 5. „Próbki”.

Czy Zamawiający uzna za wystarczające, w zakresie próbek na wezwanie odnośnie części nr 10, dostarczenie jednego z czterech wymienionych w arkuszu asortymentowo -cenowym zestawów? Tzn. jednej próbki igły biopsyjnej z jednym odpowiednim zestawem lokalizującym i jednym znacznikiem.

**Odpowiedź: Jedna próbka jest niewystarczająca, prosimy o dwie. Zmianie ulega treść pkt 8.5.3.5 SIWZ.**

**Pytanie 35:**

Dotyczy: Część nr 10 oraz 22. Wzór umowy §2 ust.1 .

Wykonawca wnosi o zgodę na wydłużenie terminu wskazanego w par 2 ust 1 wzoru umowy dla pakietu 10 oraz 22, z 3 do 5 dni roboczych. Postępowanie jest prowadzone i umowa będzie realizowana, przynajmniej częściowo w okresie pandemii co wiąże się ze sporymi utrudnieniami. W ocenie wykonawcy dotrzymanie 3 dniowego terminu jest znacznie utrudnione, może wręcz okazać się niemożliwe zaś doliczanie do ceny ryzyka związanego z naliczeniem kar umownych nie jest korzystne ani dla Zamawiającego ani dla pacjentów

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Zmianie ulega Wzór umowy – załącznik nr 3 do SIWZ.**

**Pytanie 36:**

Dotyczy: Część nr 10. Wzór umowy §2 ust.1.

Wykonawca wnosi o wydłużenie maksymalnego terminu realizacji zamówień „CITO“ dla części nr 10 oraz 22, z max. 24 do 48 godzin w dni roboczych. Przy aktualnej sytuacji na globalnych rynkach

związanej z COVID -19 i wynikającymi z niej problemami z dostawami oraz transportem , a także z uwagi na fakt nieprzewidywalności terminu zakończenia tej trudnej sytuacji, określanej przez ustawodawcę krajowego i rząd jako epidemia a zatem siła wyższa, termin 24 godzin na dostawy w trybie „CITO” może się okazać zbyt krótki i dla wielu Wykonawców wręcz niemożliwy do dotrzymania. Zaś w kalkulowanie ryzyka kar umownych w cenę oferowanych produktów może spowodować składania zawyżonych ofert co nie jest korzystne ani dla Zamawiającego ani dla pacjentów

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę. Zmianie ulega Wzór umowy – załącznik nr 3 do SIWZ.**

**Pytanie 37:**

Dotyczy: Część nr 22. Wzór umowy §6ust.1 Termin ważności

Wykonawca dla części nr 22wnosi o wyrażenie zgody na modyfikację minimalnego terminu ważności produktu będącego jednocześnie kryterium oceny ofert z 12 do 6 miesięcy od daty dostawy lub 12 miesięcy od daty produkcji Zwracamy uwagę, iż przedmiotowa umowa ma zostać zawarta na okres 12miesięcy i będzie realizowana w częściach dowolnie wskazanych przez Zamawiającego ilościowo i jakościowo. Mając na uwadze powyższe zaproponowany przez Wykonawcę termin ważności dla znaczników w pełni zabezpiecza uzasadniony interes Zamawiającego.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 38:**

Dotyczy: Wzór umowy. §8,ustęp 1, punkt 1.

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych wnosimy o zmniejszenie kary umownej z 1 % do 0,5% wartości brutto opóźnionej dostawy reklamowanej , za każdy dzień opóźnienia.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 39:**

Dotyczy: Wzór umowy. §8 ustęp 1, punkt 2.

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych wnosimy o zmniejszenie kary umownej z 1% do 0,5% wartości brutto opóźnionej dostawy, za każdy dzień opóźnienia w dostawie.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 40:**

Dotyczy: Wzór umowy. §8, ustęp 1, punkt 3.

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych wnosimy naliczanie kary umownej w wysokości 10% od wartości brutto niezrealizowanej w momencie nałożenia kary, części umowy

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 41:**

Dotyczy: część nr 22

Czy Zamawiający wymaga, aby znacznik tkankowy był widoczny w zobrazowaniu USG, co najmniej 12 miesięcy, następnie ulegał absorpcji, Rys. 1?

Rys. 1 Po umieszczeniu

po 24h

po 6 miesiącach

**Odpowiedź: 12 miesięcy. (Uwaga: Rysunki zawarte w treści pytania stanowią załącznik do niniejszego pisma.)**

**Pytanie 42:**

Dotyczy: część nr22

Czy dla znacznika tkankowego Zamawiający potwierdza wymóg zaoferowania znacznika z rdzeniem tytanowym dostępnym w 3 różnych kształtach widocznego w RTG trwale?



