

Katowice, dnia 31.01.2018

**WYJAŚNIENIA DO TREŚCI
SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

Dotyczy : postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę materiałów opatrunkowych.
Nr sprawy : ZP-17-098UN

W związku z pytaniami Wykonawców, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając zgodnie z art.38 ustawy - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2016 r. poz. 1020, z późn. zm.), udzielam następującej odpowiedzi :

- 1. Pakiet nr 1.** Czy Zamawiający poprzez wymóg zintegrowanej folii o działaniu bakteriobójczym , rozumie przez to folię z substancją czynną , która gdyby stosowana samodzielnie spełniałaby wymogi definicji produktu leczniczego zgodną z Ustawą Prawo Farmaceutyczne z 6 września 2001r. a która w wyrobie medycznym spełnia rolę pomocniczą w stosunku do zasadniczej roli wyrobu medycznej ? **Odp. Tak.**
- 2. Pakiet nr 1.** Czy Zamawiający poprzez wymóg zintegrowanej folii o działaniu bakteriobójczym , wymaga folii, które są zgodnie z Ustawą o Wyrobach Medycznych sklasyfikowane odmiennie niż zwykłe folie co potwierdza certyfikat jednostki notyfikowanej? **Odp. Tak.**
- 3. Pakiet nr 1.** Czy poprzez wymóg zintegrowanej folii o działaniu bakteriobójczym ma na myśli folie bakteriobójcze, co powinny być wyrobem medycznym klasy III i wywierać rzeczywiste działanie bakteriobójcze? **Odp. Tak.**
- 4. Pakiet 1 poz. 1,2,3,4,5** -Czy folie mają posiadać opakowanie indywidualne z folii aluminiowej z dodatkowym papierem w opakowaniu chroniącym folię przed uszkodzeniem? **Odp. Tak.**
- 5. Pakiet 1.** Czy Zamawiający poprzez wymóg folii bakteriobójczej , która uwalnia wolny jod, rozumie przez to folię z substancją czynną która, gdyby stosowana samodzielnie spełniałaby wymogi definicji produktu leczniczego zgodną z Ustawą Prawo Farmaceutyczne z 6 września 2001r. , a która w wyrobie medycznym spełnia rolę pomocniczą w stosunku do zasadniczej roli wyrobu medycznej? **Odp. Tak.**
- 6. Pakiet nr 1.** Czy Zamawiający wymaga folii bakteriobójczych, które są zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych sklasyfikowane odmiennie niż zwykłe folie co potwierdza certyfikat jednostki notyfikowanej? **Odp. Tak.**
- 7. Pakiet nr 1.** Czy folie bakteriobójcze powinny być wyrobem medycznym klasy III i wywierać rzeczywiste działanie bakteriobójcze? **Odp. Zamawiający wymaga wyrobu medycznego klasy III.**
- 8. Pakiet 1 poz.1** Prosimy o dopuszczenie sterylnej, ultra cienkiej folii chirurgicznej bakteriobójczej, wykonanej z poliuretanu o grubości o grubości 22 +/-1 µ, powierzchnia lepna 15x20cm (całkowita 20x20cm), pozostałe zapisy zgodne z SIWZ. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 9. Pakiet 1 poz.2** Prosimy o dopuszczenie sterylnej, ultra cienkiej folii chirurgicznej bakteriobójczej, wykonanej z poliuretanu o grubości o grubości 22 +/-1 µ, powierzchnia lepna 34x40cm (całkowita 40x40cm), pozostałe zapisy zgodne z SIWZ. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 10. Pakiet 1 poz.3** Prosimy o dopuszczenie sterylnej, ultra cienkiej folii chirurgicznej bakteriobójczej, wykonanej z poliuretanu o grubości o grubości 22 +/-1 µ, powierzchnia lepna 60x45cm (całkowita 70x45cm), pozostałe zapisy zgodne z SIWZ. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 11. Pakiet 1 poz.3** Prosimy o dopuszczenie sterylnej, ultra cienkiej folii chirurgicznej bakteriobójczej, wykonanej z poliuretanu o grubości o grubości 22 +/-1 µ, powierzchnia lepna 70x80cm (całkowita 80x80cm). pozostałe zapisy zgodne z SIWZ. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 12. Pakiet 1 poz.4** Prosimy o dopuszczenie sterylnej, ultra cienkiej folii chirurgicznej bakteriobójczej, wykonanej z poliuretanu o grubości o grubości 22 +/-1 µ, powierzchnia lepna 60x45cm (całkowita 70x45cm) pozostałe zapisy zgodne z SIWZ. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 13. Pakiet 1 poz.5** Prosimy o dopuszczenie sterylnej, ultra cienkiej folii chirurgicznej bakteriobójczej, wykonanej z poliuretanu o grubości o grubości 22 +/-1 µ, powierzchnia lepna 60x45cm (całkowita 70x45cm) pozostałe zapisy zgodne z SIWZ. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 14. Pakiet 1 poz.5** Prosimy o dopuszczenie sterylnej, ultra cienkiej folii chirurgicznej bakteriobójczej, wykonanej z poliuretanu o grubości o grubości 22 +/-1 µ, powierzchnia lepna 70x80cm (całkowita 80x80cm) pozostałe zapisy zgodne z SIWZ. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 15. Pakiet nr 1 poz. 7** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaofiarowania opatrunku w rozmiarze 10 x 20 cm? **Odp. Zamawiający nie określił w Pakiecie nr 1 poz.7. Pytanie bezzasadne.**

