



Warszawa, 30 grudnia 2016 roku

A/ZP/SZP.251-41/16

## **WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ**

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego znak A/ZP/SZP.251-41/16 na dostawę:

### **„Nici chirurgicznych i szwów”**

#### **Pytanie nr 1 – dot. Części nr 18, poz. 2-4**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu potwierdzenia działania bakteriobójczego przeciwko szczepom bakterii MRSA, MRSE, VRE, PRSP E-Coli badaniami klinicznymi. Wprowadzenie takiego wymogu preferuje produkt konkretnego producenta, co stoi w sprzeczności z zasadami wyrażonymi w art. 7, 29 i 30 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (z późn. zm.). Badania **in vitro** potwierdzają wszystkie wymagane przez Zamawiającego informacje o bakteriobójczości gazy hemostatycznej.

#### **Odpowiedź nr 1**

Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od powyższego wymogu.

#### **Pytanie nr 2 – dot. Części nr 18, poz. 2-4**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie hemostatyku powierzchniowego w formie gazy o działaniu bakteriobójczym, potwierdzonym w instrukcji użytkowania. Pozostałe parametry bez zmian

#### **Odpowiedź nr 2**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

#### **Pytanie nr 3 – dot. Części nr 18, poz. 2-4**

Czy Zamawiający wymaga, aby celuloza regenerowana posiadała w instrukcji użytkowania wyraźne wskazanie do stosowania w neurochirurgii?

#### **Odpowiedź nr 3**

Tak, Zamawiający wymaga, aby celuloza regenerowana posiadała w instrukcji użytkowania wyraźne wskazanie do stosowania w neurochirurgii.

#### **Pytanie nr 4 – dot. Części nr 18, poz. 2-4**

Czy Zamawiający dodatkowo wymaga, aby celuloza regenerowana posiadała informacje o czasie wchłaniania udokumentowane w instrukcji użytkowania produktu?

Uzasadnienie do pytań 2-4: Potwierdzenie różnego rodzaju 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.

Ponadto każdy podmiot dokonujący zgłoszenia lub powiadomienia o wprowadzeniu do obrotu wyrobu medycznego jest zobowiązany przesłać do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych oraz Produktów Biobójczych (dalej URPLW MiPB) komplet dokumentów dopuszczających oraz instrukcję stosowania opisującą właściwości produktu i zawierającą wskazania i przeciwwskazania w jego stosowaniu. Należy również podkreślić fakt, że w sytuacji gdy producent dokona aktualizacji instrukcji (np. po przez zmianę jej treści) podmiot wprowadzający wyrób do obrotu jest zobowiązany przesłać zmienioną treść instrukcji do URPLW MiPB. Z tego względu instrukcja stosowania jest wiarygodnym dokumentem i jednym z najistotniejszych dokumentów z punktu widzenia URPLW MiPB.

Informujemy również, że spotkaliśmy się z modyfikacją katalogów asortymentowych poprzez dopisywanie zastosowań środków hemostatycznych pod konkretne wymagania przetargowe. Zastosowania te, nie były potwierdzone w instrukcji użytkowania. Dlatego też załączenie instrukcji użytkowania pozwoli Zamawiającemu zweryfikować wszystkie oczekiwane parametry.

#### **Odpowiedź nr 4**

Tak, Zamawiający wymaga, aby celuloza regenerowana posiadała informacje o czasie wchłaniania udokumentowane w instrukcji użytkowania produktu.

#### **Pytanie nr 5 - dot. Części nr 18, poz. 2-4**

Czy Zamawiający na potwierdzenie wymaganych parametrów oczekuje dołączenia instrukcji użytkowania produktu do oferty? Gwarantuje to możliwość zweryfikowania parametrów wymaganych przez Zamawiającego oraz otrzymanie produktów o oczekiwanej jakości.

#### **Odpowiedź nr 5**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

#### **Pytanie nr 6 – dot. Części nr 18, poz. 2-5**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe pytania zwracamy się z prośbą o wydzieleniem ww. pozycji.

Wydzielenie ww. pozycji spowoduje dopuszczenie innych firm do udziału oraz zaproponowanie konkurencyjnych cen przy jakości wymaganej przez Zamawiającego.

