

**SZPITAL WOJEWÓDZKI**  
**im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży**  
Al. Piłsudskiego 11, 18 – 404 Łomża  
SEKCJA ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH  
NIP 718-16-89-321 REGON 450665024  
tel. 86 47 33 266 fax 86 47 33 210

e – mail: [przetargi@szpital-lomza.pl](mailto:przetargi@szpital-lomza.pl)

[www.szpital-lomza.pl](http://www.szpital-lomza.pl)

Znak sprawy: ZT-SZP-226/01/64/2020

03.03.2021 r.

## WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę wyrobów medycznych na potrzeby Apteki Szpitalnej Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, znak sprawy ZT-SZP-226/01/64/2020.

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), zwanej dalej *ustawą*, przekazuje wnioski o wyjaśnienie treści SIWZ wraz z wyjaśnieniami.

### Pytanie 1

#### Dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający zgadza się, aby kary umowne w § 6 pkt 1a naliczane były od wartości niezrealizowanej części umowy?

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

### Pytanie 2

#### Dotyczy Pakietu 5, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści watę bawełnianą?

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

### Pytanie 3

#### Dotyczy Pakietu 30, poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści przylepce pakowane A'12 sztuk? Cena podana zostanie za 1 sztukę wyrobu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych wymogów SIWZ.**

### Pytanie 4

#### Dotyczy Pakietu 25, poz. 1-3

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie kleju tkankowego bez pochodnych krwi w swoim składzie - ulegający polimeryzacji w kontakcie z żywą tkanką w ciągu 120 sekund (w osuszonym polu operacyjnym). Pojemność 5ml. Przeznaczony do wzmocnienia szwów w operacjach kardiochirurgicznych, między innymi rozwarstwienia aorty, potwierdzone przez producenta. Zdjęcie produktu poniżej.

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

### Pytanie 5

#### Dotyczy Pakietu 18 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 50-60 ml.

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

### Pytanie 6

#### Dotyczy Pakietu 18 poz. 7-10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z rozszerzoną skalą: 5-6ml; 10-12ml; 20-22ml; 30-33ml.

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie 7**

##### **Dotyczy Pakietu 18 poz. 8**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk pakowanych po 50 szt/op.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych wymogów SIWZ.**

#### **Pytanie 8**

##### **Dotyczy Pakietu 28 i 29**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pak. 28 i 29 żel o poniższym składzie:

- lidocaine hydrochloride 2g
- chlorhexidine gluconate 0,05g
- methyl hydroxybenzoate 0,10g
- propyl hydroxybenzoate 0,10 g
- hydroxyethyl cellulose
- propylene glycol
- purified water ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 9**

##### **Dotyczy Pakietu 28**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pak. 28 żelu znieczulającego o poj. 12 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 10 000 ampstryk.?

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie 10**

##### **Dotyczy Pakietu 28**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pak. 28 żelu znieczulającego o poj. 6 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 4175 ampstryk.?

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie 11**

##### **Dotyczy Pakietu 23 poz. 1**

Czy Zamawiający w **pozycji 1 pakiet 23** dopuści produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki)x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie 12**

##### **Pakiet 23 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie 13**

##### **Dotyczy Pakietu 1 poz. 5**

Czy zamawiający wymaga aby w **pakiecie 1 pozycji 5**, przy zachowaniu pozostałych parametrów, dieta posiadała osmolarność 300?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 14**

##### **Dotyczy Pakietu 20 poz. 28, 29, 30, 31**

Mając na uwadze zasadę uczciwej konkurencji zwracam się z prośbą o wydzielanie z **pakietu nr 20 pozycji nr 28, 29, 30, 31** dotyczącą Zestawów do pomp Infuzyjnych Volumat Agilia ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### Pytanie 15

#### Dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający w § 1 ust. 3 umowy dopuści aby produkty w pakiecie 1 miały minimum 6 miesięczny okres ważności, biorąc pod uwagę że mają 12 miesięczny okres ważności od daty produkcji?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### W związku z powyższym § 1 ust. 3 umowy przyjmuje aktualne brzmienie:

Termin ważności asortymentu w momencie wydania, o którym mowa w § 2 ust. 7 Umowy, będzie wynosił:

**12 miesięcy** licząc od daty dostawy – dotyczy Pakietu 2-9, 10 poz. 2. Pakietu 11 poz. 6, 8, Pakietu 12-34, Pakietu 35

**6 miesięcy** licząc od daty dostawy – dotyczy Pakietu 1, 10 poz. 1, 3, 4, 5; Pakietu 11 poz. 1, 2, 3, 4, 5, 7.

### Pytanie 16

a) Zwracam się z zapytaniem czy zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie zbiorczych opakowań. W specyfikacji podane są 24 sztuki z zgrzewce a produkty Nestle są pakowane po 32 sztuki w zgrzewce.

b) Czy zamawiający dla wskazanego, nazwa pakietu : pakiet nr. 11 pozycja 7. Mleko dla wcześniaków o masie ciała powyżej 1800g o pojemności 90ml x 24szt uznaje za równoważne mleko modyfikowane w płynie gotowe do podania dla wcześniaków i niemowląt o bardzo małej masie urodzeniowej z zawartością białka OPTIPRO H.A, LC PUFA- kwasy DHA i ARA, MCT (1,6g/100mg)- średniołańcuchowe trójglicerydy. Czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę mleka PreNAN rtf 32szt x 70ml ?

