Nr sprawy: DFP.271.3.2024.KK Kraków, dnia 11.03.2024 r.

***Do wszystkich Wykonawców biorących udział w postępowaniu***

*Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę materiałów aptecznych.*

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

**Pytanie 1**

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 2 i 3:

2. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Szpitala Uniwersyteckiego kar umownych zgodnie z poniższymi zasadami:

1) za nieterminową dostawę, w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy (jednak nie mniej niż 15 zł) za każdy rozpoczęty dzień zwłoki ponad termin określony w § 3 ust 3, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy

2) z tytułu braku zapłaty lub nieterminowej zapłaty przez Wykonawcę wynagrodzenia należnego podwykonawcom lub dalszym podwykonawcom w związku ze zmianą wynagrodzenia Wykonawcy na zasadach określonych w § 4b ust. 1 – 10 Umowy, w wysokości 50,00 zł. za każdy rozpoczęty dzień zwłoki12, jednak nie więcej niż 10% nieuregulowanego w zapłacie części wynagrodzenia brutto należnego podwykonawcy

3. W przypadku odstąpienia od Umowy lub rozwiązania Umowy przez Szpital Uniwersytecki z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty kary umownej w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części Umowy. Kara, o której mowa w zdaniu poprzednim dotyczy odstąpienia w trybie przepisów kodeksu cywilnego, a także odstąpienia przewidzianego w Umowie.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 2**

Część nr 11

Czy Zamawiający dopuści alternatywne rękawice lateksowe, sterylne, bezpudrowe do przygotowywania cytostatyków, o anatomicznym kształcie, mankiet równomiernie zrolowany. Powierzchnia zewnętrzna mikro teksturowana. Wewnętrzna powierzchnia powlekana polimerem ułatwiającym zakładanie rękawic na mokro, rękawice obustronnie polimeryzowane w technologii wielowarstwowej. Długość co najmniej 295mm, kategoria III środków ochrony osobistej, Typ B wg EN ISO 374-1. Zgodne z normą: EN 374 części 2, 4; EN 420; EN 455 części 1, 2, 3, 4; ASTM D6978; EN 16523, EN ISO 374-5. Poziom AQL 0,65. Protein <10μg/g wg metody Lowry’ego. Opakowanie zewnętrzne próżniowe folia-folia, rękawice nie składane na pół. Dostępne w rozmiarach: od 5,5 do 9,0?

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 3**

Część nr 11:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawicy lateksowej sterylnej, bezpudrowej do przygotowywania cytostatyków o anatomicznym kształcie, mankiet rolowany z opaską przylepną. Zewnętrzna powierzchnia teksturowana na palcach i wnętrzu dłoni, silikonowana, powierzchnia wewnętrzna pokryta polimerem i silikonowana ułatwiająca zakładanie rękawic na mokro, rękawice bez chlorowania. Dostępne w rozmiarach od 5,5 do 9.0. Pozostałe zgodne.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 4**

Dotyczy § 4b ust. 8 wzoru umowy:

Prosimy o potwierdzenie, że podpisanie aneksu, o którym mowa w § 4b wzoru umowy stanowi jedynie możliwość dokonania takiej zmiany i Wykonawca może nie wyrazić na to zgody (np. w przypadku, gdy wyliczenia Zamawiającego nie są prawidłowe lub nie uwzględniają wszystkich składników cenotwórczych, a kontynuacja umowy w takim kształcie będzie groziła poniesieniem straty przez Wykonawcę).

**Odpowiedź:** **Zamawiający przeprowadza analizę zgodnie z zapisami §4b i Wykonawca ma prawo do weryfikacji prawidłowości wyliczenia.**

**Pytanie 5**

Dotyczy § 11 ust. 3 lit. d) wzoru umowy :

Prosimy o potwierdzenie, że przedłużenie terminu obowiązywania umowy, o którym mowa w § 11 wzoru umowy stanowi jedynie możliwość dokonania takiej zmiany i Wykonawca może nie wyrazić na to zgody (np. w przypadku, gdy kontynuacja umowy będzie groziła poniesieniem straty w wyniku wzrostu cen towaru, który nie znajdzie pokrycia w klauzulach waloryzacyjnych).