#### **Odpowiedź nr 6**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe wydzielenie.

#### **Pytanie nr 7 – dot. Części nr 18, poz. 5**

Zwracamy się z prośbą o wydzieleniem ww. pozycji. Te materiały hemostatyczne posiada jedna firma i tylko ona może złożyć ofertę co za tym idzie zaproponować wszystkie materiały hemostatyczne w bardzo wysokiej cenie.

Wydzielenie ww. pozycji spowoduje dopuszczenie innych firm do udziału oraz zaproponowanie konkurencyjnych cen przy jakości wymaganej przez Zamawiającego.

#### **Odpowiedź nr 7**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe wydzielenie.

**Pytanie nr 8 – dot. Części nr 18, poz. 4**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rozmiaru 2,6 x 5,1 cm. Tam mała różnica nie wpływa na jakość ani użytkowanie produktu.

**Odpowiedź nr 8**

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższy rozmiar.

**Pytanie nr 9 – dot. Części nr 18, poz. 1,6,7,8**

Prosimy o utworzenie z ww. pozycji jednego pakietu na hemostatyki.

**Odpowiedź nr 9**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 10 – dot. Części 21 poz. 2,3**

Czy Zamawiający w części 21 wydzieli lub pozwoli na składanie oferty częściowej na pozycje 2,3, co pozwoli Wykonawcy na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź nr 10**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie nr 11 – dot. Części 21 poz. 3**

Czy Zamawiający w części 21 poz 3 dopuści klipsy tytanowe rozmiar ML (średnio-duże) zamykane „oczkowo” tj. zamykane poprzez zetknięcie końców ramion klipsa a następnie zwarcie ramion na całej długości (co prowadzi do uchwycenia struktury anatomicznej bez możliwości jej wymknięcia w momencie zamykania klipsa); każdy klips wyposażony w uźebrowanie wewnętrzne poprzeczne i podłużne, jak też zewnętrzne uźebrowanie poprawiające stabilizację klipsa w szczękach; wymiary: długość 7,8 mm, długość zamkniętego klipsa 9mm; kompatybilne z pojedynczą klipsownicą, pakowane 20 x 6 klipsów, co pozwoli Wykonawcy na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź nr 11**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 12 – dot. Części 18 poz. 1**

Czy Zamawiający w części 18 wydzieli pozycję 1 i utworzy z niej osobny pakiet lub pozwoli na składanie oferty częściowej na pozycje 2-8, co pozwoli Wykonawcy na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź nr 12**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie nr 13 – dot. Części 18 poz. 2**

Czy Zamawiający w części 18 pozycja 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu: wchłaniający jałowy hemostatyk powierzchniowy o udokumentowanym wykonaniu ze 100% regenerowanej utlenowanej celulozy. Materiał o homologicznym splocie oraz o działaniu bakteriobójczym, potwierdzonym badaniami klinicznymi i przedklinicznymi in vitro. Niskie pH  $2,5 \pm 0,5$ , hamujące rozwój bakteryjnych szczepów MRSA, MRSE, PRSP, VRE, E.Coli. Udokumentowana zawartość grup karboksylowych 18-24%. Okres wchłaniania 7-14 dni. Czas umożliwiający hemostatyzę: 3-4 minuty. Rozmiar 5 cm x 7,5 cm, co pozwoli Wykonawcy na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź nr 13**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 14 – dot. Części 18 poz. 3**

Czy Zamawiający w części 18 pozycja 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu: wchłaniający jałowy hemostatyk powierzchniowy o udokumentowanym wykonaniu ze 100% regenerowanej utlenowanej celulozy. Materiał o homologicznym splocie oraz o działaniu bakteriobójczym, potwierdzonym badaniami klinicznymi i przedklinicznymi in vitro. Niskie pH  $2,5 \pm 0,5$ , hamujące rozwój bakteryjnych szczepów MRSA, MRSE, PRSP, VRE, E.Coli. Udokumentowana zawartość grup karboksylowych 18-24%. Okres wchłaniania 7-14 dni. Czas umożliwiający hemostatazę: 3-4 minuty. Rozmiar 5 cm x 1,25 cm, co pozwoli Wykonawcy na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź nr 14**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 15 – dot. Części 18 poz. 4**