**Odpowiedź:**

a) Zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie zbiorczych opakowań.

b) Zamawiający dopuszcza.

### Pytanie 17

Czy zamawiający dla wskazanego, nazwa pakietu: pakiet nr. 11 pozycja 1. Mleko początkowe dla niemowląt od urodzenia 90ml x 24szt uznaje za równoważne mleko modyfikowane w płynie gotowe do podania dla noworodków i niemowląt od urodzenia z zawartością galaktooligosacharydów/fruktooligosacharydów (GOS/FOS) o pojemności 90 ml uznaje za równoważne mleko modyfikowane w płynie gotowe do podania dla noworodków i niemowląt od urodzenia z zawartością HMO- oligosacharydów mleka kobiecego o pojemności 90 ml ? Czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę mleka NAN OPTIPRO PLUS HMO 1 32szt x 90 ml

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 18

Czy zamawiający dla wskazanego, nazwa pakietu: pakiet nr. 11 pozycja 5. Mleko początkowe pełnowartościowe przeznaczone dla niemowląt Środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego Mleko modyfikowane w płynie gotowe do podania dla noworodków i niemowląt od urodzenia do ukończenia 6 miesiąca życia które nie mogą być karmione piersią uznaje za równoważne mleko modyfikowane w płynie gotowe do podania dla noworodków i niemowląt od urodzenia z zawartością galaktooligosacharydów/fruktooligosacharydów (GOS/FOS) o pojemności 90 ml uznaje za równoważne mleko modyfikowane w płynie gotowe do podania dla noworodków i niemowląt od urodzenia z zawartością HMO- oligosacharydów mleka kobiecego o pojemności 90 ml ? Czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę mleka NAN OPTIPRO PLUS HMO 1 32szt x 90 ml

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 19

Czy zamawiający dla wskazanego, nazwa pakietu : pakiet nr. 11 pozycja 2 Mleko przeznaczone dla niemowląt od urodzenia do ukończenia 6 miesiąca życia które nie mogą być karmione piersią. Dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego w płynie gotowy do podania przeznaczony dla niemowląt od urodzenia do postępowania dietetycznego u niemowląt z alergią na białka pokarmowe uznaje za równoważne mleko modyfikowane w płynie gotowe do podania dla noworodków i niemowląt od urodzenia (typu RTF), zawierające kwasy DHA i ARA, wysokiej jakości białko OPTIPRO H.A. poddane częściowej hydrolizie-1,3g/100ml (100% serwatki). NAN OPTIPRO HA Opakowanie 90ml/32 szt

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 20

Czy zamawiający dla wskazanego, nazwa pakietu : pakiet nr. 11 pozycja 3.

Bezglutenowe hipoalergiczne mleko modyfikowane dla niemowląt od pierwszych dni życia do ukończenia 6 miesiąca życia które nie mogą być karmione piersią

Dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia medycznego Hipoalergiczne modyfikowane mleko początkowe w płynie gotowe do podania dla noworodków i niemowląt od pierwszych dni życia do ukończenia 6 miesiąca

życia które nie mogą być karmione piersią uznaje za równoważne mleko modyfikowane w płynie gotowe do podania dla noworodków i niemowląt od urodzenia (typu RTF), zawierające kwasy DHA i ARA, wysokiej jakości białko OPTIPRO H.A. poddane częściowej hydrolizie- 1,3g/100ml (100% serwatki). NAN OPTIPRO HA Opakowanie 90ml/32 szt

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 21**

Czy zamawiający dla wskazanego, nazwa pakietu : pakiet nr. 10 pozycja 4. Dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego. Mleko modyfikowane w płynie gotowe do podania dla noworodków i niemowląt od urodzenia uznaje za równoważne mleko modyfikowane w płynie gotowe do podania dla noworodków i niemowląt od urodzenia z zawartością galaktooligosacharydów/fruktooligosacharydów (GOS/FOS) o pojemności 90 ml uznaje za równoważne mleko modyfikowane w płynie gotowe do podania dla noworodków i niemowląt od urodzenia z zawartością HMO- oligosacharydów mleka kobiecego o pojemności 90 ml ? Czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę mleka NAN OPTIPRO PLUS HMO 1 32szt x 90 ml