16. **Pakiet 2 poz.3** Prosimy o dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 10x20 cm, pozostałe zapisy zgodne z SIWZ. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
17. **Pakiet 2 poz. 3** Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 15cm x 20cm? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
18. **Pakiet 3. Poz.1** Czy zamawiający dopuszcza gazę w roli 13 nitkową, niejałową, szer. 90 cm x 100 m? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
19. **Pakiet 3. Poz.1** Czy zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 100 mb. z przeliczeniem? **Odp. Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem ilości która jest zamawiana w SIWZ.**
20. **Pakiet 3. Poz.1** Czy zamawiający dopuszcza gazę w składce 17 nitkową, niejałową, 90 cm x 100 m? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
21. **Pakiet 3. Poz.1** Czy zamawiający wymaga gazę z niestrzępiącymi się brzegami? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
22. **Pakiet 3. Poz.1** Czy zamawiający wymaga gazę z podwijanymi brzegami? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
23. **Pakiet 3. Poz.1** Czy zamawiający wymaga gazę sklasyfikowaną w klasie II a reguła 7? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
24. **Pakiet 3. Poz.2** Czy zamawiający wymaga gazę z niestrzępiącymi się brzegami? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
25. **Pakiet 3. Poz.2** Czy zamawiający wymaga gazę z podwijanymi brzegami? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
26. **Pakiet 3. Poz.2** Czy zamawiający wymaga gazę sklasyfikowaną w klasie II a reguła 7? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
27. **Pakiet 3. Poz.3** Czy zamawiający wymaga gazę z niestrzępiącymi się brzegami? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
28. **Pakiet 3. Poz.3** Czy zamawiający wymaga gazę z podwijanymi brzegami? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
29. **Pakiet 3. Poz.3** Czy zamawiający wymaga gazę sklasyfikowaną w klasie II a reguła 7? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
30. **Pakiet 3. Poz.3** Czy zamawiający dopuści gazę sterylizowaną tlenkiem etylenu? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
31. **Pakiet 3. Poz.3** Czy zamawiający wymaga gazę sterylizowaną tlenkiem etylenu? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
32. **Pakiet nr 3, poz. 5** Czy Zamawiający dopuści watę celulozową w opakowaniu zawierającym 5 kg? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
33. **Pakiet nr 3, poz. 4** Czy Zamawiający wymaga zaofierowania opasek gipsowych o czasie wiązania 5-6 min, czy 3-4 min.? Pytanie nasze jest podyktowane sprzecznymi wymaganiami w formularzu asortymentowo-cenowym (5- 6 mi.) w stosunku do tabeli wymagań jakościowych (3-4 min.) **Odp. Wymagania opasek gipsowych to czas wiązania 5-6 min. W wymaganiach jakościowych dodatkowo punktowany jest czas wiązania krótszy 3-4 minuty.**
34. **Pakiet nr 3, poz. 1-3,** Czy Zamawiający oczekuje zaofierowania wyrobów z gazy zgodnych z wymaganiami Farmakopei Polskiej wyd. VI 2002 ? **Odp. Tak.**
35. **Pakiet Nr 4- Opatrunki jałowe z folii poliuretanowej, ilość pozycji 4, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze małym preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi skutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym poliestrem. Zastosowanie mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwia wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
36. **Pakiet Nr 4- Opatrunki jałowe z folii poliuretanowej, ilość pozycji 4, pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze średnim preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi skutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym poliestrem. Zastosowanie mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwia wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej

linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości. **Odp: Zgodnie z SIWZ.**

- 37. Pakiet Nr 4- Opatrunki jałowe z folii poliuretanowej, ilość pozycji 4, pozycja 3** Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze małym preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym polyestrem. Zastosowanie mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwia wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości. **Odp: Zgodnie z SIWZ.**
- 38. Pakiet Nr 4- Opatrunki jałowe z folii poliuretanowej, ilość pozycji 4, pozycja 4** Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze dużym preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym polyestrem. Zastosowanie mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwia wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości. **Odp: Zgodnie z SIWZ.**
- 39. Pakiet nr 4 poz. nr 1.** Pytanie 1. Zwracamy się z zapytaniem czy w pakiecie nr 4 w pozycji nr 1 dopuści jałowy, przezroczysty wodoodporny, przepuszczający parę wodną i tlen samoprzylepny opatrunek z folii poliuretanowej pokryty klejem akrylowym punktowo rozmieszczonym na całej powierzchni przylepnej, przezroczysty, do ostony ran oraz mocowania kaniul i cewników z wycięciem na port pionowy z systemem ramki z etykietą umożliwiającą opis, w rozmiarze 6cm x 7cm. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 40. Pakiet nr 4 pozycja nr 2.** Pytanie 2. Zwracamy się z zapytaniem czy w pakiecie nr 4 w pozycji nr 2 dopuści jałowy, przezroczysty wodoodporny, przepuszczający parę wodną i tlen samoprzylepny opatrunek z folii poliuretanowej pokryty klejem akrylowym punktowo rozmieszczonym na całej powierzchni przylepnej przezroczysty, do ostony ran oraz mocowania kaniuli i cewników, wkłuc centralnych, z wycięciem na port pionowy z systemem ramki z etykietą umożliwiającą opis w rozmiarze 10cm x 12cm. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 41. Pakiet nr 4 pozycja nr 3.** Pytanie 3 Zwracamy się z zapytaniem czy w pakiecie nr 4 w pozycji nr 3 dopuści jałowy, przezroczysty, wodoodporny, przepuszczający parę wodną i tlen, samoprzylepny opatrunek z folii poliuretanowej pokryty klejem akrylowym punktowo rozmieszczonym na całej powierzchni przylepnej, przezroczysty wzmocniony włókniną –posiadający dwa dodatkowe paski mocujące – do mocowania kaniul z wycięciem na port pionowy, z systemem ramki z etykietą umożliwiającą opis, w rozmiarze 7cm x 9cm. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 42. Pakiet 4 poz.3** Prosimy o dopuszczenie opatrunku bez dodatkowych wzmocnień z włókniny, pozostałe zapisy zgodne z SIWZ. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 43. Pakiet 4 poz. 1-2.** Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji nr 1 i 2 do osobnego zadania? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie wykonawców. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 44. Pakiet 4 poz. 2.** Czy Zamawiający dopuści opatrunek bez wycięcia spełniający pozostałe wymagania SIWZ? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 45. Pakiet 4 poz. 4.** Czy Zamawiający dopuści opatrunek z wkładem chłonnym w części środkowej, spełniający pozostałe wymagania SIWZ? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**

