

11/2017

Bartoszyce, 25.09.2017

Do wszystkich wykonawców

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. Numer SIWZ: 19/2017

SZPITAL POWIATOWY  
im. Jana Pawła II  
11-200 BARTOSZYCE  
ul. Kard. St. Wyszyńskiego 11  
Dział Zamówień Publicznych  
i Zoopatrzenia  
NIP 745-19-41-887 REGON 000308436

**Nazwa zadania: „Sukcesywna dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku.”**

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia informujemy:

## Część 1

### 1. dotyczy zadania nr 62, poz. 04

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 62 poz. 4 zestawu do znieczulenia podpajęczynkowego 27G z igłą pencil- point o dł 128 mm. Igła do znieczulenia podpajęczynkowego pencil-point posiadająca przezroczysty rowkowany uchwyt umożliwiający wizualizację płynu mózgowo-rdzeniowego. Dodatkowo w zestawie igła typu Touchy 18G x 90mm, cewnik epiduralny 20G x 1000 mm, przewodnik, konektor, filtr 0,2um, strzykawka niskooporowa 10ml, naklejki. Sterylne

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

### 2. dotyczy zadania 64, poz. 01

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 64 poz. 1 dwuświatłowy cewnik 7F-14Ga,18Ga /20 cm; poz. 2 trzyświatłowy cewnik 7F-16Ga,18Ga,18Ga/20 cm w zestawach ze strzykawkę 5 ml – pozostałe parametry zgodnie z pierwotnym opisem przedmiotu zamówienia.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

### 3. dotyczy zadania 66, poz. 01

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 66 poz. 1 dwukanałowych zestawów do dializy czasowej, sterylnych. 12F/ 15 cm, 12F/ 20 cm, 12F/ 24 cm proste lub zagięte  
Zawartość zestawu: dwukanałowy kateter wykonany z biokompatybilnego, termo wrażliwego poliuretanu widoczny w RTG, przewodnik 0.038” z systemem wprowadzającym, komplet rozszerzaczy 8F i 12F, igła prosta 18Gx70 mm do nakłucia naczynia, koreczki heparynizowane.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

## Część 2

### 1. dotyczy zadania 28, poz. 01

Prosimy o dopuszczenie resuscytatora jednorazowego z maską twarzą nr 5, zastawką pacjenta z zastawką wyrównawczą (przy 60cm H2O) , worek z PCV o poj. 1600ml, zastawka w rezerwuarze, rezerwuar tlenowy o poj. 2500 ml, drenem dł. od 150 do 200 cm.

Uzasadnieniem naszej prośby jest fakt iż aktualnie Zamawiający stosuje resuscytatory wygrane przez nas w ubiegłorocznym przetargu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## Część 3

### 1. dotyczy zadania 72,

Czy zamawiający zgodzi się na zaferowanie w pakiecie nr 72 cewnika permanentnego poliuretanowego schodkowego o średnicy 14,5 Fr i długościach :19 cm, 23 cm, 27cm,31 cm ,35 cm cuff to top bez laserowo wycinanych otworów oraz bez strzykawki w zestawie?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

## Część 4

### 1. dotyczy zadania 59

Czy Zamawiający w **Zadaniu nr 59** dopuści przyrząd do precyzyjnego podawania płynów ze skalą liczbową w zakresie 0-250 ml/h bez instrukcji podłączenia na opakowaniu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## **2. dotyczy zadania 59**

Czy Zamawiający w **Zadaniu nr 59** będzie wymagał, aby regulator posiadał podwójną skalę dla płynów (0-250ml/h) i dla lipidów (0-150ml/h)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## **3. dotyczy zadania 26, poz. 01**

Czy Zamawiający dopuści w **Zadaniu 26 w pozycji 1** bezigłowe zawory o przepływie 350ml/min przeznaczone do stosowania przez 7 dni, pozwalające na 400 aktywacji?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## **4. dotyczy zadania 26, poz. 01**

Czy Zamawiający dopuści w **Zadaniu 26 w pozycji 1** system bezigłowy oparty na systemie podzielnej membrany i tępej kaniuli, przezroczysty, z kolorowym pierścieniem?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## **5. dotyczy zadania 26, poz. 03**

Czy Zamawiający dopuści do przetargu w **Zadaniu 26 w pozycji 3** podwójne przedłużacze z portem, o długości 14 cm, o średnicy wewn. drenu 1mm, o wymiarach portu (zastawki) 11 mm x 25 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## **6. dotyczy zadania 26, poz. 04**

Czy Zamawiający dopuści do przetargu w **Zadaniu 26 w pozycji 4** potrójne przedłużacze z portem, o długości 14 cm, o średnicy wewn. drenu 1mm, o wymiarach portu (zastawki) 11 mm x 25 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## **Część 5**

### **1. Dotyczy zadania 60**

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kateterów do drenażu klatki piersiowej z wewnętrzną powłoką hydrofilną o działaniu antyadhezyjnym i atrombogennym, zapewniającą skuteczność drenażu, ze znacznikami głębokości co 5 cm zamiast co 2 cm., pakowane pojedynczo w opakowaniu papierowo-foliowym, dostarczane w opakowaniach zewnętrznych –kartonikach. Pozostałe parametry zgodne z siwz.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### **2. Dotyczy zadania 63**

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników „DJ” o średnicy 4.8F zamiast 4.7F. Pozostałe parametry zgodne z siwz.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### **3. Dotyczy zadania 68**

Czy Zamawiający dopuści koszyk bez portu do podawania kontrastu. Pozostałe parametry zgodne z siwz.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### **4. Dotyczy zadania 69, poz. 02, poz. 03**

Czy Zamawiający wymaga, aby w zestawie do nefrostomii rozrywalna koszulka służąca do wprowadzania cewnika, była wykonana z transparentnego materiału umożliwiającego wizualizację.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## Część 6

### 1. Dotyczy zadania 45, poz. 01

Czy Zamawiający w zadaniu nr 45, poz. 1 dopuści: Kaniule bezpieczne dożylnie z portem, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, wykonane z poliuretanu, posiadające 3 dobrze widoczne paski kontrastujące w RTG, port boczny umieszczony centralnie nad skrzydełkami, zamykany standardowo, zapewniając całkowitą stabilność podczas używania portu bocznego, kaniule posiadają filtr hydrofobowy, informacja o braku zawartości lateksu na oświadczeniu producenta, rozmiary:

- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G (1,30) - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min
- 18G(1,30)- dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 16G (1,75)- dł. 45mm; przepływ 225 ml/min
- 14G (2,00)- dł. 45mm; przepływ 290 ml/min ?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

### 2. Dotyczy zadania 45, poz. 02

Czy Zamawiający w zad. 45 poz. 2 dopuści: Kaniule dożylnie z portem, wykonane z poliuretanu, posiadające 3 dobrze widoczne paski kontrastujące w RTG, port boczny umieszczony centralnie nad skrzydełkami, zamykany standardowo, zapewniając całkowitą stabilność podczas używania portu bocznego, kaniule posiadają filtr hydrofobowy, informacja o braku zawartości lateksu na oświadczeniu producenta, rozmiary:

- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G (1,30) - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min
- 18G(1,30)- dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 16G (1,75)- dł. 45mm; przepływ 225 ml/min
- 14G (2,00)- dł. 45mm; przepływ 290 ml/min ?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

### 3. Dotyczy zadania nr 45

Zwracamy się do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu nazwy lub logo producenta na kaniuli, ponieważ w momencie incydentu medycznego „wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, aby można było podjąć odpowiednie działania w celu wykrycia potencjalnego zagrożenia powodowanego przez te wyroby i ich odłączalne elementy”, tak więc nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli nie ma realnego zastosowania.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

## Część 7

### 1. Dotyczy zadania 53

Prosimy o wyjaśnienie, czy nie wkradła się omyłka pisarska w opisie pojemności worka?

Według naszej wiedzy worek powinien mieć pojemność 2000 ml.

**Odpowiedź: Tak, worek powinien mieć pojemność 2000 ml.**

### 2. Dotyczy zadania 75

W związku z tym, że w przypadku systemów do odsysania, kompatybilny może być tylko jeden produkt i tylko jeden wykonawca może złożyć zgodną, niepodlegającą odrzuceniu ofertę, prosimy o dopuszczenie możliwości zaferowania innego systemu, pod warunkiem nieodpłatnego doposażenia stanowisk w niezbędny osprzęt oraz spełnieniu pozostałych wymagań technicznych.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

### 3. Dotyczy wyjaśnień treści SIWZ

#### Dotyczy upoważnienia do podpisania oferty

W związku z pojawieniem się wątpliwości dotyczących zakresu pełnomocnictwa w ww postępowaniu, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że wystarczające dla Zamawiającego będzie złożenie pełnomocnictwa w oryginale, podpisanego przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań i składania

oświadczeń woli -potwierdzone stosownym dokumentem, w którym wskazana osoba umocowana jest do przygotowania, podpisania oferty przetargowej, wnoszenia odwołań, a także przyłączania się do postępowań wszczętych na skutek wykorzystania środków ochrony prawnej przez innych wykonawców oraz podpisywania dokumentów za zgodność z oryginałem. Naturalnie umowa w sprawie zamówienia publicznego zostanie podpisana przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań w imieniu wykonawcy

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, by umocowanie do działania w imieniu Wykonawcy odpowiadało ogólnym przepisom w tym zakresie w szczególności Kodeksu Cywilnego. Zgodnie z SIWZ dokumenty w języku polskim, ewentualnie tłumaczenie przysięgłe.

#### 4. Dotyczy wyjaśnień treści SIWZ

##### Dotyczy oświadczenia o przynależności do grupy kapitałowej

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.

Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza.

#### 5. Dotyczy wyjaśnień treści SIWZ

##### Dotyczy Formularza oferty

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za wystarczające załączenie w formularzu ofertowym i cenowym tylko tych pakietów na które Wykonawca składa ofertę - usunięcie pozostałych pakietów?

Pozytywna odpowiedź ułatwi sporządzenie oferty oraz znacznie ograniczy jej objętość.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający uzna za wystarczające załączenie w formularzu ofertowym i cenowym tylko tych pakietów na które Wykonawca składa ofertę.