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 22**

Czy zamawiający dla wskazanego, nazwa pakietu: pakiet nr 10 pozycja 5. Mleko początkowe modyfikowane dla niemowląt od pierwszych dni życia które nie mogą być karmione piersią lub jako uzupełnienie pokarmu naturalnego uznaje za równoważne mleko modyfikowane w płynie gotowe do podania dla noworodków i niemowląt od urodzenia z zawartością galaktooligosacharydów/fruktooligosacharydów (GOS/FOS) o pojemności 90 ml uznaje za równoważne mleko modyfikowane w płynie gotowe do podania dla noworodków i niemowląt od urodzenia z zawartością HMO- oligosacharydów mleka kobiecego o pojemności 90 ml ? Czy zamawiający wyraża zgodę na wycenę mleka NAN OPTIPRO PLUS HMO 1 32szt x 90 ml

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 23**

##### **Dotyczy pakietu nr 28**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytnicznych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chlorohexydyliny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11 ml (11g)?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pytanie 24**

##### **Dotyczy pakietu nr 29**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytnicznych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- Wodę destylowaną
- Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- 2g chlorowodorek lidokainy
- 0.250g glukonian chlorohexydyliny (stężenie 20%)
- 0.060g hydroksybenzoat metylu
- 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezłateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6 ml (6ml)?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 25****Dotyczy Pakietu 35 poz nr 4**

Czy Zamawiający dopuści opatrunki spełniające wymogi określone w SIWZ, ale o lepszych właściwościach, tj. niszczące biofilm bakteryjny i o działaniu spotęgowanym dodatkowymi substancjami EDTA i BEC?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 26****Dotyczy Pakietu 35 poz nr 7**

Czy Zamawiający oczekuje opatrunku przeciwbakteryjnego?

W pozycji nr 5 i nr 7 Zamawiający umieścił takie same opisy wymaganych opatrunków i opatrunek bez srebra znajduje się już w opisie w poz. Nr 5.

**Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje opatrunku p/bakteryjnego. Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**Pytanie 27****Dotyczy Pakietu 26**

Czy Zamawiający dopuści opatrunki spełniające wymogi określone w SIWZ w rozmiarze 20x22,5 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 28****Dotyczy projektu umowy**

Czy Zamawiający w § 2 ust. 3 b) zrezygnuje w przypadku pakietu 26 i 35 na opatrunki specjalistyczne dostaw na cito gdyż nie są to leki ratujące życie, a także taki wymóg może podrożyć koszty oferty.

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

**Pytanie 29****Dotyczy projektu umowy**

Czy Zamawiający w § 6 ust. 1b) i 1c) zmieni zapis na:

**b) za opóźnienie w realizacji zamówienia określonej partii asortymentu w terminie określonym w § 2 ust. 3 Umowy:**

i. w wysokości 1% ceny brutto tej partii asortymentu, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, przy zamówieniu zwykłym”?

ii. w wysokości 2% ceny brutto tej partii asortymentu, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, przy zamówieniu natychmiastowym (cito).

**c) za opóźnienie w wymianie Asortymentu na wolny od wad w ramach rękojmi za wady w terminie, o którym mowa w § 81 ust. 3 Umowy:**

i. w wysokości 1% ceny brutto tej partii asortymentu, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, przy zamówieniu zwykłym,

ii. w wysokości 2% ceny brutto tej partii asortymentu, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, przy zamówieniu natychmiastowym (cito).

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

**Pytanie 30****Dotyczy pakietu nr 14 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści również produkt o poniżej wymienionych parametrach:

Sterylny, niepirogenny roztwór wysokooczyszczonej hydroksypropylometylocelulozy 2% (HPMC) do stosowania wewnątrzgałkowego objętość 2 ml x 1 szklana amp/strz. o niskiej masie cząsteczkowej i małym napięciu powierzchniowym, preparat wysoce dyspersyjny, pH 6.8–7.6, lepkość 4 500–9 500mPas, kaniula 23G, temperatura przechowywania 2-25° C.

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

**Pytanie 31****Dotyczy pakietu nr 14 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu pakowanego w ampułkostrzykawkę o pojemności 0,5 ml opakowanie=1 ampułkostrzykawka?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 32****Dotyczy Pakietu 28**

Czy Zamawiający dopuści żel o poniższym składzie:

Skład żelu w 100g:

Lidocaine 2g

Chlorhexidine Digluconate (roztwór 20%) 0,05g?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 33****Dotyczy Pakietu nr 31 poz. 2 – 3 oraz Pakietu nr 32:**

Proszę o podanie modelu oraz nazwy producenta miksera recepturowego będącego w posiadaniu Zamawiającego.

**Odpowiedź: Eprus.**

**Pytanie 34****Dotyczy Pakietu nr 33 poz. 3:**

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt spełniający wymagania SIWZ, butelki plastikowe białe z nakrętką i zakraplaczem (opakowania do kropli)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 35****Dotyczy Pakietu nr 33 poz. 4 – 6:**

Z uwagi na fakt, że butelki z ww. pozycji standardowo mają gwint 28mm i nakrętki z zakraplaczem o takim gwincie są rzadkością, czy Zamawiający dopuści butelki z samą nakrętką (bez zakraplacza)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 36****Dotyczy Pakietu nr 33 poz. 6:**

Czy nie nastąpiła omyłka pisarska i prawidłową pojemnością butelki powinno być 500ml?

**Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli 500 ml.**

**W związku z powyższym zmianie ulega Załącznik nr 4 do SIWZ w zakresie Pakietu nr 33 poz. 6.**

**Pytanie 37****Dotyczy zapisów wzoru umowy:**

Czy w przypadku, gdy przedmiot zamówienia nie jest sklasyfikowany jako wyrób medyczny (Pakiety nr 31, 32, 33) i przepisy prawa nie wymagają dla tych produktów posiadania wpisów do rejestru, dopuszczeń do obrotu i używania, deklaracji zgodności, kart charakterystyki wystarczające będzie złożenie przez Wykonawcę oświadczenia własnego w ww. zakresie? Czy ww. uzasadnienie braku dokumentów będzie dla Zamawiającego wystarczające na udokumentowanie zapisów widniejących w punkcie VI. C. 2). b) i c)?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisem w części VI. C Uwaga!**

Jeżeli wyrób, który nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny zgodnie z dyrektywami europejskimi i ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych i nie jest objęty deklaracjami zgodności i nie podlega żadnemu wpisowi do rejestru, a więc nie posiada znaku CE to w tym przypadku Zamawiający wymaga załączenia oświadczenia, że oferowany przedmiotowym postępowaniem produkt .... ( należy go wymienić) nie jest objęty tym wymogiem i podać uzasadnienie tego faktu oraz podstawę prawną.

**Na ww. dokumentach należy umieścić adnotację, którego pakietu i pozycji dotyczą.**

**Pytanie 38****Dotyczy zapisów SIWZ:**

Prosimy o odstąpienie dla Pakietów nr 31, 32, 33 od wymaganego terminu dostawy w trybie „cito” – asortyment będący przedmiotem dostawy nie jest stosowany do ratowania ludzkiego życia.

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

**Pytanie 39**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

1. Sprzedawca zapłaci Kupującemu karę umowną:

a) za odstąpienie od umowy przez Kupującego z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Sprzedawca w wypadku:

i. odstąpienia od Umowy w całości – w wysokości 10 % **niezrealizowanej części** wynagrodzenia brutto, o

którym mowa w § 4 ust. 1 Umowy,

ii. odstąpienia od Umowy w części – w wysokości 10 % **niezrealizowanej części** wynagrodzenia brutto należnego Sprzedawcy w stosunku do tej części Umowy,

b) za opóźnienie w realizacji zamówienia określonej partii Asortymentu w terminie określonym w § 2 ust. 6 Umowy

i. w wysokości **0,5 %** ceny brutto tej partii asortymentu, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, przy zamówieniu zwykłym, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie asortymentu;**

ii. w wysokości **0,5%** ceny brutto tej partii asortymentu, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, przy zamówieniu natychmiastowym (cito), jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie asortymentu;

c) za opóźnienie w wymianie Asortymentu na wolny od wad w ramach rękojmi za wady w terminie, o którym mowa w § 8<sup>1</sup> ust. 3 Umowy

i. w wysokości **0,5%** ceny brutto tej partii Asortymentu, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia; **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego asortymentu;**

ii. w wysokości **0,5%** ceny brutto tej partii asortymentu, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, przy zamówieniu natychmiastowym (cito), **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego asortymentu;**

d) za opóźnienie w przekazaniu Kupującemu dowodów na okoliczności, o których mowa w § 1 ust. 2 Umowy - w wysokości 0.5 % wynagrodzenia brutto **za produkty, których opóźnione w przekazaniu dokumenty dotyczą**, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wynagrodzenia brutto za produkty, których opóźnione w przekazaniu dokumenty dotyczą.**

e) za opóźnienie w przekazaniu Kupującemu list podwykonawców (w tym list zaktualizowanych), o których mowa w § 9 ust. 2 Umowy - w wysokości 0,5% **niezrealizowanej części** wynagrodzenia brutto tytułem sprzedaży Asortymentu, o którym mowa w § 4 ust. 1 Umowy, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie 40**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Sprzedawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 8<sup>1</sup> ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od dnia zgłoszenia żądania” na „...od dnia uznania reklamacji”.

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie 41**

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

#### **Pytanie 42**

##### **Dotyczy Pakietu 2, pozycja 3**

Czy zamawiający w Pakiecie 2 pozycji 3 dopuści dietę o zawartości glutaminy 1,56 g/100 ml ? Pozostały zapis zgodny z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 43**

##### **Dotyczy Pakietu 11 poz. 1**

Czy w pakiecie 11, w pozycji 1, Zamawiający ma na myśli dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego. Mleko początkowe w płynie przeznaczone dla niemowląt od urodzenia, gotowe do spożycia. Kompletna kompozycja składników odżywczych, zawiera oligosacharydy prebiotyczne scGOS/lcFOS w stosunku 9:1 w dawce 0,8 g/100 ml, postbiotyki w tym HMO 3'GL, kwasy tłuszczowe DHA 16,5 mg/100 ml, AA 16,5 mg/100 ml, ALA 52,1 g/100 ml, witaminy, składniki mineralne, nukleotydy 2,3 mg/100 ml, zawartość białka 1,3 g/100 ml, żelazo 0,53 mg/100 ml, osmolarność 320 mOsmol/l (24\*90 ml) typu BEBILON z Pronutra Advance 1 ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opisany asortyment.**