46. **Pakiet 5. Poz.1** Czy zamawiający dopuści serwetę 4 warstwową, 17 nitkową, z nitką RTG i tasiemką, o wymiarach 45 cm x 45 cm, pakowaną indywidualnie, sterylną? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
47. **Pakiet 5 Poz.1** Czy zamawiający wydzieli pozycję nr.1 do osobnego pakietu ze względów ekonomicznych? **Odp. Zgodnie z SIWZ. Zamawiający skonstruował pakiety uwzględniając swoje względy ekonomiczne.**
48. **Pakiet nr 5, poz. 1, 10, 11, 12 i 13**
Czy Zamawiający odstąpi w zakresie wyżej wymienionych pozycji od wymagań norm PN-EN ISO 10993 - cz. 5 i cz. 10 i PN-EN 13795? Powyższe wymagania nie mogą dotyczyć zamawianego wyrobu, gdyż są podstawą wymagań jakościowych dla asortymentu odzieży medycznej (fartuchy chirurgiczne) oraz obłożeń pola operacyjnego. **Odp. Tak.**
49. **Pakiet nr 5** Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie wyrobów zgodnych z normą PN-EN ISO 15223-1:2012? Norma zastąpiła wycofaną w 2012 roku normę PN-EN 980. **Odp. Tak.**
50. **Pakiet 5, poz. 1,** Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania wyrobów z gazy zgodnych z wymaganiami Farmakopei Polskiej wyd. VI 2002 ? **Odp. Tak.**
51. **Pakiet 6 poz. 1** Czy Zamawiający dopuści przylepiec pakowany a'24szt z przeliczeniem ilości na 292 opakowania? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
52. **Pakiet nr 6 poz. 1.** Czy w Pakiecie 6 pozycji 1 Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej i nie miał namyśli opatrunku o rozmiarze 5m x 1,25 cm ? **Odp. Tak. Zamawiający popełnił omyłkę pisarską Zamawiający wymaga rozmiaru 5m x 1,25 cm reszta parametrów zgodna z SIWZ.**
53. **Pakiet nr 6 poz. 1.** Czy w pakiecie 6 pozycji 1 Zamawiający wymaga, aby klej akrylowy hipoalergiczny zastosowany w przylepcu nie posiadał w swoim składzie uczulającego tlenku cynku i kauczuku? Ma to decydujący wpływ na zmniejszenie ilości uszkodzeń skóry u pacjentów hospitalizowanych pozostałe parametry zgodne z SIWZ. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
54. **Pakiet nr 7, poz. 1-3** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie tupferów wyposażonych w nitkę RTG? Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
55. **Pakiet 7** Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie wyrobów zgodnych z normą PN-EN ISO 15223-1:2012? Norma zastąpiła wycofaną w 2012 roku normę PN-EN 980. **Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**
56. **Pakiet 7** Czy Zamawiający odstąpi w zakresie wyżej wymienionych pozycji od wymagań norm PN-EN ISO 10993 - cz. 5 i cz. 10 i PN-EN 13795? Powyższe wymagania nie mogą dotyczyć zamawianego wyrobu, gdyż są podstawą wymagań jakościowych dla asortymentu odzieży medycznej (fartuchy chirurgiczne) oraz obłożeń pola operacyjnego. **Odp. Zamawiający wykreśla z SIWZ żądania dotyczące powyższych norm.**
57. **Pakiet 7,** Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania wyrobów z gazy zgodnych z wymaganiami Farmakopei Polskiej wyd. VI 2002 ? **Odp. Tak.**
58. **Pakiet nr 8** - Czy zamawiający w zamian za jednorazowy zbiornik o pojemności 300ml na wydzielinę z przezroczystym drenem, z możliwością zablokowania światła drenu i złączem do podłączenia do drenu podkładki odprowadzającej wydzielinę oraz filtrem przeciwbakteryjnym, dopuści jednorazowy zbiornik do urządzenia EC-3600 o pojemności 400 ml z bakteriobójczym żelem i hydrofobowym filtrem z węglem aktywnym, mocowany do urządzenia do bocznej ściany, kompatybilny z pompą pracującą. **Odp: Zgodnie z SIWZ. Akcesoria kompatybilne z aparatem INFO VAC będącego własnością szpitala.**
59. **Pakiet nr 8** Czy zamawiający w zamian za jednorazowy zbiornik o pojemności 500ml na wydzielinę z przezroczystym drenem, z możliwością zablokowania światła drenu i złączem do podłączenia do drenu podkładki odprowadzającej wydzielinę oraz filtrem przeciwbakteryjnym, dopuści jednorazowy zbiornik do urządzenia EC-3600 o pojemności 400 ml z bakteriobójczym żelem i hydrofobowym filtrem z węglem aktywnym, mocowany do urządzenia do bocznej ściany, kompatybilny z pompą pracującą. **Odp: Zgodnie z SIWZ. Akcesoria kompatybilne z aparatem INFO VAC będącego własnością szpitala.**
60. **Pakiet nr 8** Czy zamawiający w zamian za zestaw opatrunkowy piankowy /gąbkowy mały zawierający : - podkładkę z przezroczystym drenem odprowadzającym wydzielinę z folią samoprzylepną, złączem drenu do podłączenia do drenu zbiornika, - jałowy opatrunek piankowy/ gąbkowy o wymiarach w zakresie 10cmx7,5cmx3,2cm, -samoprzylepna folia do mocowania i uszczelniania opatrunku, dopuści zestaw opatrunkowy mały(numer katalogowy EC-FOAM- S); - jałowy opatrunek koloru czarnego wykonany z siatkowego poliuretanu o otwartych porach z dużą zdolnością odprowadzania płynów stosowany do ran zakażonych, wymiary 10x7,5x3cm, samoprzylepną folią okluzyjną do mocowania i uszczelniania opatrunku o wymiarach 34x32cm(1szt.);kopułą ssącą (port) z przezroczystym, owalnym drenem o długości 2 metrów odprowadzającym wydzielinę, zaciskiem do drenu, papierową linijką. **Odp: Zgodnie z SIWZ. Akcesoria kompatybilne z aparatem INFO VAC będącego własnością szpitala.**
61. **Pakiet nr 8** Czy zamawiający w zamian za zestaw opatrunkowy piankowy /gąbkowy średni zawierający:- podkładkę z przezroczystym drenem odprowadzającym wydzielinę z folią samoprzylepną, złączem drenu do podłączenia do drenu zbiornika - jałowy opatrunek piankowy/ gąbkowy o wymiarach

- w zakresie 12,5cmx8cmx3,2cm -samoprzylepna folia do mocowania i uszczelniania opatrunku-2 szt., dopuści zestaw opatrunkowy duży (Numer katalogowy EC-FOAM- L); jałowy opatrunek koloru czarnego wykonany z siatkowego poliuretanu o otwartych porach z dużą zdolnością odprowadzania płynów stosowany do ran zakażonych, wymiary 25x16x3cm; samoprzylepną folią okluzyjną do mocowania i uszczelniania opatrunku o wymiarach 34x32 cm (2 szt.); kopułą ssącą (port) z przezroczystym, owalnym drenem o długości 2 metrów odprowadzającym wydzielinę, zaciskiem do drenu; papierową linijką.
 Odp: Zgodnie z SIWZ. Akcesoria kompatybilne z aparatem INFO VAC będącego własnością szpitala.
- 62. Pakiet nr 8** -Czy zamawiający w zamian za zestaw opatrunkowy piankowy /gąbkowy duży zawierający :- podkładkę z przezroczystym drenem odprowadzającym wydzielinę z folią samoprzylepną, złączem drenu do podłączenia do drenu zbiornika - jałowy opatrunek piankowy/ gąbkowy o wymiarach w zakresie 15cmx26cmx3,2cm -samoprzylepna folia do mocowania i uszczelniania opatrunku-2 szt., dopuści zestaw opatrunkowy duży (Numer katalogowy EC-FOAM- L); jałowy opatrunek koloru czarnego wykonany z siatkowego poliuretanu o otwartych porach z dużą zdolnością odprowadzania płynów stosowany do ran zakażonych, wymiary 25x16x3cm; samoprzylepną folią okluzyjną do mocowania i uszczelniania opatrunku o wymiarach 34x32 cm (2 szt.); kopułą ssącą (port) z przezroczystym, owalnym drenem o długości 2 metrów odprowadzającym wydzielinę, zaciskiem do drenu; papierową linijką.
 Odp: Zgodnie z SIWZ. Akcesoria kompatybilne z aparatem INFO VAC będącego własnością szpitala.
- 63. Pakiet nr 9 poz.1,2,3,4.** Zwracam się prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie nr 9 poz .1,2,3,4. Serwet głównych z warstwą chłonną z laminatu min. dwuwarstwowego o gr 105g/m², odporności na przenikanie cieczy ponad 490 cm. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 64. Pakiet nr 9 poz 2,5.** Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie 9 poz. 2,5 ręczników wysokochłonnych 30cm x 35 cm o gram. 73g/m². **Odp. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry wymagane zgodnie z SIWZ.**
- 65. Pakiet nr 9 poz.5.** Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie 9 poz. 5 . serwety U-kształtnej wykonanej z włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze min. 50g/m² dodatkowa warstwa chłonna z laminatu min. dwuwarstwowego o gramaturze min. 105g/m² odporność na przenikanie cieczy ponad 490 cm. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 66. Pakiet 10** Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie wyrobów zgodnych z normą PN-EN ISO 15223-1:2012? Norma zastąpiła wycofaną w 2012 roku normę PN-EN 980. **Odp. Tak.**
- 67. Pakiet nr 10, poz. 1** Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie zestawu w opakowaniu jednostkowym typu torebka papierowo-foliowa? **Odp. Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.**
- 68. Pakiet nr 10 poz. 1.** Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie nr 10 pozycja nr 1 serwety z laminatu dwuwarstwowego o wymiarze 50 x 70 cm. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 69. Pakiet nr 10 poz. 1.** Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie nr 10 poz. 1 serwety z laminatu dwuwarstwowego do zawinięcia zestawu o wym. 75 cm x 90 – 100 cm. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 70. Pakiet nr 10** Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zestawu do wkłucia centralnego jałowego o następującym składzie:
- 6 x kompres z gazy bawełnianej 7,5cm x 7,5cm
 - 4 x tampon z gazy bawełnianej (tupfer) wielkość śliwki
 - 1 x kleszczyki plastikowe , 14 cm
 - 1 x pęseta plastikowa 12,5 cm
 - 1 x serweta włókninowa , nieprzylepna 45 cm x 75 cm (barierowa)
 - 1 x serweta włókninowa 45 cm x 75 cm z regulacją otworu serweta składa się z 2 oddzielnych części , otwór przylepny (barierowa)
 - 1 strzykawka Luer 10 ml, (zapakowana)
 - 1 x igła 1,2mm x 40mm 18G x 11/2 różowa (zapakowana)
 - 1 x igła 0,8 mm x 40 mm, 21G x 11/2 , zielona (zapakowana)
 - 1 x ostrze –skalpel 6,5 cm (zapakowane)
 - 1 x igłotrzymacz 13cm
 - 1 x opatrunek transparentny z folii poliuretanowej 10 cm x 15 cm (zapakowany)
- Opakowanie: Tacka typu z 2 wgłębieniami na płyny może posłużyć jako pojemniki na odpadki. Wszystkie komponenty zestawu są jednorazowego użytku. Zestaw sterylizowany tlenkiem etylenu (zgodnie z wymogami normy PN-EN ISO 11135-1:2009) zaklasyfikowany w klasie IIa Reg.7.
 Odp. Zgodnie z SIWZ.