Czy Zamawiający w części 18 pozycja 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu: hemostatyk powierzchniowy o udokumentowanym wykonaniu z 100%, regenerowanej, utlenowanej celulozy. Występujący w postaci wielowarstwowej włókniny o budowie mikrowłóknienkowej. Czas umożliwiający hemostatazę 3-4 min. Okres wchłaniania 7-14 dni. Niskie pH  $2,5 \pm 0,5$  hamujące rozwój szczepów MRSA, MRSE, PRSP, VRE, E.Coli potwierdzone badaniami klinicznymi i przedklinicznymi in vivo i in vitro. Udokumentowana zawartość grup karboksylowych 18-24%. Rozmiar 2,5 x 5,1 cm, co pozwoli Wykonawcy na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź nr 15**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 16 – dot. Części 18 poz. 5**

Czy Zamawiający w części 18 pozycja 5 wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu: Strukturalna, neutkana, nierozwarstwialna włókniana hemostatyczna zbudowana ze 100% oksydowanej regenerowanej celulozy o obniżonym PH  $2,5 \pm 0,5$  i działania bakteriobójczym - udokumentowanym badaniami przedklinicznymi, klinicznymi oraz w instrukcji użytkowania-także na szczepy: MRSA, MRSE, VRE, PRSP. Rozmiar 2,5x5,0cm, co pozwoli Wykonawcy na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź nr 16**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 17– dot. Części 18 poz. 6**

Czy Zamawiający w części 18 pozycja 6 wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu Wchłaniający jałowy hemostatyk powierzchniowy wykonany z naturalnej, chemicznie oczyszczonej gąbki żelatynowej o jednorodnej porowatości. Zawartość 100% żelatyny wieprzowej. Nie rozpuszczalny w wodzie. Czas wchłaniania 3-4 tyg. Rozmiar: 8x5x1cm, co pozwoli Wykonawcy na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź nr 17**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 18 – dot. Części 18 poz. 7**

Czy Zamawiający w części 18 pozycja 7 wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu Wchłaniany jałowy hemostatyk powierzchniowy wykonany z naturalnej, chemicznie oczyszczonej gąbki żelatynowej o jednorodnej porowatości. Zawartość 100% żelatyny wieprzowej. Nie rozpuszczalny w wodzie. Czas wchłaniania 3-4 tyg. Rozmiar: 8x5x0,1cm, co pozwoli Wykonawcy na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź nr 18**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 19 – dot. Części 18 poz. 8**

Czy Zamawiający w części 18 pozycja 8 wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu Wchłaniany, jałowy hemostatyk powierzchniowy z żelatyny wieprzowej w formie gąbki, elastyczny i niełamliwy się, wchłaniający się od 3 do 4 tyg., czas upłygnięcia w ciągu 2 do 5 dni od nałożenia na krwawiącą błonę śluzową, o następujących wymaganiach granicznych-szczelnie przylegające i łączące się krwawiącą tkanką zachowujące swoje właściwości i wymiary oraz kształt w kontakcie z krwią. Rozmiar 1x1x1, co pozwoli Wykonawcy na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź nr 19**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 20 – dot. Części nr 18, poz. 2**

POZ.2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Wchłaniany jałowy hemostatyk powierzchniowy o udokumentowanym wykonaniu ze 100% utlenowanej celulozy. Materiał o działaniu bakteriobójczym, potwierdzonym badaniami in vitro. Niskie pH 2.7-3.5, hamujące rozwój bakteryjnych szczepów MRSA, MRSE, PRSP, VRE, E.Coli. Udokumentowana zawartość grup karboksylowych 18-21%. Okres wchłaniania 7-14 dni. Czas umożliwiający hemostatazę: 1-2 minut. Rozmiar 5 cm x 7,5 cm

**Odpowiedź nr 20**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 21 – dot. Części nr 18, poz.3**

POZ.3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Wchłaniany jałowy hemostatyk powierzchniowy o udokumentowanym wykonaniu ze 100% utlenowanej celulozy. Materiał o działaniu bakteriobójczym, potwierdzonym badaniami in vitro. Niskie pH 2.7-3.5, hamujące rozwój bakteryjnych szczepów MRSA, MRSE, PRSP, VRE, E.Coli. Udokumentowana zawartość grup karboksylowych 18-21%. Okres wchłaniania 7-14 dni. Czas umożliwiający hemostatazę: 1-2 minut. Rozmiar 5 cm x 1,5 cm