**Odpowiedź:** **Aneks podpisywany jest w sytuacji, kiedy obie strony są zgodne co do jego warunków. Jeżeli Wykonawca nie wyrazi zgody na zawarcie aneksu przedłużającego termin obowiązywania umowy, to nie zostanie on zawarty.**

**Pytanie 6**

dotyczy Części nr 12:

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 1,2x38 mm, spełniającą pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 7**

Dotyczy § 4 ust. 10 wzoru umowy - Wnosimy o zmianę zapisu § 4 ust. 11 umowy, tak aby ilość przedmiotu umowy była realizowana minimum na poziomie 10%. Obecny zapis jest dla Wykonawcy wyjątkowo ryzykowny i narusza zasadę równego traktowania stron umowy. Wykonawca zamierzający złożyć ofertę na dany pakiet/pozycję/część, podczas wyceny bierze pod uwagę przede wszystkim dwa czynniki, tj. ilość danego asortymentu oraz długość trwania kontraktu. Musi skalkulować, czy będzie w stanie zapewnić Szpitalowi wymaganą ilość produktu, co ma z kolei powiązanie z całym systemem logistyki oraz produkcji. Wykonawca jest zobligowany do wyceny całości, a zapis o prawie Szpitala do wykorzystania tylko 10%, powoduje podniesienie ceny oferty, w celu minimalizacji ryzyka nierentowności kontraktu. Zatem zmiana § 4 ust. 11 umowy, tak aby ilość przedmiotu umowy była realizowana minimum na poziomie 50% jest też korzystna dla Zamawiającego, ponieważ uzyska on niższą cenę oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 8**

Dotyczy § 6 ust. 2 wzoru umowy - Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki, bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 9**

Dotyczy § 9 ust. 1 lit a) i b) wzoru umowy – prosimy o usunięcie niniejszego zapisu z umowy. Zapis ten obarcza znacznym ryzykiem Wykonawcę nawet w sytuacji, kiedy działał w dobrej wierze. W trakcie realizacji umowy może wystąpić wiele czynników, których nie dało się przewidzieć na etapie podpisywania umowy.

**Odpowiedź:** **Zamawiający nie wyraża zgody.** **Wzór umowy nie ulega zmianie.**

**Pytanie 10**

Dotyczy § 9 ust. 1 lit b) wzoru umowy – zapis ten jest nieprecyzyjny i daje możliwości do nadinterpretacji zapisów umowy na niekorzyść Wykonawcy. Jest to sprzeczne z zasadą równości stron umowy

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.** **Wzór umowy nie ulega zmianie.**

**Pytanie 11**

Dotyczy Formularza Cenowego

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie Ceny jednostkowej brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku, przy czym Wartość brutto pozycji zostanie podana do dwóch miejsc po przecinku?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgodę na podanie ceny jednostkowej brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku. Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.**

**Pytanie 12**

Zadanie nr 12

Prosimy zamawiającego o możliwości przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym na opakowania po 100 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.**

**Pytanie 13**

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane dreny pakiet 7 pozycje 2 oraz 3 posiadały badania (na wezwanie Zamawiającego ), które dokumentują całkowitą szczelność systemu do podaży leków cytotoksycznych, a który to system zapobiega przedostawaniu się niebezpiecznych zanieczyszczeń do otoczenia po połączeniu drenu do transferu leku z zestawem wielodrożnym do podaży leku?

**Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji pkt. 4.2.4 SWZ przez dodanie pkt. 10.2.4.5 oraz dokonał modyfikacji poz. 2 i poz. 3 w zakresie części 7 załącznika 1a do SWZ.**

**Pytanie 14**

Czy w pakiecie nr 7 pozycji nr 4 końcówka drenu powinna posiadać filtr hydrofobowy zapobiegający zapowietrzeniu drenu?

**Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji pkt. 4 w zakresie części 7 załącznika 1a do SWZ.**

**Pytanie 15**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 pozycja nr 5 dopuści do zaoferowania adapter do infuzji w kolorze przeźroczystym?

**Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji pkt. 5 w zakresie części 7 załącznika 1a do SWZ.**

**Pytanie 16**

Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 3

Prosimy o obniżenie kary umownej do wysokości 10% wartości niezrealizowanej części Umowy, w przypadku odstąpienia od Umowy lub rozwiązania Umowy przez Szpital Uniwersytecki z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

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

**Pytanie 17**

Dotyczy Formularza cenowego (pakiet 7, 8, 9, 10 i 12)

Zwracamy się z wnioskiem o modyfikację formularza ofertowego/cenowego i dodanie kolumny „cena jednostkowa netto”, „wartość podatku” oraz „wartość netto” i uwzględnienie sposobu liczenia cen jak niżej:

Wartość netto = ilość wg jednostki miary x cena jednostkowa netto

Wartość brutto = wartość netto + VAT

Jednocześnie prosimy o potwierdzenie, że wystawiane faktury będą weryfikowane na podstawie ceny jednostkowej netto i stawki podatku VAT, a dalsze obliczenia muszą być zgodne z ogólnie przyjętymi zasadami fakturowania na terenie Polski dla klientów instytucjonalnych. Obliczanie wartości brutto dla pozycji poprzez dodanie podatku VAT do wartości netto za pozycję jest odgórnym ustawieniem systemu obsługującego sprzedaż i nie ma możliwości modyfikacji tego ustawienia pod konkretnego klienta/ konkretną umowę.

Uzasadnienie:

Na fakturze wartość brutto liczona jest wg schematu matematycznego: cena jednostkowa netto x ilość + VAT.

Natomiast Zamawiający wymaga w formularzu cenowym odmiennego sposobu liczenia ceny co, w przypadku wygrania przetargu, może skutkować rozbieżnością ceny z umowy z ceną na fakturze.

Sposób liczenia wartości brutto wymagany przez Zamawiającego (Wartość brutto = ilość x cena jednostkowa brutto) spowoduje, że ceny na fakturze nie będą zgodne z cenami w formularzu cenowym.

Powyższe wynika z różnic w zaokrągleniach matematycznych.

Przykład:

Wartość brutto = ilość wg jednostki miary x cena jednostkowa brutto

Przykład:

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Jednostka miary  | Ilość  | Cena jednostkowa brutto (zł/j.m.)  | Wartość brutto (zł) *6 = 4 x 5*  | Cena jednostkowa netto (zł/j.m.)  | Stawka VAT (%)  | Wartość netto (zł)  |
| 3  | 4  | 5  | 6  | 7  | 8  | 9  |
| szt.  | 7 650  | 21,50 zł  | 164 475,00 zł  | 19,91 zł  | 8%  | 152 311,50 zł  |

Wartość brutto = wartość netto + VAT

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Jednostka miary  | Ilość  | Cena jednostkowa brutto (zł/j.m.)  | Wartość brutto (zł) *6 = 9+ (9 x 8)*  | Cena jednostkowa netto (zł/j.m.)  | Stawka VAT (%)  | Wartość netto (zł)  |
| 3  | 4  | 5  | 6  | 7  | 8  | 9  |
| szt.  | 7 650  | 21,50 zł  | 164 496,42 zł  | 19,91 zł  | 8%  | 152 311,50 zł  |

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 18**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na w/w pytanie o dodanie kolumny: cena jednostkowa netto (…), prosimy modyfikację formularza cenowego i wprowadzenie wyceny produktów za opakowanie a nie za sztuki

**Odpowiedź:** **Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.**

**Pytanie 19**

Dot. Części 7 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu bez sygnalizacji akustycznej po podłączeniu z drenem głównym.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 20**

Dot. Części 7 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu z automatycznym odpowietrznikiem (bez klapki).

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 21**

Dot. Części 8 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do transferu leków z fiolki typu spike; z kolcem o długości całkowitej 6.4 cm; długość igły 1,8cm, objętość wypełnienia 0,15 ml, z odpowietrzeniem z filtrem hydrofobowym 0,2um. Pakowany jałowo, indywidualnie. Nie zawierający DEHP, PCV, lateksu. Opakowanie 00 szt. Apirogenny. Wyrób wykorzystywany i przechowywany w środowisku zgodnym z USP <797> ma zdolność zachowania sterylności dołączonej fiolki z lekiem przez okres do siedmiu (7) dni - potwierdzone oświadczeniem producenta.



**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 22**

Dot. Części 9 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do transferu leków z fiolki typu spike. Z kolcem o długości całkowitej 6.4 cm; długość igły 1,8cm, objętość wypełnienia 0,15 ml, z odpowietrzeniem z filtrem hydrofobowym 0,2um. Pakowany jałowo, indywidualnie. Nie zawierający DEHP, PCV, lateksu. Opakowanie 00 szt. Apirogenny. Wyrób wykorzystywany i przechowywany w środowisku zgodnym z USP <797> ma zdolność zachowania sterylności dołączonej fiolki z lekiem przez okres do siedmiu (7) dni - potwierdzone oświadczeniem producenta.