71. **Pakiet nr 11 poz.1.** Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie nr 11 pozycja nr 1 serwety angiograficznej z warstwą chłonną wykonaną z laminatu min. dwuwarstwowego o gramaturze min 105g/m². **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
72. **Pakiet nr 11 poz.1.** Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie nr 11 pozycja nr 1 miski o pojemności 100-150ml. **Odp. Zamawiający dopuszcza miskę 100-150 ml w miejsce punktu f) dla Pakietu nr 11 mając na uwadze że cały zestaw powinien zawierać w składzie 3 miski tj. miska 100-150ml, miska 500ml, i miska o poj. 2500ml o śr. min. 20cm i wys min. 7 cm reszta parametrów zgodna z SIWZ.**
73. **Pakiet nr 11 poz.1.** Zwracam się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie nr 11 poz. 1 miski do przewodników o pojemności 2500ml, okrągła o średnicy min. 20 cm i wysokości min. 7 cm posiadającą zabezpieczenia przed wysunięciem się z przewodnika z miski. **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
74. **Pakiet nr 11, poz. 1** Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie zestawu do angiografii o składzie:
a) 1 x serweta angiograficzna udowa wykonana laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min 56g/m² o wymiarach 235 x 320 zintegrowana z foliową ostoną na pulpit sterowniczy o wymiarach 70 x 320, dwa otwory otoczone taśmą samoprzylepną w części krytycznej posiada dodatkową warstwę wysokochłonną o wymiarach 120 x 80 o gramaturze min. 110g/m².
b) 3 x myjka do mycia pola operacyjnego o długości min. 14 cm z gąbką i rękojeścią.
c) 1 x strzykawka Luer Lock 5ml
d) 3 x strzykawka Luer Lock 10ml
e) 2 x strzykawka Luer Lock 20ml
f) 1 x miska o pojemności 100 ml
g) 1 x miska o pojemności 500 ml
h) 1 x miska do przewodników o pojemności 2500 ml, okrągła o średnicy 21 cm i wysokości 8 cm, posiadająca zabezpieczenia przed wysunięciem się przewodnika z miski.
i) 1 x ostona na ekran radiologiczny o wymiarach 56 cm z elastycznymi krawędziami
j) 1 x ostona na ekran radiologiczny o wymiarach 81 cm z elastycznymi krawędziami.
k) 20 x kompresy z gazy 17N8W 10x10cm
l) 1 x serweta do owinięcia 150 x 200 na stolik instrumentariuszki wykonana z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min. 43g/m² i nieprzemakalności min. 180cm H₂O i wytrzymałości na rozrywanie min. 100 Kpa.
Odp. Zamawiający dopuszcza.
75. **Pakiet 11** Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie wyrobów zgodnych z normą PN-EN ISO 15223-1:2012? Norma zastąpiła wycofaną w 2012 roku normę PN-EN 980. **Odp. Tak.**
76. **Pakiet 12 Poz.1-3.** Czy zamawiający wymaga kompresy z niestrzępiącymi się brzegami? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
77. **Pakiet 12 Poz.1-3** Czy zamawiający wymaga kompresy z podwijanymi brzegami? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
78. **Pakiet 12 Poz.1-3** Czy zamawiający wymaga kompresy sklasyfikowaną w klasie II a reguła 7? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
79. **Pakiet 12 Poz.1-3** Czy zamawiający dopuści kompresy sterylizowaną tlenkiem etylenu? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
80. **Pakiet 12 Poz.1-3** Czy zamawiający wymaga kompresy sterylizowaną tlenkiem etylenu? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
81. **Pakiet 12 Poz.1-3** Czy zamawiający wymaga kompresy gazowe dla których masa powierzchniowa produktów z gazy zgodna jest z normą EN 14079 : 17 g/m² dla 13 nitkowych kompresów gazowych oraz 23 g/m² dla kompresów 17 nitkowych? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
82. **Pakiet 12 Poz.1-3** Czy zamawiający wymaga kompresy gazowe produkowane zgodnie z wytycznym dyrektywy 93/42/EWG wykonane z przędzy 15 TEX? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
83. **Pakiet nr 12, poz. 3** Czy nie nastąpiła oczywista omyłka pisarska i czy Zamawiający miał na myśli kompresy 13 nitkowe? **Odp. Tak Zamawiający popełnił oczywistą omyłkę pisarską.**
84. **Pakiet 12** Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania wyrobów z gazy zgodnych z wymaganiami Farmakopei Polskiej wyd. VI 2002 ? **Odp. Tak.**
85. **Pakiet 13 Poz.1.** Czy zamawiający dopuści kompres jałowy włókninowy 30 g/m², sterylizowany tlenkiem etylenu? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
86. **Pakiet 13 Poz.1.** Czy zamawiający wymaga kompresy sklasyfikowaną w klasie II a reguła 7? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
87. **Pakiet nr 13, poz. 1.** Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania wyrobu zgodnego z wymaganiami normy PN-EN 1644-1 ? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**