**Odpowiedź nr 21**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 22 – dot. Części nr 18, poz.4**

POZ. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Wchłaniany jałowy hemostatyk powierzchniowy o udokumentowanym wykonaniu ze 100% utlenowanej celulozy. Występujący w postaci wielowarstwowej włókniny o budowie mikrowłókienkowej. Materiał o działaniu bakteriobójczym, potwierdzonym badaniami in vitro. Niskie ph 2.7-3.5, hamujące rozwój bakteryjnych szczepów MRSA, MRSE, PRSP, VRE, E.Coli. Udokumentowana zawartość grup karboksylowych 18-21%. Okres wchłaniania 6-8 dni. Czas umożliwiający hemostatażę: do 2minut. Rozmiar 5 cm x 2,5 cm

**Odpowiedź nr 22**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 23 – dot. Części nr 18, poz. 5**

POZ. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Strukturalna, nieutkana, nierozwarstwialna włókniana hemostatyczna zbudowana ze 100% oksydowanej celulozy o obniżonym PH 2,7-3,5 i działania bakteriobójczym - udokumentowanym badaniami przedklinicznymi oraz w instrukcji użytkowania-także na szczepy: MRSA, MRSE, VRE, PRSP. Rozmiar 2,5x5 cm

**Odpowiedź nr 23**

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie nr 24 – dot. Części nr 18, poz. 6**

POZ. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Wchłaniany jałowy hemostatyk powierzchniowy wykonany z naturalnej, chemicznie oczyszczonej gąbki żelatynowej o jednorodnej porowatości. Zawartość 100% żelatyny wieprzowej. Nie rozpuszczalny w wodzie. Czas wchłaniania 3-4 tyg. Rozmiar: 8x5x1cm

**Odpowiedź nr 24**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 25 – dot. Części nr 18, poz. 7**

POZ. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Wchłaniany jałowy hemostatyk powierzchniowy wykonany z naturalnej, chemicznie oczyszczonej gąbki żelatynowej o jednorodnej porowatości. Zawartość 100% żelatyny wieprzowej. Nie rozpuszczalny w wodzie. Czas wchłaniania 3-4 tyg. Rozmiar: 8x5x0,1cm

**Odpowiedź nr 25**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 26 – dot. Części nr 18, poz. 8**

POZ. 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Wchłaniany, jałowy hemostatyk powierzchniowy z żelatyny wieprzowej w formie gąbki, elastyczny i niełamiący się, wchłaniający się od 3 do 4 tyg., czas hemostazy to od 5 do 10 minut

od nałożenia na krwawiącą błonę śluzową, z zachowaniem pozostałych opisów zgodnie z SIWZ

**Odpowiedź nr 26**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 27 - dot. Części nr 2, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuszcza do przetargu w Części nr 2 w pozycji nr 1 długość nici 75 cm przy zachowaniu pozostałych parametrów?

**Odpowiedź nr 27**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 28 - dot. Części nr 2, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuszcza do przetargu w Części nr 2 w pozycji nr 2 długość nici 90 cm przy zachowaniu pozostałych parametrów?

**Odpowiedź nr 28**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 29 - dot. Części nr 4**

Czy Zamawiający dopuszcza do przetargu w Części nr 4 wchłaniający syntetyczny system do zamykania ran, monofilamentowy, zbudowany z glikolidu, dioksanonu i węglanu trimetylenu przy zachowaniu pozostałych parametrów? Pragnę nadmienić, że system ten jest w tej chwili używany u Państwa na bloku operacyjnym.

**Odpowiedź nr 29**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie nr 30 – dot. Części nr 18**

Czy Zamawiający wydzieli pozycje 6 – 8 z części nr 18 i utworzy z nich oddzielne zadanie? Umożliwi to złożenie ofert większej liczbie Wykonawców a Państwu pozyskanie korzystnych cenowo ofert.