**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 23**

Dot. Części 10 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki bez rozszerzenia do 12 ml, z podziałką co 0,2 ml.

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 24**

Dot. Części 10 poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 2ml, środek natłuszczający oleamid, skala co 0,1 ml, tłok w kolorze białym.

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 25**

Dot. Części 10 poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej, tłok w innym kolorze niż zielony, zawierająca olej silikonowy.

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 26**

Dot. Części 10 poz. 1-7

Prosimy Zamawiającego o zaakceptowanie oświadczenia autoryzowanego dystrybutora producenta.

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 27**

Część nr 7 poz. 2, 3

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „wyposażony w system sygnalizacji akustycznej po podłączeniu z drenem głównym”?

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 28**

Część nr 7 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści dren bez PCV?

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 29**

Część nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy przyrząd do pobierania leków z fiolek z gumowym korkiem oraz butelek, dwuświatłowy, przeznaczony do wielokrotnych aspiracji, wyposażony w hydrofobowy i lipofobowy filtr odpowietrzający (bakteryjny) 0,2µm z możliwością zamknięcia klapką, możliwość aktywacji 300 razy przez 96 godzin, nie wymaga stosowania koreczków zabezpieczających, pasuje do standardowych złączy luer oraz luer-lock, w pełni szczelne i bezpieczne połączenie, możliwość stosowania z lekami cytostatycznymi, specjalne zakończenie kolca biorczego umożliwiającego całkowite opróżnienie butelki/fiolki, płaska powierzchnia membrany, dezynfekcja membrany poprzez przetarcie gazikiem z alkoholem, bez lateksu, PCV oraz DEHP, sterylny?

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 30**

Część nr 9 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość aktywacji 300 razy przez 96 godzin?

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 31**

Część 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez zastawki, z filtrem powietrza 0,1 μm z możliwością użytkowania do 24 h?

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 32**

Część 9 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez zastawki z możliwością użytkowania do 24 h?

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 33**

Część 10 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z podziałką co 0,2ml bez rozszerzonej skali?

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 34**

Część 10 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z podziałką co 0,5ml?

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 35**

Część 10 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści strzykawki o pojemności 2 ml z skalą co 0,1ml oraz białym kontrastującym tłokiem?

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 36**

Część 10 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści strzykawki trzyczęściowe z zielonym kontrastującym tłokiem z olejem silikonowym, o pojemności 1 ml z skalą co 0,01ml?

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 37**

Część 11 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, sterylne, kolor naturalnego lateksu, mankiet rolowany, mikroteksturowane na całej powierzchni zewnętrznej, długość minimalna rękawicy 278mm, grubości na palcu 0,22±0,02mm, dłoni 0,19±0,01mm, mankiecie 0,17±0,01mm. Polimerowane i chlorowane obustronnie. Kształt rękawicy anatomiczny. Średnia siła zrywu przed starzeniem 19N, po starzeniu 16N. Poziom białek lateksowych: max 33μg/g- potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej, AQL: 0,65- potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Produkt zgodny z wymaganiami EN 455, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Rękawice pakowane podwójnie, opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiary: 6.0-9.0?

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 38**

Część 12 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igłę do pobierania leków bez filtra o szlifie ołówkowym z otworem bocznym?

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 39**

Część 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’100 wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** **Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.**

**Pytanie 40**

Część 9 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’100 wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** **Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.**

**Pytanie 41**

Część 10 poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’100 wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** **Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.**

**Pytanie 42**

Część 10 poz. 4,5

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’50 wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** **Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.**

**Pytanie 43**

Część 10 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’25 wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** **Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.**

**Pytanie 44**

Część 10 poz. 7,8

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’100 wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** **Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.**

**Pytanie 45**

Część 12 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’100 wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** **Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.**

**Pytanie 46**

Pakiet 7 Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy łącznik ma umożliwiać przepływ min. 200 ml/min, co umożliwia ergonomiczne pobieranie leków z pojemników zbiorczych?

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 47**

Pakiet 7 Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy łącznik powinien posiadać system uniemożliwiający odkręcenie łącznika od strzykawki?