#### **Pytanie 44**

##### **Dotyczy Pakietu 11 poz. 2**

Czy w pakiecie 11 w pozycji 2, Zamawiający ma na myśli żywność specjalnego przeznaczenia medycznego w płynie, gotowe do spożycia, dla niemowląt od urodzenia do 6. miesiąca życia, do postępowania dietetycznego w przypadku alergii pokarmowej na białka mleka krowiego. Źródłem białka jest hydrolizat serwatki o znacznym stopniu hydrolizy, zawiera kompozycję oligosacharydów scGOS/lcFOS w stosunku 9:1 w ilości 0,8 g/100 ml, DHA 16,6 mg/100ml, AA 16,6

mg/100ml, ALA 35,8 mg/100 ml, witaminy, składniki mineralne, zawartość białka 1,6 g/100 ml, żelazo 0,53 mg/100 ml, nukleotydy 2,3 mg/100 ml, osmolarność 260 mOsmol/l, zawartość laktozy 2,9 g/100 ml (24 \*90 ml) typu Bebilon Pepti DHA ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opisany asortyment.**

#### **Pytanie 45**

##### **Dotyczy Pakietu 11 poz. 3**

Czy w pakiecie 11, w pozycji 3, Zamawiający ma na myśli dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego. Hipoalergiczne mleko początkowe, w płynie, przeznaczone dla niemowląt od urodzenia, z grupy ryzyka wystąpienia alergii na białą mleka krowiego. Zawiera kompletną kompozycję składników odżywczych, w tym białko serwatkowe o nieznacznym stopniu hydrolizy oraz oligosacharydy prebiotyczne GOS/FOS w stosunku 9:1 w dawce 0,8 g/100 ml, białko 1,5 g/100 ml, żelazo 0,53 mg/100 ml, kwasy tłuszczowe LCPUFA, DHA, nukleotydy 3,2 mg/100 ml, osmolarność 340 mOsmol/l (24 \*90 ml) typu BEBILON Prosyneo HA 1 ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opisany asortyment.**

#### **Pytanie 46**

##### **Dotyczy Pakietu 11 poz. 4**

Czy w pakiecie 11, w pozycji 4, Zamawiający ma na myśli dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego. Mleko początkowe w płynie przeznaczone dla niemowląt od urodzenia, gotowe do spożycia. Kompletna kompozycja składników odżywczych, zawiera oligosacharydy prebiotyczne scGOS/lcFOS w stosunku 9:1 w ilości 0,8 g/100 ml, HMO 2'FL, postbiotyki, w tym HMO 3'GL, 100% laktozy,  $\beta$ -palmitynian, DHA 16,5 mg/100 ml, AA 16,5 mg/100 ml, ALA 51,0 mg/100 ml, witaminy, składniki mineralne, zawartość białka 1,3 g/100 ml, żelazo 0,53 mg/100 ml, nukleotydy 2,3 mg/100 ml, osmolarność 330 mOsmol/l (24\*70 ml) typu BEBILON Profutura 1 płyn ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opisany asortyment.**

#### **Pytanie 47**

##### **Dotyczy Pakietu 11 poz. 5**

Czy w pakiecie 11, w pozycji 5, Zamawiający ma na myśli mleko początkowe w płynie dla niemowląt od urodzenia, gotowe do spożycia. Zawiera kompletną kompozycję składników odżywczych NUTRIflor Expert, w tym oligosacharydy prebiotyczne GOS/FOS w stosunku 9:1 w ilości 0,8 g/100 ml, równoważny poziom kwasów tłuszczowych DHA i ARA (DHA 16,5 mg/100 ml i ARA 16,5 mg/100 ml), nukleotydy 2,3 mg/100 ml, białko 1,3 g/100 ml, żelazo 0,53 mg/100 ml, osmolarność 320 mOsmol/l (24\*90 ml) typu Bebiko Nutriflor Expert 1 ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opisany asortyment.**

#### **Pytanie 48**

##### **Dotyczy Pakietu 11 poz. 7**

Czy w pakiecie 11, w pozycji 7, Zamawiający ma na myśli dietetyczny środek spożywczy specjalnego przeznaczenia żywieniowego. Żywność specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego u niemowląt przedwcześnie urodzonych. Gotowa do spożycia, w płynie. Zawiera kompozycję oligosacharydów prebiotycznych scGOS/lcFOS w stosunku 9:1, tłuszcze, w tym: trójglicerydy średniołańcuchowe (MCT), LCPUFA w połączeniu z fosfolipidami oraz bezwodny tłuszcz mleczny (źródło  $\beta$ -palmitynianu), DHA 20,0 mg/100ml, AA 20,0 mg/100 ml, ALA 68,7 mg/100 ml, witaminy, składniki mineralne, w tym żelazo 1,6 mg/100 ml, białko 2,7 g/100 ml, nukleotydy 3,4 mg/100 ml, Osmolarność 310mOsm/l (24\*70 ml) typu BEBILON Nenatal Premium płyn (dla niemowląt przedwcześnie urodzonych) ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opisany asortyment.**