#### 6. Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 1 lit b),c)

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę brzmienia § 7 ust. 1 lit. b),c) wzoru umowy na:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

b) za zwłokę w terminie dostawy, w wysokości 0,5 % wartości brutto niedostarczonych w terminie pozycji zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej niż 10 % wartości brutto umowy wskazanej w § 4 ust. 1 umowy,

**Odpowiedź:** Zamawiający zmienia brzmienie zapisów § 7 ust 1 pkt. b) wzoru umowy:

*„za zwłokę w terminie dostawy, w wysokości 2 % wartości brutto niedostarczonych w terminie pozycji zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy wskazanej w § 4 ust. 1 umowy”.*

c) za zwłokę w wykonaniu reklamacji w wysokości 0,5 % wartości brutto reklamowanych towarów, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej niż 10 % wartości brutto umowy wskazanej w § 4 ust. 1 umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający zmienia brzmienie zapisów § 7 ust 1 pkt. c) wzoru umowy:

*„za zwłokę w wykonaniu reklamacji w wysokości 2 % wartości brutto reklamowanych towarów, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy wskazanej w § 4 ust. 1 umowy.”*

#### 7. Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 1 lit. a), b)

Wnosimy do Zamawiającego o zmianę treści ww punktów na:

1. Zamawiający może odstąpić od umowy, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w szczególności w przypadkach:

a) a) trzykrotnej, **kolejnej** zwłoki w dostawie przedmiotu zamówienia,

b) b) zgłoszenia przez Zamawiającego trzech, **kolejnych** reklamacji złożonych na dostarczane przez Wykonawcę towary,.....

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

## Część 8

**1. Dotyczy zadania 80, poz. 01**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 44 mm x 30 mm.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**2. Dotyczy zadania 80, poz. 01**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 40 mm x 36 mm.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**3. Dotyczy zadania 80, poz. 01**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 45 mm x 42 mm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**4. Dotyczy zadania 80, poz. 02**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody dla dzieci o wymiarach 30 mm.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**5. Dotyczy zadania 80, poz. 02**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody dla dzieci o wymiarach 25,7 mm w kształcie kwiatka.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**6. Dotyczy zadania 80, poz. 03**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody całodobowej do holtera na podłożu pianki PE z podłużnym wycięciem służącym do umocowania przewodu, prostokątnej, o wymiarach 40 x 55 mm.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**7. Dotyczy zadania 80, poz. 03**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody całodobowej do holtera na podłożu pianki PE z nacięciem służącym do umocowania przewodu, prostokątnej, o wymiarach 40 x 55 mm.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**8. Dotyczy zadania 80, poz. 05**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji pastę do przygotowania naskórka , reszta parametrów bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**9. Dotyczy zadania 84, poz. 05**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do defibrylatora LifePack o rozmiarze 107 mm x 23 m.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**10. Dotyczy SIWZ dział XIII pkt.4.2**

Ze względu na przewidziany w SIWZ dział XIII pkt.4.2 proponowany bardzo krótki czas na realizację zamówienia 1 dzień, zwracamy się z prośbą o dopisanie do par 3 pkt.4 projektu umowy precyzyjnego godziny składania zamówień u Wykonawcy, tzn. wnosimy o dodanie postanowienia: „ Zamówienia towaru będą składane u Wykonawcy w godzinach 07:30-11:00”. Brak uwzględnienia wnioskowanej zmiany stanowi naruszenie art. 7 ust. 1 Pzp i jest w istocie prowadzeniem postępowania o udzielenie zamówienia w sposób, który nie zapewnia zachowania uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców. Niezachowanie uczciwej konkurencji i naruszenie zasady równego traktowania wykonawców przejawia się tym, że brak określenia terminu do godz. 11.00 i składanie przez Zamawiającego „późnych zamówień” faworyzuje lokalnych dostawców, gdyż dla pozostałych dostawców realizacja zamówienia w wyznaczonym czasie będzie niemożliwa, względnie będzie wiązać się z koniecznością poniesienia dodatkowych kosztów. Należy mieć bowiem na uwadze, że Wykonawca, aby dostarczyć asortyment musi najpierw przygotować i spakować towar a następnie zamówić kuriera. Wysyłka towaru wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe nadanie towaru w ciągu 1 dnia (przy składaniu zamówień po godzinie 11:00) nosi znamiona świadczenia niemożliwego, co pociąga za sobą nieważność umowy w tym zakresie stosownie do art. 387 par. 1 kc.

**Odpowiedź: W SIWZ dział XIII pkt. 4. 2 zamawiający zmienia brzmienie opisu sposobu przyznawania punktów w zakresie kryterium *termin dostawy* na następujące:**

„.... Punkty przyznawane będą w następujący sposób:

- *Realizacja w terminie do 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia - 15 pkt;*

- *Realizacja w terminie 3 dni roboczych od daty złożenia zamówienia - 5 pkt;*
- *Realizacja w terminie 4 dni roboczych od daty złożenia zamówienia - 0 pkt."*

#### **11. Dotyczy wzoru umowy par. 7 ust. 1 ppkt. b)**

Prosimy o zmianę kary umownej na 2% wartości brutto opóźnionej dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki. Zapis zawarty w par. 7 ust. 1 ppkt. b) odnoszący się kary umownej jest sprzeczny z art. 5 KC oraz art. 139 ustawy PZP, przez co narusza cywilnoprawną równość stron umowy, gdyż umowa w przypadku nieterminowych płatności przewiduje karę dla Zamawiającego w wysokości odsetek ustawowych. Potwierdza to wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 24.06.2014 r. sygn. UZP/ZO/0-924/04, którzy orzeka, że wprowadzanie takich dysproporcji w umowie jest niedozwolone. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) "Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłyby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela".

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia brzmienie zapisów § 7 ust 1 pkt. b) wzoru umowy:**

*„za zwłokę w terminie dostawy, w wysokości 2 % wartości brutto niedostarczonych w terminie pozycji zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy wskazanej w § 4 ust. 1 umowy”.*

#### **12. Dotyczy wzoru umowy par. 7 ust. 1 ppkt.c**

Prosimy o zmianę kary umownej na 2% wartości brutto opóźnionej reklamowanej dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki. Zapis zawarty w par. 7 ust. 1 ppkt. c) odnoszący się kary umownej jest sprzeczny z art. 5 KC oraz art. 139 ustawy PZP, przez co narusza cywilnoprawną równość stron umowy, gdyż umowa w przypadku nieterminowych płatności przewiduje karę dla Zamawiającego w wysokości odsetek ustawowych. Potwierdza to wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 24.06.2014 r. sygn. UZP/ZO/0-924/04, którzy orzeka, że wprowadzanie takich dysproporcji w umowie jest niedozwolone. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) "Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłyby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela".

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia brzmienie zapisów § 7 ust 1 pkt. c) wzoru umowy:**

*„za zwłokę w wykonaniu reklamacji w wysokości 2 % wartości brutto reklamowanych towarów, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy wskazanej w § 4 ust. 1 umowy.”*

## **Część 9**

### **1. Dotyczy zadania 81**

proszę o wyjaśnienie zadania nr 81 w "Sprawa nr 11/2017. Sukcesywna dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku" w pkt 1 Opaska identyfikacyjna dla niemowląt i dzieci, miękka z zaoblonymi końcami oraz pkt 4 Opaska identyfikacyjna dla dorosłych, miękka z zaoblonymi końcami.

Czy są to opaski do drukarek? Jeśli tak to jaki model?

**Odpowiedź: Nie.**

## **Część 10**

### **1. Dotyczy zadania 72**

Czy w zadaniu nr 72 cewniki Zamawiający dopuści cewniki Palindrome wykonane z materiału Carbothane?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### **2. Dotyczy zadania 66**

Czy w zadaniu nr 66 Zamawiający dopuści cewniki 11,5F/13,5cm, 11,5F/ 16 cm, 11,5F/ 19,5 cm, 11,5F/ 24 cm, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## **Część 11**

**1. Dotyczy zadania 06, poz. 01**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 6 w pozycji 1 w rozmiarach od 2,0 do 4,5 dopuści rurki bez mankietu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**2. Dotyczy zadania 06, poz. 02**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 6 w pozycji 2 dopuści prowadnice intubacyjne do ukształtowania o średnicy zewnętrznej 2,0; 4,0 oraz 5,0mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**3. Dotyczy zadania 38, poz. 03**

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 38 w pozycji 3 dopuści rurki tracheostomijne z mankiem oraz z kołnierzem o regulowanym położeniu, w rozmiarach 6,0mm, 7,0mm, 8,0mm i 9,0mm (w zależności od potrzeb Zamawiającego), spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**4. Dotyczy zadania 60, poz. 01**

Czy Zamawiający w Zadaniu 60 w pozycji 1 dopuści używane wcześniej przez Zamawiającego katetery do drenażu klatki piersiowej bez wewnętrznej powłoki poliuretanowej ze zintegrowanym łącznikiem do łączników schodkowych, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**5. Dotyczy zadania 64,**

Czy Zamawiający w Zadaniu 64 pisząc „Na zestawach powinna być umieszczona informacja w języku polskim objaśniająca technikę wykonania wkłucia, opis zestawu a także uwagi producenta co do stosowania niniejszych cewników” ma na myśli, że informacje te powinny się znaleźć w instrukcji użytkownika dołączonej do produktu?

**Odpowiedź: Tak.**

**6. Dotyczy zadania 64, poz. 1**

Czy Zamawiający w Zadaniu 64 w pozycji 1 dopuści cewnik dwuświatłowy o rozmiarach kanałów 14 i 18Ga?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**7. Dotyczy zadania 64, poz. 01, poz. 02**

Czy Zamawiający w Zadaniu 64 w pozycjach 1 i 2 dopuści używane dotychczas przez Zamawiającego cewniki do żył centralnych z rozszerzaczem 8,5F i strzykawką 5ml spełniające pozostałe wymagania określone w SIWZ?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**8. Dotyczy zadania 64, poz. 01, poz. 02**

Czy Zamawiający w Zadaniu 64 w pozycjach 1 i 2 dopuści zestawy z poszczególnymi elementami pakowanymi w opakowanie typu blister na sztywnej plastikowej tacce z odpowiednimi wgłębieniami uniemożliwiającymi przemieszczanie się ich i wyginanie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## Część 12

### 1. Dotyczy zadania 26, poz. 01

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępów naczyniowych (kolor czerwony) o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni do 750 aktywacji, objętość własna 0,09 ml, bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, kompatybilny z końcówką Luer, Luer Lock o przepływie grawitacyjnym powyżej ( 550 ml/min ) przy ciśnieniu 1 PSI o zakresie do ( 1300 ml/min ) przy ciśnieniu 5 PSI, przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

### 2. Dotyczy zadania 26, poz. 01

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 do osobnego pakietu?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

## Część 13

### 1. Dotyczy zadania 48, poz. 01

Czy Zamawiający dopuści komorę kroplową wykonaną PCV?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### 2. Dotyczy zadania 48, poz. 01

Czy zamawiający odstąpi od wymogu „całość wolna od ftalanów”?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### 3. Dotyczy zadania 49, poz. 01

Czy Zamawiający dopuści dren łączący z łącznikiem żeński i łącznikiem z kontrolą siły ssania kapkon średnica drenu 5,6 mm długość 210CM.sterylne?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### 4. Dotyczy zadania 49, poz. 02

Czy Zamawiający dopuści dren łączący z łącznikami lejek lejek średnica drenu 5,6 mm długość 210cm. sterylne?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## Część 14

### 1. Dotyczy zadania 23, poz. 01

W związku z postanowieniem art. 14 ust. 2 Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (tekst jednolity Dz.U. 2017 poz. 211) w brzmieniu: „Dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane świadczeniodawcom, za ich pisemną zgodą, miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.” Prosimy o wyrażenie przez Zamawiającego zgody na odstąpi od wymogu, aby opakowania zaopatrzone były w etykietę handlową sporządzoną w języku polskim? Opis strzykawki, którą chcemy zaferować w poz. 1,



jest m.in. w języku angielskim a jej przeznaczenie i użytkowanie, są dla profesjonalnego użytkownika oczywiste.