- 88. Pakiet 13** Pytanie nr 5 dotyczy W związku z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który zapewni zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców, zwracamy się z wnioskiem o odstąpienie od zaoferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi (w tym tlenkiem etylenu), dopuszczonymi prawem walidowanymi metodami sterylizacji, które zgodnie spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych.
- Zgodnie z postanowieniami dyrektywy(-yw) UE odnoszącej się do wyrobów medycznych, dopuszcza się określenie wyrobu medycznego jako STERYLNY tylko wówczas, kiedy zastosowano zwalidowany proces sterylizacji. Wymagania dotyczące walidacji i rutynowej kontroli procesów sterylizacji wyrobu medycznego podano w EN ISO 11135-1:2007, EN ISO 11137-1:2006, EN ISO 17665-1:2006, EN 14160 i EN 14937”.
- Normy dotyczą odpowiednio : EN ISO 11135-1:2007 – sterylizacja tlenkiem etylenu, EN ISO 11137-1:2006- sterylizacja radiacyjna, EN ISO 17665-1:2006 – sterylizacja parą wodną w nadciśnieniu.
- Z zapisu tego już na wstępie jasno wynika fakt, że ustawodawca dopuścił wszystkie dostępne metody sterylizacji jako równoważne w procesie wytworzenia wyrobu medycznego określonego jako STERYLNY pod warunkiem, że jest to proces w pełni zwalidowany.
- Bardzo wiele wyrobów medycznych sterylizowanych dopuszczonymi prawem metodami używanych jest na blokach operacyjnych, gdzie mają bezpośredni kontakt z ciałem pacjenta (narzędzia, obłożenia operacyjne, i tp.) – nie ma w związku z tym przeciwwskazań co do stosowania produktów sterylizowanych inną metodą aniżeli para wodna.
- Należy również mieć na uwadze, iż Zamawiający, jak wynika z dyrektyw unijnych, powinien otwierać się na konkurencję i w tym celu umożliwić składanie ofert odzwierciedlających różnorodność rozwiązań oferowanych produktów. **Odp. Zamawiający dopuszcza wyroby sterylizowane innymi dopuszczonymi prawem walidowanymi metodami sterylizacji, które spełniają normy opatrunków chirurgicznych.**
- 89. Pakiet nr 13** Zwracamy się z prośbą o umożliwienie zaoferowania kompresów 30g pakowanych a'10szt? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 90. Pakiet 16.** instrukcji użytkowania potwierdzenia zastosowania do neurochirurgii oraz potwierdzenie bakteriobójczości na szczepy MRSA, MRSE, VRE , PRSP, Ecoli oraz Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych? Potwierdzenie różnego rodzajów parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 91. Pakiet 16** Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 92. Pakiet 16** Czy Zamawiający wymaga, aby oksydowana regenerowana celuloza posiadała w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 93. Pakiet 16** Czy Zamawiający wymaga wartość pH potwierdzone w badaniach? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 94. Pakiet nr 16** – Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostarczany asortyment posiadał aktualny termin ważności 6 miesięcy od daty dostawy? **Odp: Zgodnie z SIWZ.**
- 95. Pakiet nr 16** - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 16 jałowy materiał hemostatyczny w formie włókninowej struktury złożonej z 84 bardzo cienkich warstw z możliwością separowania na 6-7 warstw; wykonany z oksydowanej celulozy pH 2.2-4.5 , zawartość grupy karboksylowej 16-24% Rozmiar 2,5 cm x 5 cm? **Odp: Zgodnie z SIWZ.**
- 96. Pakiet nr 16 poz.1.** Pytanie do Pakietu nr 16 pozycja 1 Czy Zamawiający opisując przedmiot Zamówienia będzie wymagał badań klinicznych i przedklinicznych in vivo i in vitro potwierdzających hamowanie rozwój szczepów MRSA, MRSE, PRSP, VRE, E.Coli ? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 97. Pakiet 16 pozycji 1.** Czy Zamawiający w pakiecie 16 pozycji 1 dopuści zaoferowanie równoważnego pod względem hemostatycznym opatrunku hemostatycznego zbudowanego z oksydowanej nieregenerowanej celulozy w postaci trójwarstwowego opatrunku o budowie mikrowłókninowej o pH 2,7-3,5. Czas wchłaniania do 8 dni. Udokumentowane działanie bakteriobójcze także na szczepy: Bacteroides fragilis, oraz grzybobójcze na rodzaj Candida Albicans. Rozmiar: 2,5X5cm **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 98. Pakiet 17**_Prosimy o dopuszczenie torby izolującej do przechowywania narządów, przeźroczysta w rozmiarze 51x56cm. **Odp. Zamawiający dopuszcza rozmiar reszta parametrów zgodna z SIWZ.**
- 99. Pakiet 17** Prosimy o wyjaśnienie czy torba powinna posiadać filtr, port wyjściowy i kształtowany pasek. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 100. Pakiet nr 17 poz.1.** Czy w Pakiecie nr 17 pozycji 1 Zamawiający wymaga produktu sterylnego wykonanego z polietylenu , który w górnej części wyposażony jest w podwójną tasiemkę (ściągacz) umożliwiające szczelne zamknięcie torby? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**