**Odpowiedź nr 30**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe wydzielenie.

**Pytanie nr 31 - dot. Części 21 poz. 2 i 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 21 pozycji nr 2 oraz 3 i utworzenie z niej odrębnego pakietu. Biorąc pod uwagę, że jedynym kryterium oceny ofert jest cena utworzenie odrębnego pakietu zawierającego wyżej wymienioną pozycję, pozwoli oferentom przedstawić bardziej konkurencyjne cenowo oferty. Jednocześnie podział pakietu nie narusza zapisów art.32 ust.2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, a spowoduje większą konkurencyjność, a więc pozwoli wyłonić dostawcę oferującego lepszy jakościowo towar po niższej cenie.

**Odpowiedź nr 31**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe wydzielenie.

**Pytanie nr 32 - dot. § 2 ust. 3 wzoru umowy**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wykreślenie z ust. 3 z projektu umowy –"Dopuszczalne jest składanie zamówień telefonicznych". W świetle prawa, (Ustawa

o dyscyplinie finansów publicznych, Kodeks Cywilny), czynność prawa, jaką jest składanie zamówień, może dokonywać jedynie Kierownik Jednostki. Zatem bez wskazania w umowie upoważnionej osoby, która będzie w jego imieniu składać zamówienie, zamówień telefonicznych może dokonać jedynie Kierownik Jednostki. W rozmowie telefonicznej trudno jest zweryfikować osobę dzwoniącą co do jej upoważnienia do składania zamówień w imieniu placówki. Pisemne złożenie zamówienia jest również dokumentem łatwiejszym do zweryfikowania w przypadku spraw spornych lub reklamacji.”

### **Odpowiedź nr 32**

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Pytanie nr 33 - dot. § 3 ust. 7 wzoru umowy**

Zwracamy się z prośbą o zmianę § 3 ust. 7 wzoru umowy na następujący:

„W przypadku nieterminowej realizacji dostaw, Zamawiający ma prawo do naliczania kar umownych w wysokości 0,2% wartości nie wykonanej części dostawy za każdy dzień opóźnienia w realizacji.”

Ustalona przez zamawiającego kara umowna w wysokości 2% sprawia, że strony umowy nie są równoprawne, ponieważ w wypadku nieterminowości w płatnościach Zamawiający zapłaci Wykonawcy odsetki jedynie w wysokości ustawowej tj. 0,1%. Zapis taki sprzeczny jest z art. 139 ust.1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, oraz z art. 5 KC – „Nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współzycia społecznego.” i art. 353 KC – tj niezgodności umowy z zasadami współzycia społecznego, przez co narusza cywilnoprawną równość stron umowy. Potwierdza to Wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 24.06.2004 r. sygn. UZP/ZO/0-924/04, który stwierdza, iż wprowadzanie takich dysproporcji w umowie jest niedozwolone. Wygórowane kary umowne naruszają także jedną z naczelných zasad PZP zawartą w art. 7 ust. 1 – zasadę uczciwej konkurencji. Wnosimy zatem o zmianę wysokości w/w kar umownych do wysokości 0,2%.

### **Odpowiedź nr 33**

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Pytanie nr 34 - dot. § 3 ust. 8 wzoru umowy**

Zwracamy się z prośbą o zmianę brzmienia § 3 ust. 8 wzoru umowy na następujący:

„W przypadku odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% niezrealizowanej wartości umowy.”

### **Odpowiedź nr 34**

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

### **Pytanie nr 35 - dot. § 5 ust. 2 wzoru umowy**

Nawiązując do projektu umowy stanowiącej element SIWZ wnosimy o dokonanie modyfikacji w/w paragrafu umowy na:

[2. W przypadku nienależytego wykonywania postanowień niniejszej umowy przez Wykonawcę, w szczególności co najmniej trzykrotne nie dotrzymanie



terminu dostawy towarów i kompletności realizacji zamówienia, Zamawiający może rozwiązać niniejszą umowę w trybie natychmiastowym, po wcześniejszym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania zdarzenia”].

Pozostawienie ww paragrafu w niezmienionej formie powoduje znaczącą dysproporcję w ewentualnych roszczeniach stron, w związku z czym wnioskujemy jak na wstępie.

**Odpowiedź nr 35**

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 36 - dot. Części nr 2, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie nici o długości 75cm?

**Odpowiedź nr 36**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 37 – dot. Części nr 2, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły o długości 30mm, 37mm lub 39mm?