W razie odmowy, żądamy wskazania merytorycznych argumentów, uzasadniających stanowisko Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## **2. Dotyczy zadania 30**

Wnosimy o odstąpienie od wymogu fabrycznie nadrukowanej informacji na opakowaniu o braku zawartości lateksu w igłach i dopuszczenie oświadczenia producenta igieł z informacją o braku zawartości lateksu.

Zgodnie z normą ISO 7864:2016 dotyczącą jałowych igieł iniekcyjnych jednorazowego użytku, na opakowaniach bezpośrednich igieł obowiązkowo powinny znajdować się informacje: opis, rozmiar, seria (LOT), wyraz STERYLNE, nazwa/logo producenta lub dostawcy. Informacji o braku zawartości lateksu nie zamieszcza się ani na opakowaniu zbiorczym ani magazynowym.

Igły iniekcyjne, jako wyrób medyczny klasy IIa, podlegają procedurze oceny zgodności z udziałem jednostki notyfikowanej, zakończonej wydaniem certyfikatu zgodności. Igły odpowiadają wszystkim wymaganiom prawnym i standardom właściwych norm ISO. Dlatego na opakowaniach jednostkowych igieł nie zamieszcza się piktogramu w postaci przekreślonej litery L a Zamawiający nie jest uprawniony do stawiania wymogów, wykraczających poza zakres wyznaczony przepisami prawa.

W razie odmowy, żądamy wskazania merytorycznych argumentów, uzasadniających ten bezpodstawny wymóg i wskazujących, iż nie stanowi on naruszenia zasad opisu przedmiotu zamówienia, zawartych w art. 29 ust. 1 i 2 ustawy.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## **3. Dotyczy zadania 42**

**Prosimy o dopuszczenie rurki Guedela o następujących rozmiarach**

70mm / 1; 80mm / 2; 90mm / 3; 100mm / 4; 110mm / 5.

Proponowane rozmiary nieznacznie odbiegają od opisanych w SIWZ oraz pozostają bez wpływu na przeznaczenie.

W razie odmowy, żądamy wskazania merytorycznych argumentów, uzasadniających stanowisko Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## **Część 15**

**Dotyczy zadania 04, poz. 01**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie do oddzielnego pakietu „Generatora -przyłacza pacjenta/adaptera jednorazowego użytku do układów oddechowych pacjenta do aparatu nCPAP typ MEDIN CNO/SINDI" pozycja 1 w zadaniu nr 4, oraz utworzenie dla tej pozycji odrębnego pakietu. Wydzielenie pozwoli na złożenie większej liczby ofert przez wykonawców, a tym samym obniżenie wartości złożonych ofert, a w konsekwencji oszczędności dla Zamawiającego.

Produkty zawarte w tym pakiecie, a w szczególności pozycje 1 (Generator - przyłacz pacjenta/adapter jednorazowego użytku do układów oddechowych pacjenta do aparatu nCPAP typ MEDIN CNO/SINDI) opisują dokładnie asortyment oferowany przez 2 firmy zaś pozostałe produkty wymienione w pakiecie kompatybilne z pozycja 1 są oferowana przez kilku producentów i wielu dystrybutorów.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

## **Część 16**

### **1. Dotyczy zadania 10**

Czy Zamawiający dopuszcza konkurencyjne paski testowe charakteryzujące się opisanymi poniżej, zbliżonymi cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem; k) natychmiastowe, automatyczne wyłączenie glukometru po usunięciu zużytego paska testowego?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

### **2. Dotyczy zadania 10**

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków testowych do siedziby zamawiającego w całym okresie umowy przetargowej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### **3. Dotyczy zadania 10**

Czy Zamawiający dopuści takie paski gdzie wprowadzenie próbki krwi na pasek po zbyt długim czasie oczekiwania od wsunięcia paska do glukometru (nie podając jaki czas jest zbyt długi) może skutkować otrzymaniem nieprawidłowego wyniku pomiaru?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

### **4. Dotyczy zadania 10**

Czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, które zgodnie z instrukcją mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów stężenia glukozy m. in. u niemowląt, pacjentów z niewydolnością serca lub generalnie różnymi, nieokreślonymi precyzyjnie zaburzeniami krążenia obwodowego?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

### **5. Dotyczy zadania 10**

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych z funkcją bezdotykowego wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku – funkcja ta zwiększa higienę i bezpieczeństwo personelu eliminując kontakt z materiałem zakaźnym pacjenta.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### **6. Dotyczy zadania 10**

Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów, które zgodnie z zarejestrowaną instrukcją w celu rutynowej kontroli glukometrów i pasków testowych wymagają wykonywania badania z płynem kontrolnym co najmniej raz na tydzień – co spowoduje, że Zamawiający w ciągu obowiązywania umowy przetargowej będzie musiał zużyć kilkadziesiąt opakowań pasków testowych tylko po to, aby wykonywać regularne pomiary z płynem kontrolnym. Spowoduje to znaczne podniesienie kosztów eksploatacji glukometru, zwiększając zużycie zarówno pasków jak i płynów kontrolnych.

**Odpowiedź: Nie**

### **7. Dotyczy zadania 10**

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych GlucoDr., auto, charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części

paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się z dala od obrębu glukometru; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiołki x 25 pasków); h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl (obejmujący pełny, wyspecyfikowany przez Zamawiającego zakres 10-600mg/dl) przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem;

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## **Część 17**

### **1. Dotyczy zadania 07, poz. 01**

Czy Zamawiający dopuści obwód mikrobiologicznie czysty?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

### **2. Dotyczy zadania 09, poz. 01**

Czy Zamawiający dopuści wymiennik o masie 9.5 g i przestrzeni martwej 8 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### **3. Dotyczy zadania 28, poz. 01**

Czy Zamawiający dopuści resuscytator jednorazowy z maską twarzą nr 5, zastawką pacjenta 60 cm H<sub>2</sub>O, worek z PCV o pojemności 1800 ml i rezerwuarem 1700 ml, drenem tlenowym o dł. 2m, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### **4. Dotyczy zadania 43, poz. 01-03**

Czy Zamawiający dopuści wyroby mikrobiologicznie czyste?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## **Część 18**

### **1. Dotyczy zadania 70, poz. 01**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu do nefrostomii, do drenażu przezskórnego metodą jednostopniową w składzie: cewnik typu „J” w rozmiarze CH 9, dł. 30 cm z otworami bocznymi, igła dwuczęściowa o średnicy 18G, dł. 30 cm, łącznik do worka na mocz, jednodrożny kranik regulujący przepływ moczu, worek do zbiórki moczu, skalpel. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### **2. Dotyczy zadania 68, poz. 01, poz. 02**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszyków do usuwania złożeń z moczowodów bez portu bocznego do podawania kontrastu. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### **3. Dotyczy zadania 69, poz. 01**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu do nefrostomii, do bezpośredniego nakłucia kielicha nerki, w składzie: cewnik typu „J” w rozmiarze CH 9, igła dwuczęściowa, łącznik do worka na mocz, jednodrożny kranik regulujący przepływ moczu, worek do zbiórki moczu, skalpel.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### **4. Dotyczy zadania 69, poz. 02**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nefrostomii z jednym rozszerzadłem? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**5. Dotyczy zadania 69, poz. 03**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nefrostomii z dwoma rozszerzadłami? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**6. Dotyczy zadania 69, poz. 04**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu do cystostomii CH 14 w składzie: metalowy, rozdzielalny trokar, cewnik z otwartym zakończeniem oraz pętłą o średnicy 4 cm, skalpel, zatyczka.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**7. Dotyczy zadania 73, poz. 03**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników pooperacyjnych Dufour CH 22, trójdrożnych, sterylnych, wykonanych z silikonu, z balonem o pojemności 70 ml.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**8. Dotyczy zadania 73, poz. 04**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników pooperacyjnych Dufour CH 24, trójdrożnych, sterylnych, wykonanych z silikonu, z balonem o pojemności 80 ml.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## Część 19

### 1. Dotyczy zadania 30, poz. 01-08

Czy Zamawiający dopuści igłę nie posiadającą lateksu, ale bez oznaczenia o braku lateksu? Brak lateksu potwierdzona w katalogu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### 2. Dotyczy zadania 01, poz. 02, poz. 03

Czy Zamawiający dopuści worki na mocz dla niemowląt, bez dodatkowego uszczelnienia z antyalergicznego pancerka? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## Część 20

### 1. Dotyczy zadania 01, poz. 01

Czy Zamawiający dopuści torbę na wymiociny z kartonowym uchwytem dostosowującym się do kształtu twarzy, z zastawką jednokierunkową uniemożliwiająca wydostanie się treści i zapachu z wnętrza, spełniająca pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### 2. Dotyczy zadania 01, poz. 04

Czy Zamawiający oczekuje wieszaków do worków na mocz sklasyfikowanych jako wyrób medyczny ?

**Odpowiedź: Tak.**

### 3. Dotyczy zadania 15, poz. 01

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi w całości wykonany z PCV pozbawionego ftalanów?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### 4. Dotyczy zadania 15, poz. 01

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi bez pochewki na igłę biorczą?

