

**ODPOWIEDZI  
na pytania w sprawie SIWZ**

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na ” **Dostawa sprzętu medycznego i materiałów medycznych jednorazowego użytku dla Opolskiego Centrum Rehabilitacji**”

Zamawiający przekłada wyjaśnienia do SIWZ będące odpowiedzią na zapytania Wykonawców dotyczące wyjaśnienia treści specyfikacji.

1. Czy Zamawiający zgodzi się na zaproponowanie w pakiecie nr 1 poz.30 igły do znieczuleń splotów w rozmiarze 21G/50mm przy zachowaniu pozostałych wymogów Zamawiającego?

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

2. Czy Zamawiający zgodzi się na zaproponowanie w pakiecie nr 1 poz.31 igły do znieczuleń splotów w rozmiarze 20G/120mm szlif 17stopni, przy zachowaniu pozostałych wymogów Zamawiającego?

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

3. Czy Zamawiający zgodzi się na zaproponowanie w pakiecie nr 1 poz.32 igły do znieczuleń splotów w rozmiarze 20G/150mm szlif 17stopni, przy zachowaniu pozostałych wymogów Zamawiającego?

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

**4. Pakiet nr 2, pozycje 1 - 4**

Czy Zamawiający dopuści cewnik typu Foley z balonem o pojemności 5-15ml, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuści

**5. Pakiet nr 2, pozycje 1 - 4**

Czy Zamawiający dopuści cewnik typu Foley z lateksu jednostronnie silikonowane z możliwością utrzymania do 7 dni?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie dopuści

**6. Pakiet nr 2, pozycje 16, 17**

Czy żel o właściwościach znieczulających powinien być sterylizowany najbezpieczniejszą metodą sterylizacji parą wodną?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga, opis zgodnie z SIWZ

**7. Pakiet nr 2, pozycje 16, 17**

W związku z tym, że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga, opis zgodnie z SIWZ

**8. Pakiet nr 2, pozycja 18**

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 50cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie dopuści

**9. Pakiet nr 6, pozycja 2,3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2, 3 z zadania 6 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę, w związku z tym ulega zmianie załącznik nr 1f, dodaje się załącznik nr 1h – Pakiet VIII. Zmianie ulega również formularz ofertowy – załącznik nr 2.

**10. Pakiet nr 6, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe staplery skórne z 35 zszywkami o wymiarach 5,9x3,9mm, o grubości 0,5mm, zszywki nie są pokryte teflonem?

**Odpowiedź:** Nie, Zamawiający nie dopuści

**11. Pakiet nr 6, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe staplery skórne z 35 zszywkami o wymiarach 7,2x4,9mm, o grubości 0,6mm, zszywki nie są pokryte teflonem?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuści

**12. Pakiet nr 7, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

zamknięty, niskociśnieniowy system ssący do autologicznej autotransfuzji pooperacyjnej składający się z pojemnika ssącego z drenami łączącymi, worka zbiorczego na krew oraz aparatu do transfuzji krwi Pritrans

- pojemnik ssący typu płaski mieszek o pojemności 250 ml, skalowany co 40 ml, wytwarzający podciśnienie początkowe 120mbar z dwoma na stałe połączonymi drenami łączącymi z własnymi klemami zaciskowymi typu zatraskowego

- jeden dren łączący o długości 140 cm z pojedynczym lub podwójnym rozgałęzieniem, z uniwersalnymi zakończeniami do drenów Redona CH 08-18, umożliwiającymi jednoczesny drenaż dwoma lub czterema drenami (system dwu- i czteroświatłowy)

- w drenie dodatkowy, samouszczelniający się port iniekcyjny, umożliwiający podawanie m.in. antykoagulantów

- drugi dren łączący o długości 6 cm zakończony uniwersalnym łącznikiem typu large-lock służący do wygodnego i szczelnego połączenia z workiem na krew, wyposażony w dodatkową nasadkę ochronną do zabezpieczenia łącznika po rozłączeniu

- własny, wygodny w użyciu system podwieszania • worek zbiorczy na krew o pojemności 1 000 ml, z filtrem 200 µm, skalowany co 50-100 ml, z łącznikiem large-lock (połączenie z mieszkiem) z nasadką ochronną do zabezpieczenia łącznika po rozłączeniu zestawu

- w worku na krew duża zastawka antyrefluksyjna oraz wygodny samouszczelniający się zawór łączeniowy do igły aparatu transfuzyjnego Pritrans z dodatkową nasadką zabezpieczającą

- worek posiada także oznaczone miejsce na dane identyfikacyjne pacjenta, własną przesuwaną klemę zaciskową oraz zintegrowany element do podwieszania na stojaku

- aparat do transfuzji Pritrans z dużą elastyczną komorą kroplową, ostrym końcem transferowym, filtrami 10 µm lub 40 µm, drenem o długości 150 cm z zakończeniem luer-lock oraz precyzyjnym, uniwersalnym zaciskiem rolkowym

- sterylne, pakowane podwójnie zastosowanie:

- przeznaczony jest do autotransfuzji pooperacyjnej do zastosowania podczas wskazań do przetoczenia krwi autologicznej pacjentowi. Najczęściej stosowany jest przy zabiegach ortopedycznych

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający dopuści

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

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

a) w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;

b) w wysokości **1%** wartości **brutto** zamówienia nie dostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia nie dostarczonego w terminie;**

c) w wysokości **1%** wartości **brutto** reklamowanego towaru za zwłokę w usunięciu wad stwierdzonych lub ujawnionych w okresie gwarancji za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, liczony od upływu terminu wyznaczonego na usunięcie poszczególnych wad , **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego towaru za opóźnienie w usunięciu wad stwierdzonych lub ujawnionych w okresie gwarancji;**

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

*Zamawiający*

*Wojciech Machelski*