**Odpowiedź nr 37**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 38 – dot. Części nr 3**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szwów monofilamentowych, wchłaniających, syntetycznych, z polidoksanonu; zdolność podtrzymywania tkankowego po 28 dniach ok. 70%, po 42 dniach ok.50%. Czas wchłaniania 180-210 dni?

**Odpowiedź nr 38**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 39 – dot. Części nr 3, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie nici o długości 90cm?

**Odpowiedź nr 39**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 40 – dot. Części nr 7**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł nie posiadających wzdłużnego rowkowania?

**Odpowiedź nr 40**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 41– dot. Części nr 7, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie nici o długości 75cm?

**Odpowiedź nr 41**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 42 – dot. Części nr 7, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły plastikowej odwrotnie tnącej lecz nie posiadających dwuwklęsłego przekroju?

**Odpowiedź nr 42**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 43 – dot. Części nr 7, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły o długości 24mm z nitką o długości 45cm przy zachowaniu pozostałych parametrów?

**Odpowiedź nr 43**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 44 – dot. Części nr 22, pozycja 1 i 2**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków do zamykania ran wzmocnianych włóknami poliestru przy zachowaniu pozostałych parametrów?

**Odpowiedź nr 44**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie nr 45 – dot. Części nr 1**

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie nici o okresie wchłaniania 56-70 dni, okres podtrzymywania tkankowego w węźle 70% w 2 tygodniu, 50% w 3 tygodniu.

**Odpowiedź nr 45**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 46 – dot. Części nr 1**

Uprzejmie proszę o dopuszczenie tolerancji w długości igły +/- 2 mm.

**Odpowiedź nr 46**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 47 – dot. Części nr 1, poz. 3, 5, 8**

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie nici o długości 90 cm, zamiast 75 cm.

**Odpowiedź nr 47**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 48 – dot. Części nr 1, poz. 12 i 14**

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie igły 35 mm, zamiast 37 mm.

**Odpowiedź nr 48**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 49 – dot. Części nr 1, poz. 15 i 20**

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie nici USP 0, zamiast 1.

**Odpowiedź nr 49**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 50 – dot. Części nr 1, poz. 16**

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie nici o długości 75 cm, zamiast 90 cm.

**Odpowiedź nr 50**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 51 – dot. Części nr 1, poz. 17 i 18**

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie igły 50 mm, zamiast 40 mm.

**Odpowiedź nr 51**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 52 – dot. Części nr 1, poz. 19**

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie igły 30 mm, zamiast 32 mm.

**Odpowiedź nr 52**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 53 – dot. Części nr 1, poz. 21 i 22**

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

**Odpowiedź nr 53**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie nr 54 – dot. Części nr 2, poz. 2**

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie igły 38 mm, zamiast 35 mm.

**Odpowiedź nr 54**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 55 – dot. Części nr 2, poz. 3**

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie nici o długości 75 cm, zamiast 90 cm.

**Odpowiedź nr 55**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 56 – dot. Części nr 2, poz. 3**

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie nici USP 0 o długości 100 cm.

**Odpowiedź nr 56**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 57 – dot. Części nr 16, poz. 1 - 3**

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie igły plastikowej odwrotnie tnącej z mikroostrzem, zamiast igły dwuwklesłej, którą posiada tylko jeden producent na rynku.

**Odpowiedź nr 57**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 58 – dot. Części nr 16, poz. 1**

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie igły 12 mm, zamiast 11 mm.

**Odpowiedź nr 58**

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie nr 59 – dot. Części nr 18**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z zadania 18 pozycji nr 2-4 tj. wchłanianego hemostatyku z regenerowanej, utlenionej celulozy i utworzenie osobnego pakietu na zadany asortyment. Pozwoli to na zwiększenie konkurencji i wybór najkorzystniejszej cenowo oferty przez Zamawiającego

**Odpowiedź nr 59**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe wydzielenie.

*Przewodnicząca Komisji Przetargowej*

*Magdalena Wysocka*

Zgodnie z art. 27 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych prosimy o niezwłoczne potwierdzenie otrzymania załączonej informacji.

Wyjaśnienia SIWZ zostały zamieszczone na stronie Zamawiającego [www.imid.med.pl](http://www.imid.med.pl) w dniu 30 grudnia 2016 roku.