Zgodnie z ROZPORZĄDZENIEM MINISTRA ZDROWIA Z DNIA 11 GRUDNIA 2012r. w sprawie leczenia krwią:

Przyrządów do przetaczania krwi nie powinno rozłączać się z workiem, w związku z czym wymóg aby przyrząd posiadał pochewkę jest irracjonalny i naraża zamawiającego na prawdopodobieństwo praktyki niezgodnej z obowiązującymi przepisami:

"Składniki krwi przetacza się za pomocą jednorazowych sterylnych zestawów (Art. 12. p. 6)

„Przez jeden zestaw można przetaczać, podczas jednego zabiegu, jedną jednostkę krwi lub jej składnika, Zestaw należy zmienić również w przypadku, gdy po zakończonym przetoczeniu podaje się płyny infuzyjne” (Art. 12. p. 14) oraz „Po przetoczeniu pojemniki z pozostałością po przetoczeniu wraz z zestawami do przetoczenia opisane nazwiskiem i imieniem pacjenta oraz datą i godziną przetoczenia należy przechować w temperaturze od 2°C do 6°C przez 72 godziny w specjalnie do tego celu przeznaczonej chłodziarce, a następnie zutylizować w sposób uniemożliwiający pozyskanie danych osobowych pacjenta przez osoby nieuprawnione.” (Art. 12 p. 16)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**5. Dotyczy zadania 16, poz. 01**

Czy Zamawiający dopuści butelki bez harmonijki w dolnej części, kompatybilne z drenami 6Fdo 18F spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**6. Dotyczy zadania 17, poz. 01-04**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z tłokiem w kolorze białym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**7. Dotyczy zadania 17, poz. 01-04**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu rozszerzonej skali?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**8. Dotyczy zadania 17, poz. 01-04**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu nazwy producenta, typu strzykawki nadrukowanym na cylindrze?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**9. Dotyczy zadania 17, poz. 04**

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek dwuczęściowych 20 ml w opakowaniu a'70 sztuk z przeliczeniem do 1429 opakowań?

**Odpowiedź: Ilości wskazane przez zamawiającego w kolumnie "Ilość w opakowaniu" są ilościami przykładowymi, które Wykonawca winien zastąpić liczbą, która odpowiadała będzie liczbie sztuk towaru faktycznie dostarczonych w oferowanym opakowaniu, za wyjątkiem pozycji oznaczonych kolorem niebieskim.**

**10. Dotyczy zadania 22, poz. 01**

Czy Zamawiający dopuści igły do wstrzykiwaczy PEN kompatybilne z penami:

- HumaPen
- Puregon Pen
- OptiPen Pro 1
- Saline
- Novopen 3
- Sanofi Aventis
- Novopen Junior
- Polfa Tarchomin
- GensuPen

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**11. Dotyczy zadania 23, poz. 03**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 100 ml typu Żaneta posiadając pojedynczą skalę pomiarową, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**12. Dotyczy zadania 24, poz. 01**

Czy Zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem położonym powyżej własnej krawędzi, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**13. Dotyczy zadania 26, poz. 01**

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy zawór dostępu naczyniowego z przezroczystą poliwęglanową obudową oraz niebieską (nieprzezroczystą) silikonową membraną o przepływie 325 ml/min, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**14. Dotyczy zadania 26, poz. 03-04**

Czy nie nastąpiła oczywista omyłka pisarska i zamawiający oczekuje przedłużaczy z portami bezigłowymi, z drenami o średnicach 1,2 x 2,5mm (wew. xzew.) pozostałe wymagania zgodne SIWZ?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ**

**15. Dotyczy zadania 26, poz. 03**

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz z portem bezigłowym dwudrożnym o długości całkowitej 21 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**16. Dotyczy zadania 26, poz. 04**

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz z portem bezigłowym trójdrożnym o długości całkowitej 12,5 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**17. Dotyczy zadania 30, poz. 01**

Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarze 0,45 x 22mm lub 0,5 x 40mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**18. Dotyczy zadania 31, poz. 02**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos dla dzieci o długości 200cm, wykonany z PCV zawierającego ftalany, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**19. Dotyczy zadania 32, poz. 01-10**

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z balonami o pojemności: 3ml – dla rozmiaru CH6, 3-5ml dla rozmiarów CH8 - CH10 oraz 5-10ml dla rozmiarów CH12 - CH24, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**20. Dotyczy zadania 33, poz. 01**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły kosmetycznej najnowszej generacji typu ENOVA wykonanej ze stali 300, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**21. Dotyczy zadania 33, poz. 01**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szwów o długości 75 cm, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**22. Dotyczy zadania 33, poz. 08**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły o długości 30mm lub 39mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**23. Dotyczy zadania 35, poz. 01**

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z kolorowymi, nieprzezroczystymi konektorami, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**24. Dotyczy zadania 35, poz. 01**

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania w rozmiarze CH6 o długości 400mm, pozostałe rozmiary zgodne z SIWZ ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**25. Dotyczy zadania 35, poz. 02**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby powierzchnia cewnika Nelaton była zmrożona oraz cewniki były pozbawione ftalanów ??

**Odpowiedź: Tak**

**26. Dotyczy zadania 35, poz. 06**

Czy Zamawiający dopuści cewniki do karmienia o długości 500mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

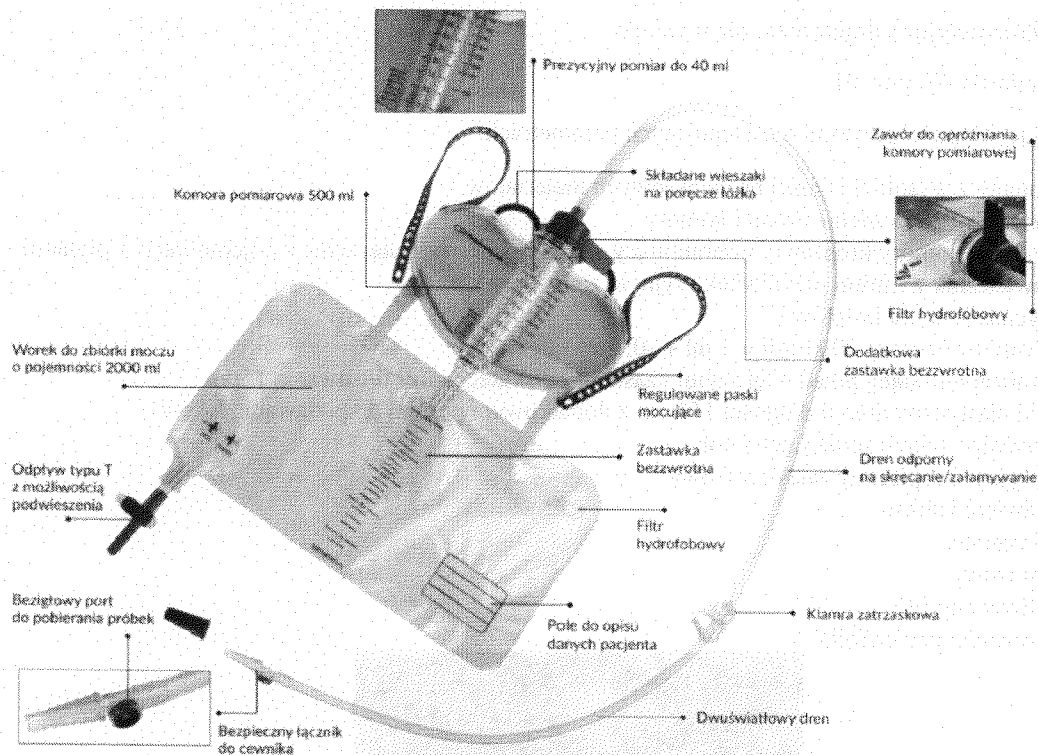
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**27. Dotyczy zadania 36, poz. 01**

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu o następujących parametrach:

- Worek do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml
- Komora zbiorcza 500 ml umożliwiająca bardzo dokładne pomiary diurezy (co 1 ml do 40 ml, co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml)
- Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki - w worku oraz pomiędzy komorą pomiarową a drenem
- Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z kłamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika
- Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących
- Sterylny, pakowany pojedynczo w opakowaniach „papier-folia"





**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**28. Dotyczy zadania 41, poz. 03**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu braku ftalanów?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**29. Dotyczy zadania 41, poz. 04**

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową zawierającą ftalany, z dwiema regulowanymi (oznaczonymi kolorami) zwężkami Venturi'ego, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**30. Dotyczy zadania 41, poz. 05**

Czy Zamawiający dopuści maski twarzowe pakowane pojedynczo, czyste mikrobiologicznie, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**31. Dotyczy zadania 42, poz. 01**

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe w rozmiarach: 1/70mm, 2-80mm, 3-90mm, 4-100mm, 5-110mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**32. Dotyczy zadania 43, poz. 01-03**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby zestawy / maski były pozbawione ftalanów ?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**33. Dotyczy zadania 43, poz. 02-03**

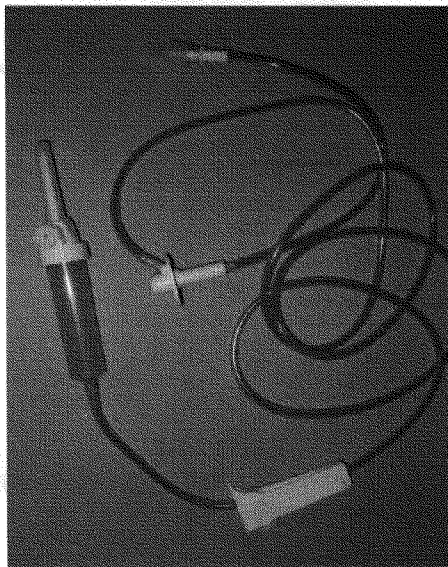
Czy Zamawiający dopuści maski tlenowe z nebulizatorem (8ml) i drenem?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**34. Dotyczy zadania 47, poz. 01**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd o następujących parametrach:

- Wykonany z wysokiej jakości bezlateksowych materiałów
- Bursztynowe zabarwienie drenu i komory
- Ostry kołec komory kroplowej gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany klapką
- Elastyczna komora kroplowa
- Kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml  $\pm 0,1$  ml
- Filtr zabezpieczający przed większymi cząstkami o skuteczności filtrowania 15 $\mu$ m
- Miękki elastyczny dren o długości 150 cm z dodatkowym portem do podawania leków
- Uniwersalne zakończenie Luer-Lock
- Precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy
- Nie zawiera lateksu
- Niepirogenny
- Jednorazowy
- Sterylizowany EO
- Opakowanie: papier/folia



**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**35. Dotyczy zadania 48, poz. 01**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową wykonaną z PCV, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**36. Dotyczy zadania 49, poz. 01**

Czy Zamawiający dopuści dren łączący posiadający łącznik żeński oraz łącznik kapkon, średnica drenu 5,6mm, długość drenu 210 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

37. Dotyczy zadania 49, poz. 02

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 210 cm, średnicy 5,6 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

38. Dotyczy zadania 53, poz. 01

Czy Zamawiający dopuści zestaw do nakłuć opłucnej z trio igieł w rozmiarach: 14G, 16G i 19G, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

39. Dotyczy zadania 58, poz. 01

Czy Zamawiający dopuści wzierniki ginekologiczne typu CUSCO, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

40. Dotyczy zadania 60, poz. 01

Czy Zamawiający dopuści kateter do drenażu klatki piersiowej z trokarem o długości 37cm, wykonany z PCV bez wewnętrznej powłoki poliuretanowej, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

41. Dotyczy zadania 61, poz. 01 oraz zadania 71, poz. 01

Czy Zamawiający dopuści dreny typu Redon z krzyżową perforacją o długości 14 cm, pakowane zwijane „w ślimak”, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

42. Dotyczy zadania 74, poz. 01

Czy Zamawiający dopuści dren Redona z trokarem, posiadający naprzemienną perforację o długości 15cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

43. Dotyczy zadania 74, poz. 01

Czy Zamawiający dopuści dreny Redona z trokarem, dostępne w rozmiarach CH10 - CH14, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

44. Dotyczy zadania 74, poz. 01

Czy Zamawiający dopuści dreny Redona z trokarem pakowane podwójnie- zewnętrzne papier - folia, wewnętrzne folia?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

45. Dotyczy zadania 79, poz. 01

Czy Zamawiający dopuści kubki pakowane a'100 szt. z przeliczeniem ilości opakowań na 200 ?