**Odpowiedź: Widoczny trwale, kształty nie mają znaczenia.**

**Pytanie 43:**

Dotyczy: część nr 22

Z uwagi na możliwość wystąpienia u pacjentów reakcji alergicznej –uczuleniowej na nikiel, czy Zamawiający wymaga zaoferowania znaczników z potwierdzeniem braku obecności niklu w składzie?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 44:**

Dotyczy: część nr 22

Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia widoczności w USG przez okres 12 miesięcy w badaniach klinicznych?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 45:**

Dotyczy: część nr 22

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania znacznika powleczonego hydrożelem? Otoczka zapewnia doskonałą widoczność w USG i jest bezpieczny dla pacjentek z implantami.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie 46:**

zapytanie do f. cenowego, część 29

Czy w formularzu cenowym Zamawiający wymaga podania wartości brutto oferowanego produktu. W formularzu opublikowanym na stronie dostępne są kolumny: cena jedn. netto, wartość netto, stawka VAT, cena netto, kwota VAT oraz cena jednostkowa brutto.

**Odpowiedź: Zamawiający poprawia załącznik nr 1a do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy (opis przedmiotu zamówienia) w zakresie części nr 29.**

**Zmiana SIWZ nr 1:**

Zamawiający zmienia termin składania i otwarcia ofert:

Było:

Termin składania: 13.11.2020 r. do godz. 11:00.

Termin otwarcia: 13.11.2020 r. o godz. 11:30.

Jest:

**Termin składania: 18.11.2020 r. do godz. 11:00.**

**Termin otwarcia: 18.11.2020 r. o godz. 11:30.**

**Zmiana SIWZ nr 2:**

Zmianie ulega treść pkt 8.5.3.5 SIWZ:

Było:

<b>5</b>	<b>Próbki</b> Próbki zaoferowanych wyrobów. Na podstawie próbek dokonana będzie weryfikacja spełnienia wymagań dotyczących przedmiotu zamówienia. Zamawiający wymaga złożenia następujących próbek (po 1 szt.): <ol style="list-style-type: none"><li>1) Część nr 1: poz. 2, 7, 30;</li><li>2) Część nr 2: poz. 5, 6, 43, 46;</li><li>3) Część nr 3: poz. 1;</li><li>4) Część nr 4: poz. 10, 11, 12, 13, 15, 16, 23;</li><li>5) Część nr 5: poz. 18;</li><li>6) Część nr 6: poz. 1;</li><li>7) Część nr 9: poz. 9, 10, 11, 13, 32, 42, 44;</li><li>8) Część nr 10: poz. 1;</li><li>9) Część nr 11: poz. 1;</li></ol>
----------	--

	10) Część nr 12: poz. 6, 7, 8, 9, 10, 14; 11) Część nr 13: poz. 3; 12) Część nr 15: poz. 1, 2, 3, 4; 13) Część nr 22: poz. 1; 14) Część nr 23: poz. 1.
--	--

**Jest:**

<b>5</b>	<b>Próbki</b> Próbki zaoferowanych wyrobów. Na podstawie próbek dokonana będzie weryfikacja spełnienia wymagań dotyczących przedmiotu zamówienia. Zamawiający wymaga złożenia następujących próbek (po 1 szt.): <ol style="list-style-type: none"> <li>1) Część nr 1: poz. 2, 7, 30;</li> <li>2) Część nr 2: poz. 5, 6, 43, 46;</li> <li>3) Część nr 3: poz. 1;</li> <li>4) Część nr 4: poz. 10, 11, 12, 13, 15, 16, 23;</li> <li>5) Część nr 5: poz. 18;</li> <li>6) Część nr 6: poz. 1;</li> <li>7) Część nr 9: poz. 9, 10, 11, 13, 32, 42, 44;</li> <li>8) Część nr 10: poz. 1 (2 szt.);</li> <li>9) Część nr 11: poz. 1;</li> <li>10) Część nr 12: poz. 6, 7, 8, 9, 10, 14;</li> <li>11) Część nr 13: poz. 3;</li> <li>12) Część nr 15: poz. 1, 2, 3, 4;</li> <li>13) Część nr 22: poz. 1;</li> <li>14) Część nr 23: poz. 1.</li> </ol>
----------	---

Udzielone wyjaśnienia i zmiany SIWZ są obowiązujące. Na stronie internetowej postępowania zamieszczone zostały załączniki, w których w ramach udzielonych odpowiedzi konieczne było wprowadzenie zmian.

Jednocześnie zawiadamiamy, iż wobec czynności podjętych przez zamawiającego w toku postępowania mają Państwo prawo wnieść odwołanie w terminach i formie określonej w Dziale VI rozdział 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych.



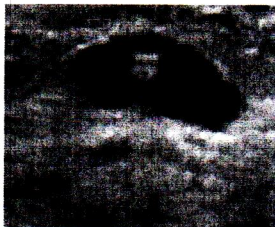
**Rysunki do pytania nr 41**

*Rys. 1*

*Po umieszczeniu*



*po 24h*



*po 6 miesiącach*