#### **Pytanie 49**

##### **Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1-3**

Czy Zamawiający dopuści opakację gipsową pakowaną a'1szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pakowanie po 1 opasce z odpowiednim przeliczeniem ilości i zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.**

#### **Pytanie 50**

##### **Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 4-6**

Czy Zamawiający dopuści podkład podgipsowy z możliwością sterylizacji w promieniach Gamma i tlenkiem etylenu?

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

**Pytanie 51****Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 4, 6**

Czy Zamawiający dopuści podkład podgipsowy pakowany a'6szt z przeliczeniem podanych ilości? Pragniemy nadmienić iż każdy podkład owinięty jest w osłonkę papierową.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pakowanie a'6szt z odpowiednim przeliczeniem ilości i zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.**

**Pytanie 52****Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści podkład podgipsowy pakowany a'12szt z przeliczeniem podanych ilości? Pragniemy nadmienić iż każdy podkład owinięty jest w osłonkę papierową.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pakowanie a'12szt z odpowiednim przeliczeniem ilości i zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.**

**Pytanie 53****Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści ligninę pakowaną a'5kg z przeliczeniem podanych ilości i podaniem ceny za opakowanie a'5kg bądź z podaniem ceny za 1kg?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pakowanie a'5kg z odpowiednim przeliczeniem ilości i zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.**

**Pytanie 54****Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 12**

Czy Zamawiający dopuści opaskę tkaną bawełnianą w rozmiarze 4m x 12cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 55****Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści воск kostny o składzie: 80% воск pszczeli + 20% palmitynian izopropylu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 56****Dotyczy Pakietu nr 27 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści opatrunek pakowany a'1szt w opakowaniu handlowym a'50szt i wyceną za 1 opakowanie handlowe a'50szt?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 57****Dotyczy Pakietu nr 27 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści opatrunek pakowany a'1szt w opakowaniu handlowym a'10szt i wyceną za 2 opakowanie handlowe a'10szt?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 58****Dotyczy Pakietu nr 30 poz. 1**

W związku z rozbieżnością w opisie przedmiotu zamówienia prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje przylepca włókninowego czy ze sztucznego jedwabiu?

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje przylepca ze sztucznego jedwabiu.**

**Pytanie 59****Dotyczy Pakietu nr 30 poz. 1-3**

Czy Zamawiający dopuści przylepce pakowane w opakowanie handlowe a'12szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pakowanie a'12szt z odpowiednim przeliczeniem ilości i zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.**

**Pytanie 60****Dotyczy Pakietu nr 30 poz. 1, 3**

Czy Zamawiający dopuści przylepce bez perforacji ale łatwe do dzielenia wzdłuż i w poprzek?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 61**

**Dotyczy Pakietu nr 30 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści plaster włókninowy, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 62**

**Dotyczy Pakietu 14 pozycji nr 1**

Czy w pakiecie 14 pozycji nr 1 Zamawiający dopuści wiskoelastyk dyspersyjny o następujących parametrach:

- Pojemność 2,5 ml
- Lepkość 3.200 mPa.s (co 5 s<sup>-1</sup>)
- Osmolarność 265 – 300 mOsm/l

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

**Pytanie 63**

**Dotyczy Pakietu 14 pozycji nr 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 14 pozycji nr 1 do oddzielnego Pakietu celem złożenia większej ilości konkurencyjnych ofert?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 64**

**Dotyczy Pakietu 15**

Czy w pakiecie nr 15 Zamawiający dopuści roztwór błękitu tryptanu 0,06% o pojemności strzykawki 0,75ml, pakowany po 10 sztuk? Jeśli tak, ile wówczas opakowań należy zaoferować?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 65**

**Dotyczy Pakietu 19**

Czy w pakiecie 19 Zamawiający dopuści produkt BSS – zrównoważony roztwór soli o następującym składzie:

- 100ml roztworu zawiera:
- Chlorek wapnia (x 2H<sub>2</sub>O) – 0,048g
- Chlorek magnezu (x 5H<sub>2</sub>O) – 0,030g
- Octan sodu (x 3H<sub>2</sub>O) – 0,390g
- Cytrynian sodu (x 2H<sub>2</sub>O) – 0,170g
- Chlorek sodu – 0,640g
- Chlorek potasu - 0,075g

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 66**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 67**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek Wykonawcy ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 68**

**Dotyczy Pakietu 14, 15, 19**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od dostaw na cito w ciągu 1 dnia roboczego wyrobów medycznych z Pakietu nr 14, 15, 19 zważywszy na fakt, iż wykorzystywane są one w planowanych zabiegach chirurgicznych i nie zachodzi potrzeba dostarczania ich w tak krótkim czasie?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 69**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na

bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 70**

**Dotyczy wzoru umowy**

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie do Wzoru Umowy następujących zapisów:

*„Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej Umowie”.*

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

**Pytanie 71**

**Dotyczy zapisu § 6, ust. 1, pkt. a, lit. i) wzoru Umowy:**

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kary umownej do 5% łącznego wynagrodzenia brutto?