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 48**

Pakiet 7 Pozycja 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie krótkiego drenu w kolorze burszytnowym, wykonanego z poliuretanu, bez PCV. W linii zawór bezigłowy z płaską i gładką powierzchnią do dezynfekcji niewymagający dodatkowego korka, zacisk zatrzaskowy. W dystalnej części łącznik luer lock z filtrem hydrofobowym pozwalającym na bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu oraz zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się płynu. Standardowe połączenie luer-lock bez sygnalizacji akustycznej. Zestaw umożliwiający podaż z worka i butelki.

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 49**

Pakiet 7 Pozycja 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie krótkiego drenu w kolorze burszytnowym, wykonanego z poliuretanu, bez PCV. W linii zawór bezigłowy z płaską i gładką powierzchnią do dezynfekcji, zacisk zatrzaskowy. W dystalnej części łącznik luer lock z filtrem hydrofobowym pozwalającym na bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu oraz zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się płynu. Zestaw umożliwiający podaż z worka i butelki. Standardowe połączenie luer-lock bez sygnalizacji akustycznej. Dodatkowo koreczek pakowany osobno, do zabezpieczenia portu bezigłowego na czas transportu, zawierającym 70% alkohol izopropylowy (IPA), z obudową w kolorze pomarańczowym, z aplikatorem umożliwiajacym sterylne podłączenie bez możliwości kontaminacji obudowy koreczka przed podłączeniem.

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 50**

Pakiet 7 Pozycja 3

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie krótkiego drenu przeziernego z poliuretanu z flitrem 0,2 mikrona (polieterosulfonowym), z zaworem bezigłowym z łatwą do dezynfekcji - płaską i gładką membraną niewymagającą koreczka oraz 2 zaciskami zatrzaskowymi. Koniec drenu zakończony zastawką antyzwrotną uniemożliwiającą cofanie sie leku i zatyczka z filtrem hydrofobowym umożliwiająca bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu.

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 51**

Pakiet 7 Pozycja 3

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie krótkiego drenu przeziernego z poliuretanu z flitrem 0,2 mikrona (polieterosulfonowym), z zaworem bezigłowym z łatwą do dezynfekcji - płaską i gładką membraną oraz 2 zaciskami zatrzaskowymi. Koniec drenu zakończony zastawką antyzwrotną uniemożliwiającą cofanie sie leku i zatyczka z filtrem hydrofobowym umożliwiająca bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu. Dodatkowo koreczek pakowany osobno, do zabezpieczenia portu bezigłowego na czas transportu, zawierającym 70% alkohol izopropylowy (IPA), z obudową w kolorze pomarańczowym, z aplikatorem umożliwiajacym sterylne podłączenie bez możliwości kontaminacji obudowy koreczka przed podłączeniem.

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 52**

Pakiet 7 Pozycja 4

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie linii infuzyjnej bursztynowej o długości ok.186 cm do podawania cytostatyków z 1 bocznym portem bezigłowym nad komorą kroplową do podłączenia pojemnika z lekiem. W dystalnej części dodatkowy zawór do dostrzyknięć, nad zaworem zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się leku do drenu. 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. Standardowa komora kroplowa filtrem 15 mikronów. Dren z poliuretanu. Objętośc wypełnienia 11,9 ml. Przyrząd nie zawiera DEHP. Dren wolny od PCV.

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 53**

Pakiet 7 Pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zestawy infuzyjne mają być wyposażone w automatyczne zabezpieczenie przeciwko mieszaniu się leków w trakcie podaży leków w bolusie, zwłaszcza leków forsownych

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 54**

Pakiet 7 Pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie adaptera wielodrożnego, przeźroczystego, przezierny do podaży leków cytostatycznych i biologicznych za pomocą drenów do pomp dowolnego producenta. Dren sterylny. Linia główna z kolcem z odpowietrznikiem zabezpieczonym klapką, poniżej kolca zacisk zatrzaskowy. W lini 4 zawory bezigłowe pozwalające na podłączenie krótkich drenów do przygotowania leków z płaską powierzchnią do dezynfekcji, nie wymagające koreczka. Zawory bezigłowe kompatybilne z końcówką luer lock.

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 55**

Pakiet 7 Pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zestawy infuzyjne mają być wyposażone w automatyczne zabezpieczenie przeciwko mieszaniu się leków w trakcie podaży leków w bolusie, zwłaszcza leków forsownych.