**Odpowiedź: Ilości wskazane przez zamawiającego w kolumnie "Ilość w opakowaniu" są ilościami przykładowymi, które Wykonawca winien zastąpić liczbą, która odpowiadała będzie liczbie sztuk towaru faktycznie dostarczonych w oferowanym opakowaniu, za wyjątkiem pozycji oznaczonych kolorem niebieskim.**

46. Dotyczy zadania 79, poz. 02

Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane a'75 szt. z przeliczeniem ilości opakowań na 1200 opakowań?

**Odpowiedź:** Ilości wskazane przez zamawiającego w kolumnie "Ilość w opakowaniu" są ilościami przykładowymi, które Wykonawca winien zastąpić liczbą, która odpowiadała będzie liczbie sztuk towaru faktycznie dostarczonych w oferowanym opakowaniu, za wyjątkiem pozycji oznaczonych kolorem niebieskim.

47. Dotyczy zadania 79, poz. 03

Czy Zamawiający dopuści okulary do fototerapii o wymiarach:

290 mm – 355 mm;

310 mm – 375 mm;

330 mm – 395 mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga okulary do fototerapii o wymiarach: 330 mm-395 mm.

48. Dotyczy zadania 79, poz. 05

Czy Zamawiający dopuści szkiełka z polem matowym o wymiarach 25mmx76mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

49. Dotyczy zadania 83, poz. 01

Czy Zamawiający oczekuje papierów oryginalnych, czy dopuszcza zamienniki ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza tylko oryginały.

## Część 21

1. Dotyczy zadania 33

### Dot. Zadania 33

Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w w/w zadaniu nici pakowanych w opakowania zawierające 12 szt.

**Odpowiedź** Ilości wskazane przez zamawiającego w kolumnie "Ilość w opakowaniu" są ilościami przykładowymi, które Wykonawca winien zastąpić liczbą, która odpowiadała będzie liczbie sztuk towaru faktycznie dostarczonych w oferowanym opakowaniu, za wyjątkiem pozycji oznaczonych kolorem niebieskim.

2. Dotyczy zadania 33

Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w w/w zadaniu nici pakowanych w podwójne sterylne opakowania: wewnętrzna aluminiowa saszetka z m. in. numerem serii, datą ważności i zewnętrzną saszetkę papierowo foliową.

**Uzasadnienie:** przy takim opisie sposobu pakowania szwów tylko jeden Wykonawca będzie mógł złożyć ofertę w w/w postępowaniu – firma Sinpo. Zgodnie z Art. 29 ust 2 pzp „Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję” i z Art. 29 ust 3 pzp „Przedmiotu zamówienia nie można opisywać przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów [...]”. Pozytywna odpowiedź umożliwi złożenie ofert przez większą liczbę Wykonawców, a tym samym Zamawiający będzie mógł zapoznać się z szerszą ofertą na nici chirurgiczne i zapewnić uczciwą konkurencję. Biorąc pod uwagę względy ekonomiczne większa ilość potencjalnych Wykonawców zapewni różnorodność ofert i prawdopodobieństwo wyboru ofert z najniższą ceną. Wybór wielu dostawców nie przekłada się negatywnie na kryteria ekonomiczne dla Szpitala, gdyż koszty dostaw ponoszą Wykonawcy, a Szpital ma możliwość korzystania z produktów o porównywalnej jakości i parametrach, ale zakupionych w niższych cenach.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

## Część 22

1. Dotyczy zadania 01, poz. 01

Czy Zamawiający odstąpi w Zadaniu 01 poz. 1 od wymogu nr serii i daty ważności na opakowaniu jednostkowym?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

## **2. Dotyczy zadania 01, poz. 02-03**

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 01 poz. 2-3 woreczki bez pianki, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## **3. Dotyczy zadania 15, poz. 01**

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 15 poz. 1 przyrząd z komorą kroplową wykonaną między innymi z medycznego bezpiecznego PCV?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## **4. Dotyczy zadania 15, poz. 01**

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 15 poz. 1 przyrząd bez uchwytu na dren?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

## **5. Dotyczy zadania 15, poz. 01**

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 15 poz. 1 informacja o braku fatalanów była w formie graficznej-symbol?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## **6. Dotyczy zadania 23, poz. 03**

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu 23 poz. 3 strzykawki bez podwójnej skali pomiarowej (pojedyncza skala)

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

## **7. Dotyczy zadania 24**

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 24 koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

## **8. Dotyczy zadania 24**

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 24 wycenę za opakowanie a'100 szt.?

**Odpowiedź: Ilości wskazane przez zamawiającego w kolumnie "Ilość w opakowaniu" są ilościami przykładowymi, które Wykonawca winien zastąpić liczbą, która odpowiadałaby liczbie sztuk towaru faktycznie dostarczonych w oferowanym opakowaniu, za wyjątkiem pozycji oznaczonych kolorem niebieskim.**

## **9. Dotyczy zadania 43**

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 43 maski z drenem o dł. 2m?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## **10. Dotyczy zadania 46, poz. 01-05**

Czy Zamawiający dopuści Sterylne ostrza chirurgiczne ze stali węglowej jednorazowego użytku z wygrawerowanym rozmiarem, pakowane pojedynczo w folię aluminiową z identyfikacją rozmiarową na opakowaniu oraz w zbiorczym opakowaniu zawierającym 100 szt.?

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy bez nazwy producenta wygrawerowanej na ostrzu. Nie ma to wpływu na cechy użytkowe produktu.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

#### **11. Dotyczy zadania 48**

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta komora kroplowa 20 kropli = 1 ml $\pm$ 0,1 ml, wielkość komory ok. 5,5,

z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15 $\mu$ m,

- rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier - folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

#### **12. Dotyczy zadania 58**

Czy Zamawiający wymaga wzierniki pakowane folia+ papier?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

#### **13. Dotyczy zadania 79, poz. 02**

poz. 2 Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane a'75 szt z wyceną za opakowanie?

**Odpowiedź: Ilości wskazane przez zamawiającego w kolumnie "Ilość w opakowaniu" są ilościami przykładowymi, które Wykonawca winien zastąpić liczbą, która odpowiadała będzie liczbie sztuk towaru faktycznie dostarczonych w oferowanym opakowaniu, za wyjątkiem pozycji oznaczonych kolorem niebieskim.**

#### **14. Dotyczy zadania 79, poz. 04**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'144 szt.?

**Odpowiedź: Ilości wskazane przez zamawiającego w kolumnie "Ilość w opakowaniu" są ilościami przykładowymi, które Wykonawca winien zastąpić liczbą, która odpowiadała będzie liczbie sztuk towaru faktycznie dostarczonych w oferowanym opakowaniu, za wyjątkiem pozycji oznaczonych kolorem niebieskim.**

#### **15. Dotyczy zadania 79, poz. 04**

Czy Zamawiający dopuści osłonkę lateksową lekko pudrowaną?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

## **Część 23**

#### **1. Dotyczy zadania 10**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 10 dopuści do udziału w postępowaniu glukometry z szerokim zakresem pomiaru 20-600mg/dl? Zakres ten jest wystarczający do określenia hipoglikemii (poniżej 55mg/dl) i hiperglikemii. Według Zaleceń PTD 2015: „Polskie Towarzystwo Diabetologiczne zaleca, aby stężenie glukozy u osób chorych na cukrzycę typu 1 na czczo i przed posiłkami mieściło się w granicach 70-110 mg/dl, a dwie godziny po posiłku w samokontroli poniżej 140 mg/dl.”

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

## 2. Dotyczy zadania 10

Czy Zamawiający w zadaniu nr 10 dopuści do udziału w postępowaniu paski do glukometrów na których wykorzystywany jest enzym oksydaza glukozy? Zapewnia on maksymalną minimalizację zafałszowań pomiaru - obecnych w próbce krwi ponad 70 substancji endo i egzogennych nie ma wpływu na wyniki pomiarów.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

## 3. Dotyczy zadania 10

Czy Zamawiający w zadaniu nr 10 dopuści do udziału w postępowaniu paski testowe do glukometrów umożliwiające pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-60%, co pozwoli na bezpieczne uzyskanie precyzyjnych wyników u pacjentów z niskimi wartościami hematokrytu, np. w stanach niedokrwistości lub po obfitych krwawieniach -zakres HCT wynoszący 20-60% jest obecnie standardem we wszystkich nowszych modelach pasków?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

## Część 24

### 1. Dotyczy zadania 66, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14FR i długości 17 cm, 20 cm, 25 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw aseptyczny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## Część 25

### 1. Dotyczy zadanie 72, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy Permethane Twin Cath Long Term Hemodialysis Catheter Kit (Citra-XS Superior) z końcówką typu "shoutgun"(schodkowa) cewnik poliuretanowy z kołnierzem poliestrowym, odporny na zginanie, bez otworów bocznych 14 FR i długościach tip to cuff/długościach całkowitych: 19/24 cm, 23/28 cm 27/32 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach, sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw aseptyczny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 11 cm, rozszerzacz, rozmiar 14 FR x 14 cm, rozszerzacz z zastawką i rozrywalną osłonką, rozmiar 17 FR, łącznik prowadzący typu Y, narzędzia do tunelizacji, przewody przedłużające do tętnic (czerwone), przewody przedłużające do żył (niebieskie), skrzydełko mocujące cewnik (na szwy), nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, zaciski, łącznik do przepłukiwania?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

## Część 26

### 1. Dotyczy zadanie 22,

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania igły do wstrzykiwania insuliny typu Pen, które informacje o braku lateksu posiadają w folderze i dokumentach, a nie na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

## Część 27

### 1. Dotyczy zadania 56

L.p.	Opis przedmiotu zamówienia
1	Zestaw do strzykawki automatycznej NEMOTO pakowany osobno (A+B). Skład dwa wkłady do kontrastu o pojemności 200 ml i 100 ml , złącze szybkiego napęmania, dwa ostrza typu Spike, złącze niskiego ciśnienia typu Y z trójnikiem i zaworkiem zwrotnym o dł 150 cm. Sterylny  oferowane zestawy muszą być kompatybilne z posiadanym przez Zamawiającego wstrzykiwaczem kontrastu; kompatybilność potwierdzona przez producenta wstrzykiwacza lub/i jego autoryzowanego przedstawiciela/serwis w formie oświadczenia jednego z wymienionych podmiotów załączonego do oferty przetargowej

W związku z faktem, że Zamawiający pragnie zakupić w Zadaniu nr 56 wkłady do wstrzykiwacza kontrastu NEMOTO DualShot prosimy – w celu upewnienia się, że Wykonawca wyłoniony w drodze postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oferuje asortyment kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego wstrzykiwaczem kontrastu, a co najważniejsze gwarantujący bezpieczeństwo dla pacjenta i personelu szpitala – o wprowadzenie obligatoryjnego dla wszystkich Wykonawców wymogu, iż oferowane jednorazowe sterylne zestawy do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu NEMOTO DualShot muszą posiadać potwierdzoną kompatybilność przez producenta urządzenia i/lub jego autoryzowany serwis, tj. materiały te powinny posiadać aprobatę i być zalecane przez jeden z wymienionych podmiotów.