- 101. Pakiet 18** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie plastra o długości 9,1m z przeliczeniem wymaganej ilości sztuk? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 102. Pakiet 19** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresów pakowanych a'5szt?
Odp. Zgodnie z SIWZ.
- 103. Pakiet 19** Pytanie nr 5 dotyczy W związku z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który zapewnia zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców, zwracamy się z wnioskiem o odstąpienie od zaoferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi (w tym tlenkiem etylenu), dopuszczonymi prawem walidowanymi metodami sterylizacji, które zgodnie spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych.
Zgodnie z postanowieniami dyrektywy(-yw) UE odnoszącej się do wyrobów medycznych, dopuszcza się określenie wyrobu medycznego jako STERYLNY tylko wówczas, kiedy zastosowano zwalidowany proces sterylizacji. Wymagania dotyczące walidacji i rutynowej kontroli procesów sterylizacji wyrobu medycznego podano w EN ISO 11135-1:2007, EN ISO 11137-1:2006, EN ISO 17665-1:2006, EN 14160 i EN 14937".
Normy dotyczą odpowiednio : EN ISO 11135-1:2007 – sterylizacja tlenkiem etylenu, EN ISO 11137-1:2006- sterylizacja radiacyjna, EN ISO 17665-1:2006 – sterylizacja parą wodną w nadciśnieniu.
Z zapisu tego już na wstępie jasno wynika fakt, że ustawodawca dopuścił wszystkie dostępne metody sterylizacji jako równoważne w procesie wytworzenia wyrobu medycznego określonego jako STERYLNY pod warunkiem, że jest to proces w pełni zwalidowany.
Bardzo wiele wyrobów medycznych sterylizowanych dopuszczonymi prawem metodami używanych jest na blokach operacyjnych, gdzie mają bezpośredni kontakt z ciałem pacjenta (narzędzia, obłożenia operacyjne, i tp.) – nie ma w związku z tym przeciwwskazań co do stosowania produktów sterylizowanych inną metodą aniżeli para wodna.
Należy również mieć na uwadze, iż Zamawiający, jak wynika z dyrektyw unijnych, powinien otwierać się na konkurencję i w tym celu umożliwić składanie ofert odzwierciedlających różnorodność rozwiązań oferowanych produktów. **Odp. Zamawiający dopuszcza wyroby sterylizowane innymi dopuszczonymi prawem walidowanymi metodami sterylizacji, które spełniają normy opatrunków chirurgicznych.**
- 104. Pakiet 19,** Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania wyrobów z gazy zgodnych z wymaganiami Farmakopei Polskiej wyd. VI 2002 ? **Odp. Tak.**
- 105. Pakiet nr 19 poz. 1.** Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie nr 19 poz. 1 Kompresu jałowego z gazy 17 nitkowej 8-12 warstwowy. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Zakwalifikowany w klasie IIa zgodnie z regułą 7 jako chirurgiczny inwazyjny wyrób medyczny. Rozmiar 7,5 cm x 7,5 cm x 10 sztuk. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 106. Pakiet 19.Poz.1** Czy zamawiający wymaga kompresy z niestrzępiącymi się brzegami? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 107. Pakiet 19.Poz.1** Czy zamawiający wymaga kompresy z podwijanymi brzegami? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 108. Pakiet 19.Poz.1** Czy zamawiający wymaga kompresy sklasyfikowaną w klasie II a reguła 7? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 109. Pakiet 19.Poz.1** Czy zamawiający dopuści kompresy sterylizowaną tlenkiem etylenu? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 110. Pakiet 19.Poz.1** Czy zamawiający wymaga kompresy sterylizowaną tlenkiem etylenu? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 111. Pakiet 19.Poz.1** Czy zamawiający dopuści kompresy gazowe 8 warstwowe, 17 nitkowe o rozmiarze 75 cm x 7,5 cm x 10 szt.? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 112. Pakiet 20. Poz.1** Czy zamawiający dopuści serwetę 4 warstwową, 17 nitkową, z nitką RTG i tasiemką, o wymiarach 45 cm x 45 cm, pakowaną indywidualnie, sterylną? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 113. Pakiet 20 poz. 1** Czy Zamawiający dopuści serwetę operacyjną z nitką RTG i z tasiemką, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ? Tasiemka jest elementem dodatkowym i nie wpływa na jakość i funkcjonalność serwety. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 114. Pakiet 20 poz. 1** Czy Zamawiający dopuści raport walidacji procesu sterylizacji wydany przez producenta? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 115. Pakiet 20** Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania wyrobów z gazy zgodnych z wymaganiami Farmakopei Polskiej wyd. VI 2002 ? **Odp. Tak.**
- 116. Pakiet nr 22, poz. 1.** Ręczniki chłonne przeznaczone są do użycia w obrębie bloku operacyjnego, czy w związku z tym opakowanie powinno być wyposażone w etykietę główną z minimum 2 repozycjonowanymi elementami etykiety umożliwiającymi wklejenie do dokumentacji szpitalnej zawierającymi datę ważności, LOT, identyfikację producenta? **Odp. Nie.**

117. **Pakiet nr 22** Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie nr 22 pozycja nr 1 ręczniki chłonne sterylne, pakowane po 4 szt.. Rozmiar 51 cm x 40 cm. **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
118. **Pakiet 22** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ręczników 32x32cm pakowanych a'1szt?
Odp. Zgodnie z SIWZ.
119. **Pakiet 22** Prosimy o dopuszczenie sterylnych chłonnych ręczników w rozmiarze 40 cm x 40 cm pakowanych po 2 sztuki z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
120. **Pakiet 22 poz. 1** Czy Zamawiający dopuści ręcznik w rozmiarze 40x40cm? **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
121. **Pakiet 22 poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści ręcznik pakowany a'1szt? **Odp. Zgodnie z SIWZ lub min. 2 sztuki w opakowaniu.**
122. **Pakiet 23 poz. 1** Czy Zamawiający dopuści okład w rozmiarze 12cm x 29cm? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
123. **Pakiet 23 poz. 1** Czy Zamawiający dopuści okład w rozmiarze 16cm x 26cm? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
124. **Pakiet 24 poz.1** Prosimy o dopuszczenie podkładu o wymiarach min. 100 x 225cm ±5cm, rdzeń chłonny o długości co najmniej 51x205+/-3 cm zakończony dodatkowymi marginesami z nieprzeziernego laminatu o szerokości nie większej niż 10 +/-3 cm po obu stronach na całej szerokości podkładu. Opisany podkład spełnia wymogi odnośnie chłonności. **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
125. **Pakiet 24 poz.2** Prosimy o dopuszczenie niesterylnego podkładu z wkładem chłonnym z włókna celulozowego i bibutki z wodoodpornym, antypoślizgowym spodem. Podkład w rozmiarze 58x91cm. Chłonność 750-850 ml. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
126. **Pakiet 24 poz.2** Prosimy o dopuszczenie niesterylnego podkładu z wkładem chłonnym z włókna celulozowego i bibutki z wodoodpornym, antypoślizgowym spodem. Podkład w rozmiarze 58x91cm. Chłonność 1150-1350 ml. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
127. **Pakiet nr 24, poz. 2.** Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie pozycji do osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie oferty większej liczbie wykonawców i zaoferowanie wyrobu konkurencyjnie cenowo? **Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**
128. **Pakiet nr 26 poz.1,2,3,4.** Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 26, pozycje: 1, 2, 3, 4): przedłożenie kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948. **Odp. Zgodnie ze zmianą treści SIWZ.**
129. **Pakiet nr 26 poz.1,2,3,4.** Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 26, pozycje: 1, 2, 3, 4): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające wskaźnik chłonności w postaci numeru seryjnego / daty produkcji / numeru partii, który zanika wraz z napełnianiem pieluchomajtki moczem, co utrudnia identyfikację produktu i uniemożliwia złożenie reklamacji? Mamy świadomość oraz informację, że w ostatnim czasie na rynku pojawiły się produkty chłonne, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach (obniżony poziom chłonności, brak ściągacza taliowego, brak wyraźnego wskaźnika chłonności). Posiadamy również informację z Instytucji, które zgodziły się na dostawę tego rodzaju produktów, że produkty te w żaden sposób nie sprawdzają się w warunkach szpitalnych. Brak odpowiedniego poziomu chłonności oraz podstawowych systemów zabezpieczeń uniemożliwia skuteczne zabezpieczenie chorego. Nie dopuszczenie powyższego rozwiązania jest zgodne z prawem PZP. Co najmniej czterech producentów -na rynku polskim oferuje pieluchomajtki posiadające pełnowartościowy wskaźnik chłonności, a nie jego imitację (rozmywający się napis w postaci daty i serii produkcji). Jednocześnie gwarantuje to Państwu dostarczenie przez ewentualnego wykonawcę produktów o wysokiej jakości i zapewnienie choremu odpowiedniego standardu opieki. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
130. **Pakiet nr 26 poz.1,2,3,4.** Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 26, pozycje: 1, 2, 3, 4): złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Barrierki boczne wraz z falbankami bocznymi są głównym elementem idealnego dopasowania produktu do ciała pacjenta. Powinny znajdować się w pachwinach, aby w jak największym stopniu uszczelnić miejsce kroczka przed wyciekami. Falbanki wewnętrzne skierowane do wewnątrz tworzą natomiast dodatkowe zabezpieczenie przy obfitych mikcjach pacjenta, dochodzących nawet do 300 ml przy jednorazowym oddaniu moczu. Podczas napełniania pieluchomajtki moczem, falbanki boczne skierowane do wewnątrz unoszą się, tworząc rynne, która kieruje mocz do centralnej części wkładu chłonnego, gdzie ulega szybszej absorpcji. Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu. **Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