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 56**

Pakiet 8 Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie spike z filtrem 5 µm: jałowy przyrząd do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów z/do fiolek i butelek zintegrowany z odpowietrznikiem umożliwiający aseptyczne pobieranie lub wstrzykiwanie, z filtrem cząsteczkowym 5 µm oraz filtrem powietrza 0,2 µm, z zastawką zapobiegającą wyciekowi płynu, z powierzchnią łatwą do dezynfekcji. Zastawka zamykająca się samoczynnie po odkręceniu strzykawki. Kompatybilny z systemami Luer-Lock i Luer-Slip. Możliwość użycia 140 aktywacji lub 7 dni.

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 57**

Pakiet 8 Pozycja 1

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

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 58**

Pakiet 8 Pozycja 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie łącznika międzystrzykawkowego z uchwytem o długości około 1cm, znajdującym się pomiędzy dwoma zaworami i chroniącym przed dotknięciem miejsca połączenia strzykawek.

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 59**

Pakiet 8 Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy łącznik powinien działać w systemie zamkniętym i posiadać płaską membranę łatwą do dezynfekcji nie wystającą poza krawędź korpusu?

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 60**

Pakiet 9 Pozycja 1

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

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 61**

Pakiet 10 Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 10 ml bez rozszerzonej skali, trzyczęściowej, bez igły, jednorazowej, sterylnej, do przygotowywania cytostatyków, ze szczelnym gumowym tłokiem z gumy syntetycznej (bezlateksowej) z podwójnym uszczelnieniem, umożliwiająca dokładne dawkowanie, z centralnie położoną końcówką Luer-Lock (gwintowana), cylinder całkowicie przezroczysty z wyraźną czarną podziałką co 0,2 ml w całym zakresie, t.j. od 0,52ml do 10 ml, zakończony blokadą, która uniemożliwia niekontrolowane wysunięcie się tłoka z komory strzykawki; kompatybilna z pompą infuzyjną Braun posiadaną przez Zamawiającego, wykonana z polipropylenu(cylinder i tłok – wolne od PCV), pakowane pojedynczo.

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 62**

Pakiet 10 Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu Zamawiający aby strzykawka miała rozszerzoną skalę do 12 ml.

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 63**

Pakiet 10 Pozycja 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zatyczka jałowa luer-lock do strzykawek/igieł (typu kombi, czyli do zamykania portów żeńskich i męskich), wykonanej z ABS, zatykająca końcówkę strzykawki, koloru czerwonego, do leków cytostatycznych, posiada stożek zaciskowy uniwersalny, sterylna, pakowana pojedynczo.

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 64**

Pakiet 10 Pozycja 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 1 ml trzyczęściowej , jednorazowej, sterylnej, bezigłowej, bez gwintu. Strzykawka wykonana z polipropylenu, nie zawiera lateksu. Tłok przezroczysty Podziałka czarna, wyraźna, co 0,01 ml, na przeźroczystym, bezbarwnym cylindrze, pakowane pojedynczo

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 65**

Pakiet 10 Pozycja 8

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu, by produkty nie zawierały oleju silikonowego, gdyż stanowi on biozgodny środek natłuszczający umożliwiajacy przesuw tłoka

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 66**

Pakiet 11

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z syntetyczną powłoką polimerową, przeznaczonych do pracy z cytostatykami, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, mankiet rolowany. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4. Średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Poziom protein alergennych poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodne z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0?

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 67**

Pakiet 11

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową „E-Z glide” z poliakrylanem i surfaktantem, zewnątrz antypoślizgowe. Średnia grubość: na palcu 0,23 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,18 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein <50ug/g rękawicy, długość min. 275 mm, siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 14 N. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 14 cytostatyków, zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0?

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie 68**

Pakiet 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły z nasadką o długości 21 mm. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Działając na podstawie z art. 137 ust. 1 ustawy Pzp Zamawiający dokonał modyfikacji pkt. 4.2.4 SWZ przez dodanie pkt. 10.2.4.5 o następującym, obowiązującym brzmieniu:**

**10.2.4.5: Dot. części 7 poz. 2 i poz. 3: Zamawiający wymaga przedłożenia badań potwierdzających całkowitą szczelność systemu do podaży leków cytotoksycznych, a który to system zapobiega przedostawaniu się niebezpiecznych zanieczyszczeń do otoczenia po połączeniu drenu do transferu leku z zestawem wielodrożnym do podaży leku.**

**W załączeniu przekazuję uwzględniający zmiany opis przedmiotu zamówienia (stanowiący załącznik nr 1a do SWZ).**