Prosimy również o odpowiedź na pytanie czy Zamawiający będzie wymagać od Wykonawców zaoferowania w Zadaniu nr 56 akcesoriów do strzykawki NEMOTO, które są aprobowane przez producenta wstrzykiwacza i/lub jego autoryzowanego przedstawiciela serwisowego, w pełni kompatybilne i które nie powodują usterek w działaniu wstrzykiwacza podczas jego eksploatacji ani nie będą powodem wyłączenia praw gwarancji/rękojmi udzielanych standardowo po jakichkolwiek działaniach serwisowych dotyczących wstrzykiwacza?

Prosimy zatem o potwierdzenie, że Zamawiający będzie wymagał od wykonawców zaoferowania akcesoriów do strzykawki NEMOTO Dual Shot Alpha, które są w pełni KOMPATYBILNE z modelem wstrzykiwacza, jaki Zamawiający eksploatuje (kompatybilność potwierdzona stosownym oświadczeniem producenta urządzenia i/lub jego autoryzowanego przedstawiciela serwisowego), czyli akcesoriów, które pozytywnie przeszły stosowne próby i testy, jakim były poddane przez producenta stosowanych urządzeń lub/i przez jego autoryzowanego przedstawiciela serwisowego, a więc nie spowodują usterek w działaniu aparatu, ani nie będą powodem jego uszkodzenia, jak również nie spowodują ryzyka cofnięcia gwarancji i rękojmi, udzielonych na wstrzykiwacz NEMOTO, po prowadzonych naprawach, przeglądach i innych działaniach serwisowych.

W związku z powyższym prosimy o następującą modyfikację zapisów Zadania nr 56 do SIWZ „Formularz cenowy / opis przedmiotu zamówienia”:

W przypadku gdy Zamawiający dopuszcza zamienniki zaoferowanych produktów wnosimy o żądanie od Wykonawców następujących oświadczeń:

1. że zaproponowany produkt wykazuje w 100% cechy produktu oryginalnego (dotyczy składu fizyko-chemicznego, reakcji i wpływu na kontakt z organizmem ludzkim oraz gwarantowanej jakości badania),
2. że oferowany produkt jest w 100% kompatybilny, że NEMOTO Dual Shot Alpha (do potwierdzenia przez producenta urządzenia lub autoryzowanego przedstawiciela serwisowego),
3. że Wykonawca zobowiązuje się do nieodpłatnych napraw strzykawki NEMOTO Dual Shot Alpha i eliminacji usterek w jej działaniu, jeżeli konieczność naprawy lub usunięcia usterki będzie wynikiem zastosowania zamiennika produktu oryginalnego. Stan faktyczny czy uszkodzenie/ustwórka



wstrzykiwacza jest wynikiem zastosowania zamiennika produktu oryginalnego czy błędu personelu obsługującego rozstrzygać będzie raport producenta wstrzykiwacza lub jego autoryzowanego przedstawiciela serwisowego.

Uprzejmie informujemy, że stosowanie materiałów eksploatacyjnych nieautoryzowanych firm i nieaprobowanych przez producenta i/lub jego autoryzowanego przedstawiciela serwisowego może mieć bezpośredni lub pośredni szkodliwy wpływ na bezpieczeństwo pacjenta lub użytkownika końcowego, tj. może – w wyniku ich stosowania - zaistnieć incydent medyczny.

Mogą również wystąpić problemy eksploatacyjne i serwisowe, które są wprost połączone z używaniem innych akcesoriów jednorazowych niż zalecane, takie jak: brak rozpoznania nieautoryzowanych wkładów przez wstrzykiwacz kontrastu, uszkodzenia elementów elektronicznych, niekontrolowane zalania, wycieki.

Używanie nieautoryzowanych materiałów eksploatacyjnych do wstrzykiwaczy kontrastu NEMOTO dostarczanych przez nieautoryzowane podmioty może negatywnie wpłynąć na pracę całego wstrzykiwacza i spowoduje **automatyczne unieważnienie zapisów gwarancyjnych i serwisowych (utrata gwarancji), w szczególności w tym zakresie, w którym zostały one naruszone przez Zamawiającego poprzez stosowanie niewłaściwych materiałów.** Używanie akcesoriów innych niż aprobowane przez NEMOTO i/lub jego autoryzowanego przedstawiciela serwisowego Alteris S.A. może także w znacznym stopniu zwiększyć koszty napraw wstrzykiwacza, w szczególności, gdy gwarancja na posiadany wstrzykiwacz kontrastu wygasła lub została cofnięta.

Informujemy również, że w przypadku prowadzenia eksploatacji wstrzykiwacza NEMOTO z wykorzystaniem akcesoriów nieznanymi, nieautoryzowanymi przez producenta NEMOTO i/lub autoryzowanego przedstawiciela serwisowego ALTERIS, odpowiedzialność finansową, merytoryczną i cywilno-prawną za stan techniczny i za prawidłowe działanie wstrzykiwacza kontrastu oraz za ich wpływ na bezpieczeństwo osób trzecich, tj. personelu szpitala i badań pacjentów oraz za wystąpienie ew. incydentu medycznego, musi ponosić Wykonawca oferujące nieautoryzowane akcesoria lub też ich producent.

**Odpowiedź: Zamawiający dodaje do opisu przedmiotu zamówienia w załączniku nr 2 do SIWZ w zadaniu nr 56, pozycja 1:**

**„Oferowane zestawy muszą być kompatybilne z posiadaniem przez Zamawiającego wstrzykiwaczem kontrastu; kompatybilność potwierdzona przez producenta wstrzykiwacza lub/i jego autoryzowanego przedstawiciela/serwis w formie oświadczenia jednego z wymienionych podmiotów załączonego do oferty przetargowej.**

**W przypadku zaoferowania zamienników Wykonawca oświadcza:**

- 1. że zaproponowany produkt wykazuje w 100% cechy produktu oryginalnego (dotyczy składu fizyko-chemicznego, reakcji i wpływu na kontakt z organizmem ludzkim oraz gwarantowanej jakości badania),**
- 2. że oferowany produkt jest w 100% kompatybilny, że NEMOTO Dual Shot Alpha (do potwierdzenia przez producenta urządzenia lub autoryzowanego przedstawiciela serwisowego),**
- 3. że Wykonawca zobowiązuje się do nieodpłatnych napraw strzykawki NEMOTO Dual Shot Alpha i eliminacji usterek w jej działaniu, jeżeli konieczność naprawy lub usunięcia usterki będzie wynikiem zastosowania zamiennika produktu oryginalnego. Stan faktyczny czy uszkodzenie/ustereka wstrzykiwacza jest wynikiem zastosowania zamiennika produktu oryginalnego czy błędu personelu obsługującego rozstrzygać będzie raport producenta wstrzykiwacza lub jego autoryzowanego przedstawiciela serwisowego.”**

## **2. Dotyczy zadania 81**

Prosimy o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji nr: 2 i 3 lub też o dopuszczenie składania ofert na poszczególne pozycje Zadania nr 81, ponieważ pozycje te wskazują na asortyment właściwy dla konkretnego dostawcy. Opaski identyfikacyjne Z-Band Direct dedykowane do drukarek ZEBRA HC 100 są produkowane przez zupełnie innego wytwórcę niż standardowe opaski identyfikacyjne. Nie jest to tożsamy asortyment, możliwy do zaoferowania przez jednego Wykonawcę. Argumentem przemawiającym za wyodrębnieniem tych pozycji jest fakt, że Wykonawca oferujący dany asortyment (zwykle opaski lub specjalistyczne do drukarek) może zaoferować je w korzystniejszej dla Zamawiającego cenie niż dystrybutor pozyskujący ofertę na ten asortyment na wolnym rynku tylko z powodu konieczności zaoferowania wszystkich pozycji asortymentowych w tym zadaniu, co z pewnością będzie miało wpływ na racjonalne wydatkowanie środków publicznych przez Zamawiającego. Na asortyment wyszczególniony w Zadaniu nr 81 w całości ofertę może złożyć tylko jeden podmiot, co narusza zasadę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców oraz stanowi praktyki monopolistyczne. Taka pakietyzacja zamówienia narusza zasadę równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji – podstawowe zasady stosowane w postępowaniach o udzielenie zamówienia publicznego oraz naraża Zamawiającego na ponoszenie większych kosztów w związku z zakupem materiałów zużywalnych.

Prosimy zatem o modyfikację opisu przedmiotu zamówienia dla Zadania nr 81 poprzez dodanie następującego zapisu:

„Zamawiający dopuszcza składanie ofert na poszczególne pozycje Zadania nr 81, tj. na dowolną ilość pozycji od 1 do 4.”

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

### 3. Dotyczy SIWZ dział XIII pkt.4.2

Prosimy o zmianę w zakresie kryterium opisanego w pkt. 4.2. - Nazwa kryterium: termin dostawy 15%. Skoro Zamawiający określił, że maksymalny dopuszczalny termin dostawy to 4 dni od dnia złożenia zamówienia to oznacza to, że planuje zamówienia realizowane na zasadzie dostaw sukcesywnych z odpowiednim wyprzedzeniem. Prosimy zatem o wydłużenie najwyżej punktowanego terminu dostawy z 1 dnia roboczego do 2 dni roboczych, ponieważ punktowanie tak krótkiego terminu dostawy faworyzuje firmy, które mają swoją siedzibę zlokalizowaną na północy Polski. Ze względów logistycznych dochowanie tak krótkiego terminu dla firm położonych na południu Polski w większości przypadków może być niemożliwe i niezależne od Wykonawcy. W związku z powyższym prosimy o następującą zmianę w zakresie tego kryterium:

„Oferty z terminem dłuższym niż 4 dni roboczych będą odrzucone jako niezgodne z treścią SIWZ.