- 131. Pakiet nr 26 poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 26, pozycja: 1): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 56-85cm? **Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.**
- 132. Pakiet nr 26 poz. 2.** Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 26, pozycja: 2): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 73-122cm? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 133. Pakiet nr 26 poz. 3.** Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 26, pozycja: 3): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 92-144cm? **Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.**
- 134. Pakiet nr 26 poz. 4.** Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 26, pozycja: 4): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 110-160cm? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 135. Pakiet nr 26 poz. 4.** Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 26, pozycja: 4): złożenie oferty na pieluchomajtki w rozmiarze L o obwodzie produktu co najmniej 160 cm? Wymiary techniczne oferowanego produktu (szerokość w górnej części pieluchomajtki 80 cm) odpowiadają najbardziej popularnym produktom z handlowym oznaczeniem XL oferowanym na rynku polskim. W naszej opinii nie ma zatem powodu do zawężania wymogów w stosunku do oczekiwanych produktów - rozmiarów wynikających z ich nazwy handlowej. Nomenklatura nazw handlowych może być różna ponieważ nie podlega ścisłym kryterium przy ich oznaczeniu. Dopuszczenie naszego produktu w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie produktu 160cm daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 136. Pakiet nr 26 poz. 1,2,3,4.** Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 26, pozycje: 1, 2, 3, 4): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy? Zastosowanie w pieluchomajtkie jednego ściągacza taliowego, pozwala na idealne dopasowanie produktu do ciała pacjenta, co wpływa na komfort osoby potrzebującej pomocy. Nasze produkty seryjnie są wyposażone w jeden ściągacz taliowy, gdyż posiadają elastyczne boki produktów oraz elastyczne zapięcia, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza. Dodatkowo brak ściągacza taliowego z przodu jest z korzyścią dla pacjentów, szczególnie tych z nadwagą - brak ściągacza taliowego przedniego nie powoduje obciążenia w okolicach podbrzusza. Dopasowanie produktu przekłada się na brak wycieków zawartości pieluchomajtki, co przekłada się na komfort pracy personelu: zmniejszenie czasu pracy przy jednym pacjencie, zmniejszenie ilości zmian produktu na NTM oraz pozwala zaoszczędzić koszty związane z usługami prania pościeli. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 137. Pakiet 26 poz. 1,2,3,4.** Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 26, pozycje: 1, 2, 3, 4): przedłożenie kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948. **Odp. Zgodnie ze zmianą treści SIWZ.**
- 138. Pakiet 26 poz. 1,2,3,4.** Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 26, pozycje: 1, 2, 3, 4): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające wskaźnik chłonności w postaci numeru seryjnego / daty produkcji / numeru partii, który zanika wraz z napełnianiem pieluchomajtki moczem, co utrudnia identyfikację produktu i uniemożliwia złożenie reklamacji? Mamy świadomość oraz informację, że w ostatnim czasie na rynku pojawiły się produkty chłonne, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach (obniżony poziom chłonności, brak ściągacza taliowego, brak wyraźnego wskaźnika chłonności). Posiadamy również informację z Instytucji, które zgodziły się na dostawę tego rodzaju produktów, że produkty te w żaden sposób nie sprawdzają się w warunkach szpitalnych. Brak odpowiedniego poziomu chłonności oraz podstawowych systemów zabezpieczeń uniemożliwia skuteczne zabezpieczenie chorego. Nie dopuszczenie powyższego rozwiązania jest zgodne z prawem PZP. Co najmniej czterech producentów -na rynku polskim oferuje pieluchomajtki posiadające pełnowartościowy wskaźnik chłonności, a nie jego imitację (rozmywający się napis w postaci daty i serii produkcji). Jednocześnie gwarantuje to Państwu dostarczenie przez ewentualnego wykonawcę produktów o wysokiej jakości i zapewnienie choremu odpowiedniego standardu opieki. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
- 139. Pakiet 26 poz. 1,2,3,4.** Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 26, pozycje: 1, 2, 3, 4): złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Barierki boczne wraz z falbankami bocznymi są głównym elementem idealnego dopasowania produktu do ciała pacjenta. Powinny znajdować się w pachwinach, aby w jak największym stopniu uszczelnić miejsce kroczka przed wyciekami. Falbanki wewnętrzne skierowane do wewnątrz tworzą natomiast dodatkowe zabezpieczenie przy obfitych mikcjach pacjenta, dochodzących nawet do 300 ml przy jednorazowym oddaniu moczu. Podczas napełniania pieluchomajtki moczem, falbanki boczne skierowane do wewnątrz unoszą się, tworząc rynne, która kieruje mocz do centralnej części

wkładu chłonnego, gdzie ulega szybszej absorpcji. Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu. **Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