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

**Pytanie 72**

**Dotyczy zapisu § 6, ust. 1, pkt. a, lit. ii) wzoru Umowy:**

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kary umownej do 5% łącznego wynagrodzenia brutto?

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

**Pytanie 73**

**Dotyczy zapisu § 6, ust. 1, pkt. b, lit. i) Wzoru Umowy:**

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kary umownej do 1% ceny brutto tej partii asortymentu?

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

**Pytanie 74**

**Dotyczy zapisu § 6, ust. 1, pkt. b, lit. ii) Wzoru Umowy:**

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kary umownej do 1% ceny brutto tej partii asortymentu?

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

**Pytanie 75**

**Dotyczy zapisu § 6, ust. 1, pkt. c, lit. i) Wzoru Umowy:**

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kary umownej do 1% ceny brutto tej partii asortymentu?

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

**Pytanie 76**

**Dotyczy zapisu § 6, ust. 1, pkt. c, lit. ii) Wzoru Umowy:**

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kary umownej do 1% ceny brutto tej partii asortymentu?

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

**Pytanie 77**

**Dotyczy zapisu § 6, ust. 1, pkt. d Wzoru Umowy:**

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kary umownej do 0,1% łącznego wynagrodzenia brutto?

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

**Pytanie 78**

**Dotyczy zapisu § 6, ust. 1, pkt. e Wzoru Umowy:**

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kary umownej do 0,1% łącznego wynagrodzenia brutto?

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

**Pytanie 79**

**Dotyczy Pakietu 26, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaofiarowania opatrunku w rozmiarze 14 x 16 cm. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 80

#### Dotyczy Pakietu 18

- a) Prosimy o wyjaśnienie, czy strzykawki w pakiecie 18 mają służyć do rozpuszczenia leków cytotoksycznych i w związku z tym wymagane jest oświadczenie producenta o ich dopuszczeniu do kontaktu z takimi lekami ?
- b) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy strzykawki mają być pakowane w opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne)?

#### Odpowiedź:

a) Tak, strzykawki będą służyć do rozpuszczenia leków cytostatycznych. Zamawiający wymaga oświadczenia producenta o ich dopuszczeniu do kontaktu z takimi lekami.

W związku z powyższym w części VI C pkt 2 SIWZ Zamawiający dodaje lit. f) o brzmieniu:

f) *Oświadczenie producenta zaoferowanych strzykawek o ich dopuszczeniu do kontaktu z lekami cytostatycznymi – dotyczy Pakietu 18.*

b) Tak, strzykawki mają być zapakowane w opakowanie jednostkowe z zaznaczonym miejscem otwarcia.

### Pytanie 81

#### Dotyczy Pakietu 20 Poz. 14

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie linii infuzyjnej bursztynowej, mikroteksturowanej z powłoką ułatwiającą uchwyt o długości 180 cm do podawania cytostatyków z 2 bocznymi portami bezigłowymi do podłączenia pojemnika z lekiem, ułożonymi naprzemiennie. Porty dostępu w postaci zaworów bezigłowych z płaską powierzchnią do dezynfekcji, nie wymagające dodatkowego koreczka. Linia odpowiednia do podaży z worków i butelek, w linii zacisk zatrzaskowy, zacisk rolkowy z miejscem na podwieszenie drenu, w dystalnej części dodatkowy zawór do dostrzyknięć, nad zaworem zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się krwi do drenu. Przyrząd bez PCV, DEHP, dren z poliuretanu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 82

#### Dotyczy Pakietu 20 Poz. 15

1. Prosimy Zamawiającego o o dopuszczenie linii infuzyjnej bursztynowej, mikroteksturowanej z powłoką ułatwiającą uchwyt, do podawania cytostatyków z 5 portami dostępowymi ułożonymi naprzemiennie, o długości maksymalnie 190 cm. Porty dostępu w postaci zaworów bezigłowych z płaską powierzchnią do dezynfekcji, nie wymagające dodatkowego koreczka. Linia odpowiednia do podaży z worków i butelek, w linii zacisk zatrzaskowy, zacisk rolkowy z miejscem na podwieszenie drenu, w dystalnej części dodatkowy zawór do dostrzyknięć, nad zaworem zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się krwi do drenu. Koniec dystalny zakończony zatyczką z filtrem hydrofobowym. Przyrząd bez PCV, DEHP, dren z poliuretanu