Punkty przyznawane będą w następujący sposób:

- Realizacja w terminie **1-2 dni roboczych** od daty złożenia zamówienia - 15 pkt;
- Realizacja w terminie **3-4 dni roboczych** od daty złożenia zamówienia - 5 pkt;
- Realizacja w terminie powyżej 4 dni roboczych od daty złożenia zamówienia - 0 pkt”

Odpowiedź: W SIWZ dział XIII pkt. 4. 2 zamawiający zmienia brzmienie opisu sposobu przyznawania punktów w zakresie kryterium *termin dostawy* na następujące:

„.... Punkty przyznawane będą w następujący sposób:

- Realizacja w terminie **do 2 dni roboczych od daty złożenia zamówienia - 15 pkt;**
- Realizacja w terminie **3 dni roboczych od daty złożenia zamówienia - 5 pkt;**
- Realizacja w terminie **4 dni roboczych od daty złożenia zamówienia - 0 pkt.”**

### 4. Dotyczy wzoru umowy

dot. § 7 Kary umowne – Prosimy o modyfikację zapisów tego paragrafu w następujący sposób:

„1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- a) za odstąpienie od umowy bądź jej rozwiązanie przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości 10 % różnicy między wartością umowy brutto wskazaną w § 4 ust. 1 a wynagrodzeniem brutto należnym Wykonawcy za realizację przedmiotu umowy do chwili odstąpienia od umowy,
- b) za zwłokę w terminie dostawy, w wysokości 5% 2% wartości brutto niedostarczonych w terminie pozycji zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej niż 10 % wartości brutto umowy wskazanej w § 4 ust. 1 umowy,
- c) za zwłokę w wykonaniu reklamacji w wysokości 5% 2% wartości brutto reklamowanych towarów, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej niż 10 % wartości brutto umowy wskazanej w § 4 ust. 1 umowy.

2. Zamawiającemu przysługuje prawo do dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych określonych w kodeksie cywilnym, gdy wartość kar umownych jest niższa niż wartość powstałej szkody. Dochodzenie roszczeń jest możliwe jedynie do wartości powstałej szkody.

3. Wykonawca wyraża zgodę na potrącenie kwoty kar umownych bezpośrednio przy zapłacie faktury VAT dotyczącej realizacji tego zamówienia lub kolejnych zamówień.

~~4. Strony zgodnie postanawiają, że dochodzenie kar umownych możliwe jest także po odstąpieniu od umowy.~~

oraz o dodanie ustępów o następującej treści:

„4. Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto zamówienia jednostkowego za każdy dzień zwłoki w zapłacie należnego Wykonawcy wynagrodzenia, gdy zwłoka w zapłacie przekracza 30 dni ponad termin płatności określony w § 5 ust. 1,

5. Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto zamówienia jednostkowego za każdy dzień zwłoki w odbiorze przedmiotu zamówienia ponad 3 dni od dnia dostarczenia zamawianego asortymentu i/lub zgłoszenia przez Wykonawcę gotowości do odbioru, przy czym od dnia dostarczenia zamawianego asortymentu ryzyko z tytułu uszkodzenia lub utraty przedmiotu umowy przechodzi z Wykonawcy na Zamawiającego,

6. Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% wartości brutto umowy, jeżeli Wykonawca odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający,

7. Łączna suma naliczonych kar umownych z wszystkich tytułów nie może przekroczyć 10% wartości brutto umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający zmienia brzmienie zapisów § 7 ust 1 pkt. b) wzoru umowy:

„za zwłokę w terminie dostawy, w wysokości 2 % wartości brutto niedostarczonych w terminie pozycji zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy wskazanej w § 4 ust. 1 umowy” oraz zamawiający zmienia brzmienie zapisów § 7 ust 1 pkt. c) wzoru umowy:

„za zwłokę w wykonaniu reklamacji w wysokości 2 % wartości brutto reklamowanych towarów, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy wskazanej w § 4 ust. 1 umowy.”

Pozostałe zapisy § 7 pozostają bez zmian.

5. Dotyczy wzoru umowy

dot. § 8 Odstąpienie od umowy

- Prosimy o modyfikację zapisów tego paragrafu w następujący sposób:

1. Zamawiający może odstąpić od umowy, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w szczególności w przypadkach:

- a) trzykrotnej zwłoki w dostawie przedmiotu zamówienia **przekraczającej 5 dni roboczych**,
- b) zgłoszenia przez Zamawiającego trzech reklamacji złożonych na dostarczane przez Wykonawcę towary,
- c) **trzykrotnego** dostarczania przez Wykonawcę towarów innych niż wskazane w ofercie,
- d) ~~zwłoki w dostawie przedmiotu zamówienia przekraczającej 5 dni,~~
- e) **trzykrotnego** nie dostarczenia dokumentów o których mowa w § 3 ust. 8 w określonym przez Zamawiającego terminie,

pod warunkiem uprzedniego wyznaczenia w odniesieniu do lit. c), d), e) min. 3 dniowego terminu do realizowania umowy zgodnie z jej postanowieniami i jego bezskutecznego upływu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

## Część 28

1. Dotyczy zadania 72

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu

72

Cewnik

naczyniowy permanentny w zestawie, dwuświatłowy, wykonany z poliuretanu o średnicy 14,5 Fr i 16 Fr.

Cewnik 14,5 Fr o długości cewnika do mufy: 15, 19, 23, 27, 31, 35, 42 cm w wersji z ramionami prostymi i 14,5 Fr o długości 19, 24, 28 i 31 cm w wersji z ramionami zakrzywionymi. Przepływ do 500ml/min.

Cewnik 16 Fr - długości cewnika do mufy: 19, 23, 27, 31, 35, 42 cm w wersji z ramionami prostymi i 16 Fr o długości 19, 24, 28 i 31 cm w wersji w wersji z ramionami zakrzywionymi. W wersji 16 Fr przepływ 500 ml/min nawet przy 15% okluzji. Końcówka cewnika schodkowa 3cm. Objętość wypełnienia naniesiona na zaciskach. Światło wewnętrzne cewnika 2.3 mm. Otwory wycięte w systemie 360 st zapobiegające

przyssaniu się cewnika do ściany naczynia. Dla cewnika 14,5 Fr wprowadzacz o średnicy 15 Fr a dla cewnika 16 Fr wprowadzacz o średnicy 16,5 Fr. Oba rozmiary ze zintegrowanym zaworem hemostatycznym, nie

wymagającym aktywacji, zapobiegającym przedostaniu się powietrza do światła naczynia i utraty krwi.

Cewnik w zestawie do zakładania metodą Seldingera.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

## Część 29

### 1. Dotyczy wzoru umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust 1 pkt. b, c:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- b) za zwłokę w terminie dostawy, w wysokości 0,5 % wartości brutto niedostarczonych w terminie pozycji zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy wskazanej w § 4 ust. 1 umowy,

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia brzmienie zapisów § 7 ust 1 pkt. b) wzoru umowy:**

*„za zwłokę w terminie dostawy, w wysokości 2 % wartości brutto niedostarczonych w terminie pozycji zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy wskazanej w § 4 ust. 1 umowy”.*

- c) za zwłokę w wykonaniu reklamacji w wysokości 0,5 % wartości brutto reklamowanych towarów, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy wskazanej w § 4 ust. 1 umowy.

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia brzmienie zapisów § 7 ust 1 pkt. c) wzoru umowy:**

*„za zwłokę w wykonaniu reklamacji w wysokości 2 % wartości brutto reklamowanych towarów, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy wskazanej w § 4 ust. 1 umowy.”*

## Część 30

### 1. Dotyczy zadania 01, poz. 02, poz. 03

Czy Zamawiający dopuści woreczki dla niemowląt bez gąbki?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### 2. Dotyczy zadania 22

Czy Zamawiający odstąpi od numeru referencyjnego lub numeru katalogowego, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### 3. Dotyczy zadania 31, poz. 02

Zwracamy się do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu braku zawartości ftalanów, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## Część 31

### 1. Dotyczy zadania 21, poz. 03

Czy Zamawiający oczekuje kranika trójdrożnego z optycznym i wyczuwalnym indykatoem pozycji otwarty zamknięty?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## 2. Dotyczy zadania 23

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby wszystkie informacje na strzykawce były w języku polskim?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## 3. Dotyczy zadania 80, poz. 03

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie elektrody do holtera w wymiarze 42 x 56 mm? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

## Część 32

### 1. Dotyczy zadania 10

Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

PARAMETRY	PASKI TESTOWE
METODA POMIARU	biosensoryczna
ENZYM	dehydrogenaza glukozy
WIELKOŚĆ PRÓBKII	0,6 µl
TYP KRWI	włośniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa
JEDNOSTA MIARY	mg/dl
ZAKRES POMIARU	20-500 mg/dl
CZAS POMIARU	5 sek
ZAKRES HEMATOKYTU	15-65 %
CZUJNIK MINIMALNEJ OBJĘTOŚCI	badanie nie rozpocznie się przy zbyt małej wielkości próbki
MOŻLIWOŚĆ DOKROPLENIA	nie
PAKOWANIE PASKÓW	Pojedynczo , po 100 pasków w opakowaniu zbiorczym.
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	4-30 stopni
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	15-40 STOPNI
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego

współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach?

PARAMETRY	GLUKOMETR
PROCEDURA TESTOWA	amperometria
KALIBRACJA	osocze
TECHNIKA KALIBRACJI w celu zwiększenia dokładności pomiaru	mechaniczna (pasek kalibrujący)
WYŚWIETLACZ	CYFRY 1,9 CM
PAMIĘĆ	1000 wyników
ZASILANIE	2 baterie CR 2032
IŁOŚĆ POMIARÓW PRZY 1 BATERII	3000

AUTOMATYCZNE WYŁACZENIE	po 120 sek
WAGA	33-37 gramów
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	OD -20 DO 60 STOPNI
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	10-50 STOPNI
KOMUNIKATY	LO, HI, KETONES
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w leczeniu zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego
Brak automatycznego wyrzutu paska	Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SIWZ.

## Część 33

### 1. Dotyczy zadania 15, poz. 01

Czy Zamawiający dopuszcza także przyrządy których komora wykonana jest z medycznego PVC? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

### 2. Dotyczy zadania 17, poz. 04

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowanie a 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

### 3. Dotyczy zadania 20, poz. 01

Czy Zamawiający, w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania kaniule wykonane z teflonu FEP? Zarówno bowiem FEP jak i PTFE to teflon. Pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającemu, iż podane w SIWZ parametry kaniul (materiał z którego kaniule są wykonane) odpowiadają tylko jednemu producentowi w Polsce, tj. firmie Becton Dickinson i nie mają swojego odpowiednika o strictly takich samych parametrach. Prosimy zatem o dopuszczenie kaniul wykonanych z teflonu FEP, przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ.