140. **Pakiet 26 poz.1.** Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 26, pozycja: 1): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 56-85cm? **Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.**
141. **Pakiet nr 26 poz.2.** Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 26, pozycja: 2): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 73-122cm? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
142. **Pakiet nr 26 poz.3.** Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 26, pozycja: 3): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 92-144cm? **Odp. Zamawiający dopuszcza nie wymaga. Reszta parametrów zgodna z SIWZ.**
143. **Pakiet nr 26 poz.4.** Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 26, pozycja: 4): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 110-160cm? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
144. **Pakiet nr 26 poz.4.** Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 26, pozycja: 4): złożenie oferty na pieluchomajtki w rozmiarze L o obwodzie produktu co najmniej 160 cm? Wymiary techniczne oferowanego produktu (szerokość w górnej części pieluchomajtki 80 cm) odpowiadają najbardziej popularnym produktom z handlowym oznaczeniem XL oferowanym na rynku polskim. W naszej opinii nie ma zatem powodu do zawężania wymogów w stosunku do oczekiwanych produktów - rozmiarów wynikających z ich nazwy handlowej. Nomenklatura nazw handlowych może być różna ponieważ nie podlega ścisłym kryterium przy ich oznaczeniu. Dopuszczenie naszego produktu w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie produktu 160cm daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przetoży się na oszczędności. **Odp. Zgodnie z SIWZ**
145. **Pakiet nr 26 poz. 1,2,3,4.** Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 26, pozycje: 1, 2, 3, 4): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy? Zastosowanie w pieluchomajtkę jednego ściągacza taliowego, pozwala na idealne dopasowanie produktu do ciała pacjenta, co wpływa na komfort osoby potrzebującej pomocy. Nasze produkty seryjnie są wyposażone w jeden ściągacz taliowy, gdyż posiadają elastyczne boki produktów oraz elastyczne zapięcia, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza. Dodatkowo brak ściągacza taliowego z przodu jest z korzyścią dla pacjentów, szczególnie tych z nadwagą - brak ściągacza taliowego przedniego nie powoduje obtarć w okolicach podbrzusza. Dopasowanie produktu przekłada się na brak wycieków zawartości pieluchomajtki, co przekłada się na komfort pracy personelu: zmniejszenie czasu pracy przy jednym pacjencie, zmniejszenie ilości zmian produktu na NTM oraz pozwala zaoszczędzić koszty związane z usługami prania pościeli. **Odp. Zgodnie z SIWZ.**
146. Z uwagi na wątpliwości prosimy o wskazanie, jakich dokumentów Zamawiający oczekuje wraz z ofertą, a jakie dokumenty należy złożyć na wezwanie Zamawiającego. **Odp. Wykonawca do oferty zobowiązany jest dołączyć wypełniony i podpisany:**

- 1) Załącznik nr 30 (JEDZ) w następujących częściach:
 - a) Część II sekcja A z wyłączeniem informacji dotyczących zamówień zastrzeżonych
 - b) Część II sekcja B
 - c) Część III sekcja A, B, C i D
 - d) Część IV Sekcja α lub sekcja A
 - 2) Załącznik Nr 27
 - 3) Załącznik Nr 29
 - 4) Oferowany załącznik asortymentowo-cenowy spośród załączników Nr 1 – 26
 - 5) Wszystkie pozostałe dokumenty i oświadczenia wymienione w Rozdz. VI SIWZ. (np. karty charakterystyki, KRK, pełnomocnictwa)
 - 6) Dokumenty na potwierdzenie jakości wymienione na stronach 12-14 SIWZ dla poszczególnych Pakietów na podstawie których ma być weryfikowany parametr jakość wraz z próbkami, (w zależności od Pakietu karty charakterystyki produktu, karty technicznej Deklaracja Zgodności, Karta techniczna wyrobu gotowego producenta , certyfikat CE, Raport walidacji procesu sterylizacji- wydany przez zewnętrzną jednostkę certyfikującą),
 - 7) Próbkę oferowanego przedmiotu zamówienia ilości określone w formularzach asortymentowo-cenowych,
- 8) Formularza Zgłoszenia (Powiadomienia) do Rejestru Wyrobów Medycznych zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010d (Dz.U. z 2010r, Nr 107, poz. 679, art. 58, 59, 60 oraz 134); -dotyczy wszystkich pakietów

9) Deklaracji Zgodności, dotyczy wszystkich pakietów.

10) Katalogów lub folderów oferowanych wyrobów, kart technicznych zawierających zdjęcia oraz szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, z nazwą producenta i opisem w języku polskim, potwierdzające wymagane parametry- dotyczy wszystkich pakietów

11) Oświadczenia producenta, że materiał serwet jest zgodny z wymaganiami następujących norm: (zgodnie z uwzględnieniem odpowiedzi powyższych).

- PN-EN ISO 10993-5:2009
- ISO 10993-10; 2009
- EN 13795-1 do 3,
- PN-EN 980,
- PN-EN ISO 17665-1,
- PN-EN ISO 11135-1,
- PN-EN ISO 11137-1,2

Dotyczy pakietu nr 5,7,9,10,11,

12) Oświadczenie , że zaoferowane podkłady posiadają wymaganą przez zamawiającego min. chłonność (mierzoną metodą ISO 11948-1) – dotyczy pakietu nr 24 i 26.

13) bezpłatnych próbek oferowanego asortymentu w ilościach wskazanych w formularzach asortymentowo-cenowych , na potrzeby sprawdzenia czy oferowany przedmiot zamówienia spełnia wymogi określone w SIWZ. Próbki należy złożyć wraz z ofertą, na adres wskazany w SIWZ. Na opakowaniu należy podać dokładną nazwę i adres Wykonawcy oraz nazwę przetargu z zaznaczeniem „próbki”. Wewnątrz opakowania należy umieścić dokładny spis załączonych próbek- dotyczy wszystkich pakietów.

147. **Projekt umowy-** W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w §2 ust 6 lit b projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji. **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w treści projektu umowy.**
148. **Projekt umowy-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w §4 ust. 5 poprzez zmianę słów „ odsetki ustawowe” na „ odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?.
 Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w treści projektu umowy.
149. **Projekt umowy-** Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust. 1,2:
- W przypadku nie wykonania dostawy przez Wykonawcę , powstania opóźnienia w realizacji zamówienia lub braku wymiany wadliwego towaru na wolny od wad w terminach określonych w §1 pkt. 4 i §2 pkt.6 b niniejszej umowy Zamawiający naliczy, a Wykonawca zapłaci kary umowne w wysokości 0,5% wartości netto nie dostarczonego przedmiotu umowy – za każdy dzień opóźnienia , jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonego/ wadliwego przedmiotu umowy.
 Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w treści projektu umowy.
150. **Projekt umowy-** Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów paragraf 4 ust. 1,2:
- W przypadku odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy. Wykonawca jest zobowiązany do zapłacenia na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części przedmiotu umowy określonego w §3 pkt 1.
 Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w treści projektu umowy.
151. **Projekt umowy.** Zważywszy na treść § 1 ust. 5 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?
 Odp. Zamawiający podane ilości określił na podstawie dotychczasowego zużycia i w takich ilościach zamierza zrealizować zamawiany asortyment. Jednakże Zamawiający nie wie jacy pacjenci będą hospitalizowani i w okresie związania umową jakich materiałów, wyrobów będą potrzebowali , dlatego Zamawiający nie jest w stanie określić faktycznego zużycia.
152. **Projekt umowy.** Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 1 wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w treści projektu umowy.**

ZP-17-098UN

Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny im. Andrzeja Mielęckiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
40-027 Katowice ul. Francuska 20-24

- 153. Projekt umowy.** Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 2 wzoru umowy wyrażenie „10% wartości netto przedmiotu umowy określonego w § 3 pkt. 1” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości netto niezrealizowanej części umowy”? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w treści projektu umowy.**
- 154. Projekt umowy.** Czy Zamawiający zgadza się aby § 5 ust. 2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę na piśmie do należytego wykonywania umowy”? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w treści projektu umowy.**

*Z upoważnienia Dyrektora SPSKM
Z-ca Dyr. Ds. Ekonomicznych - Główny Księgowy
mgr Ewa Motek*