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### Pytanie 83

#### Dotyczy Pakietu 28

Prosimy o dopuszczenie:

Jałowy żel w jednorazowym aplikatorze, zawierający w 1 g żelu: 20 mg chlorowodoru lidokainy

0.5 mg dichlorowodoru chlorheksydyny, którego cechuje:

redukcja ryzyka wystąpienia reakcji alergicznych, działanie antyseptyczne i znieczulające wysoka gęstość sterylny harmonijkowy aplikator **aplikatory zawierają po 12,5g (11ml) żelu**, co wystarcza do napełnienia żelem cewki moczowej u jednego pacjenta sterylizacja parowa – eliminacja pozostałości EtO

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

### Pytanie 84

#### Dotyczy Pakietu 29

Jałowy żel w jednorazowym aplikatorze zawierający w 1 g żelu: 20 mg chlorowodoru lidokainy

0.5 mg dichlorowodoru chlorheksydyny, którego cechuje:

redukcja ryzyka wystąpienia reakcji alergicznych, działanie antyseptyczne i znieczulające wysoka gęstość sterylny harmonijkowy aplikator **aplikatory zawierają 8,5g (6ml) żelu**, co wystarcza do napełnienia żelem cewki moczowej u jednego pacjenta sterylizacja parowa – eliminacja pozostałości EtO

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

**Pytanie 85****Dotyczy Pakietu 28 i 29**

Prosimy o wyjaśnienie czy żel ma zawierać cancerogenne barwniki ?

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

**Pytanie 86**

Czy Zamawiający potwierdza, że w trosce o jakość dostarczanego asortymentu wymaga, aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dostosowanie temperatury i wilgotności przewożonego asortymentu, do wymogów ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach?

Zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpłynąć na szczelność opakowania jednostkowego a tym samym utratę sterylności. Ze względu na obecne zagrożenie epidemiologiczne COVID-19, jest to sytuacja szczególnie niebezpieczna. Zbyt niska temperatura (ujemna), może natomiast doprowadzić do uszkodzenia sprzętu wykonanego z medycznego PVC, mikropęknięcia, rozszczelnienie zastawek itp. Wytwórcy sprzętu medycznego coraz częściej jako powód nie uznania reklamacji, podają przechowywanie (transport) towaru niezgodnie z zaleceniami producenta.

**Odpowiedź: Zgodnie z treścią SIWZ.**

**Pytanie 87**

Czy zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2 „produkty lecznicze oraz **wyroby medyczne chroni się od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych**”, w trosce o jakość dostarczanego asortymentu Zamawiający wprowadzi do umowy następujący zapis „Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamawiany towar, do siedziby Zamawiającego odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu”.

**Odpowiedź: Zgodnie z treścią SIWZ.**

**Pytanie 88**

Czy w świetle obecnych wydarzeń Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie pozwoli na zabezpieczenie przed wzajemnym skażeniem produktów oraz ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

**Odpowiedź: Zgodnie z treścią SIWZ.**

**Pytanie 89**

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

**Odpowiedź: Dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) ma dostarczyć towar do magazynu apteki, nie musi być obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem.**

**Pytanie 90****Dotyczy Pakietu 18 pozycje 5**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki luer-lock 50 ml posiadające rozszerzoną skalę do 60ml?

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

**Pytanie 91****Dotyczy Pakietu 18, pozycje 6-9**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki posiadające tłok wykonany z polietylenu, a cylinder z polipropylenu ?

**Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.**

**Pytanie 92****Dotyczy Pakietu 18, pozycje 6**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki o pojemności 2 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 93****Dotyczy Pakietu 18, pozycje 8**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki o pojemności 10ml skalowane co 0,5ml?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Jednocześnie, Zamawiający informuje, że na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy, dokonał zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej SIWZ, w **zakresie terminu składania ofert** oraz **terminu otwarcia ofert**, o których mowa w części XI pkt 1 i pkt 3 SIWZ oraz na stronie tytułowej SIWZ:

1. **Termin składania ofert upływa w dniu 01 kwietnia 2021r o godz. 09.00**
2. **Otwarcie ofert nastąpi w dniu 01 kwietnia 2021r o godz. 09.30**

Ponadto, w związku z udzielonymi odpowiedziami Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy PZP, dokonał zmiany treści SIWZ w części VI C pkt 2 dodając lit. f) oraz Załącznika nr 4 do SIWZ i Załącznika nr 5 do SIWZ – wzór umowy.

W pozostałym zakresie SIWZ nie ulega zmianie.

W związku z powyższą zmianą SIWZ, zmianie ulega Ogłoszenie o zamówieniu nr 2020/S 252-635155 z dnia 28/12/2020r.

Zamawiający przekazuje w załączeniu do niniejszego pisma, Załącznik nr 4 do SIWZ oraz Załącznik nr 5 do SIWZ – wzór umowy - PO ZMIANIE.

**Podpisał**

**Dyrektor**

Szpitala Wojewódzkiego

im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego

w Łomży

**Jarosław Pokoleńczuk**