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SIWZ.

### 4. Dotyczy zadania 20, poz. 01

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniul widocznych nie tylko w USG, ale także RTG (kaniula posiada 3 paski widoczne w RTG). Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

### 5. Dotyczy zadania 22, poz. 01

W związku z tym, że Producent nie stosuje nr katalogowych, czy Zamawiający dopuszcza aby na opakowaniu jednostkowym widniała nazwa własna produktu, która widnieje także na fakturze (na opakowaniu jednostkowym oraz zbiorczym), zamiast numeru cyfrowego, np.: 1234? Jest to konkretna nazwa handlowa – charakterystyczna wyłącznie dla konkretnego dystrybutora i konkretnych igieł do pena, a nie nazwa w postaci „igła do wstrzykiwaczy insuliny”.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

### 6. Dotyczy zadania 24, poz. 01

W związku z tym, że Producent nie stosuje nr katalogowych, czy Zamawiający dopuszcza aby na opakowaniu jednostkowym widniała nazwa własna produktu, która widnieje także na fakturze (na opakowaniu jednostkowym oraz zbiorczym), zamiast numeru cyfrowego, np.: 1234? Jest to konkretna nazwa handlowa – charakterystyczna wyłącznie dla konkretnego dystrybutora i konkretnych korków do kaniul, a nie nazwa w postaci „korek do kaniul”.

**Odpowiedź:** Nie, zgodnie z SIWZ.

### 7. Dotyczy zadania 30, poz. 01-08

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu, żeby na opakowaniu jednostkowym znajdował się kod kolorów odpowiadający rozmiarowi igły. Igły są w opakowaniu folia-papier, przez część przezroczystą

(foliową) bardzo wyraźnie widać kolor nasadki, który jest zgodny z kodem kolorystycznym, nie sposób pomylić zatem rozmiarów igieł. Gwarantowany kod kolorów na opakowaniu 100 szt.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**8. Dotyczy zadania 34, poz. 01**

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniul z informacją o metodzie sterylizacji oraz braku zawartości lateksu w karcie katalogowym.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**9. Dotyczy zadania 47 oraz zadania 48**

Czy Zamawiający dopuszcza także przyrządy których komora wykonana jest z medycznego PVC? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**10. Dotyczy zadania 48**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd w opakowaniu foliowym? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**11. Dotyczy zadania 45, poz. 01**

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli dożyłnej, bezpiecznej, z portem bocznym umieszczonym w osi skrzydełek, ale nie idealnie centralnie w osi, wykonaną z poliuretanu, wyposażoną w plastikowy zatrzask, uruchamiany zaraz po użyciu, z zastawką antyzwrotną, która pełni te sama funkcję co filtr hydrofobowy, 4 paski widoczne w RTG, igła z tylnym szlifem ostrza, łagodnie zwężający się koniec kaniuli, oznaczenie przepływu na opakowaniu jednostkowym, badania na biokompatybilność. Rozmiary:

14G 2,0 x 45 mm, przepływ 290 ml/min

16G 1,7 x 45 mm, przepływ 180 ml/min

17G 1,5 x 45 mm, przepływ 140 ml/min

18G 1,2 x 45 mm, przepływ 90 ml/min

18G 1,2 x 32 mm, przepływ 90 ml/min

20G 1,0 x 32 mm, przepływ 64ml/min

22G 0,8 x 25 mm, przepływ 33 ml/min

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**12. Dotyczy zadania 45, poz. 01**

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniul z informacją o braku zawartości lateksu w karcie katalogowym.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**13. Dotyczy zadania 45, poz. 02**

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniul bez logo (nazwy) bezpośrednio na kaniuli, z nazwą bezpośrednio na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**14. Dotyczy zadania 45, poz. 02**

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniul posiadających dwa paski widoczne w promieniach RTG o łącznej powierzchni odpowiadającej powierzchni czterech pasków. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**15. Dotyczy zadania 45, poz. 02**

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze G14 2,2 o przepływie 343 ml/min. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**16. Dotyczy zadania 45**

Zwracam się z prośbą odstąpienie od wymogu, aby Wykonawca musiał przeprowadzić w trakcie obowiązywania Umowy kursy doszkolające dla pielęgniarek i położnych z zakresu prawidłowej kaniulizacji żył obwodowych, zarejestrowane w Okręgowej Radzie Pielęgniarek i Położnych lub Centrum Kształcenia Podyplomowego Pielęgniarek i Położnych lub Naczelnej Izbie Pielęgniarek i Położnych, na wniosek Zamawiającego, co 6 miesięcy.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

## **Część 34**

**1. Dotyczy zadania 66, poz. 01**

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwukanałowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 12FR o długości 15 cm, 20cm, 24 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika miękkie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczona prowadnica J-Flex Tip 0.038", dwa koreczki heparynizowane.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

## **2. Dotyczy zadania 72, poz. 01**

Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do dializ poliuretanowy zestaw standardowy z cewnikiem dwukanałowym 15,5FR o długości całkowitej 24cm (długość od mufy- 19cm), 28cm (długość od mufy- 23cm), 32cm (długość od mufy- 27cm), 36cm (długość od mufy- 31cm) widoczny w Rtg. Zestaw składający się z: cewnika dwukanałowego z mufką z dwoma niezależnymi światłami tętniczymi o przepływie 2.6 cc i jednym światłem żylnym o przepływie 1.6 cc wykonany z termowrażliwego, biokompatybilnego Carbothane w zestawie z: tunelizatorem metalowym z gwintową nasadką uciskową, mankietem uszczelniającym, zespołem rozgałęziaczy, rozszerzadłem tunelizującym, rozszerzaczem naczyniowym 16F, skalpelem, igłą punkcyjną 18 G x 7cm, pianka zabezpieczająca, opatrunki na ranę, portami iniekcijnymi, usztywniaczem.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

## **Część 35**

### **1. Dotyczy zadania 11**

Dopuszczenie czujników jednopacjentowych, piankowych, z jednym paskiem zapinanym na velcro, o przedziale wagowym 1-15 kg lub 15-40 kg (do wyboru przy realizacji zamówienia cząstkowego)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### **2. Dotyczy zadania 76, poz. 02**

Prosimy o dopuszczenie przewodu o długości 5 m

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### **3. Dotyczy zadania 77, poz. 01**

Czy uchwyt ma być z wejściem na elektrody o średnicy trzpienia 2,4 mm czy 4 mm?

**Odpowiedź: Uchwyt z wejściem na elektrody o średnicy trzpienia 4 mm.**

## **Część 36**

### **1. Dotyczy zadania 8**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaferowania wody o czasie stosowania do 30 dni poświadczone oświadczeniem producenta załączonym do oferty.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

### **2. Dotyczy zadania 09, poz. 01**

Prosimy o odpuszczenie:

Wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych, z jednomembranowym wkładem wykonanym z pianki, z portem tlenowym ze stożkową końcówką, z samodomykającym się portem do odsysania o średnicy 15 mm, skuteczność nawilżania 24 mg H<sub>2</sub>O przy V<sub>t</sub> 500ml, utrata wilgotności 13,5 mg H<sub>2</sub>O przy V<sub>t</sub> 500 ml, przestrzeń martwa 16 ml, opór przepływu 0,2 cm H<sub>2</sub>O przy przepływie 60 l/min, przeznaczony od objętości oddechowej V<sub>t</sub> 60 ml (maksymalna objętość oddechowa V<sub>t</sub> 1000 ml), waga 6 g, biologicznie czysty.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### **3. Dotyczy zadania 09, poz. 02**

Prosimy o dopuszczenie:

Filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,999 %, bez wymiennika ciepła i wilgoci, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 35 ml, opory przepływu 0,7 cm H<sub>2</sub>O przy przepływie 30 l/min, objętość oddechowa V<sub>t</sub> 120-1000 ml, waga 16 g, filtr ze złączem prostym,



biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką na uwięzi.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

#### 4. Dotyczy zadania 09, poz. 03

Prosimy o dopuszczenie:

Filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,99 %, z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 33 mg H<sub>2</sub>O/l przy VT=500 ml, utrata wilgotności 4,5 mg H<sub>2</sub>O/l przy VT=500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 77 ml, opory przepływu 1,0 cm H<sub>2</sub>O przy przepływie 30 l/min, objętość oddechowa V<sub>t</sub> 300-1000 ml, waga 24 g, filtr ze złączem prostym, biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką na uwięzi.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

#### 5. Dotyczy zadania 20

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu, by na opakowaniu jednostkowym znajdowała się informacja o braku zawartości lateksu, informujemy, że wynika to ze zmiany sposobu oznakowania wyrobów medycznych wprowadzonego w oparciu o międzynarodową normę EN ISO 980:2008 Symbols for use In the labelling of medical devices - polska norma to norma PN-EN ISO 980:2008 Symbole graficzne do stosowania w oznakowaniu wyrobów medycznych. W świetle tej zmiany producent nie ma już obowiązku oznaczania braku zawartości tych substancji, zobowiązany jest natomiast do oznaczenia ich zawartości, co w przypadku oferowanych produktów nie ma zastosowania.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

#### 6. Dotyczy zadania 26, poz. 01

Prosimy o doprecyzowanie czy przepływ ma być zgodny z wymaganiami normy PN-EN ISO 10555-5.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

#### 7. Dotyczy zadania 26, poz. 03

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego składającego się z dwóch zaworów bezigłowych o długości 23 cm, średnicy 1 mm, oraz objętości wewnętrznej 0,6 ml, pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 200 użyć, obudowa przezroczysta umożliwiająca kontrolę wzrokową, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock ma być płaska - zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym - podać zalecany środek), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: naciśnięcie powyżej 30 psi oraz podciśnienie -12,5 psi, sterylne, przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

#### 8. Dotyczy zadania 26, poz. 04

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu bezigłowego składającego się z trzech zaworów bezigłowych o długości 11,5 cm, średnicy 1 mm, oraz objętości wewnętrznej 0,3 ml, pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 200 użyć, obudowa przezroczysta umożliwiająca kontrolę wzrokową, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock ma być płaska - zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym - podać zalecany środek), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: naciśnięcie powyżej 30 psi oraz podciśnienie -12,5 psi, sterylne, przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji pomp strzykawkowych i objętościowych oraz drenami do kroplówek, przedłużaczami

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga**

#### 9. Dotyczy zadania 34

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy do kaniuli dotętnicznej należy dołączyć system mocowania z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU (MVTR - min. 1500g/m<sup>2</sup>/24h) z wycięciem na zawór Floswitch 10 mm x 15 mm, z 3 paskami do prowadzenia linii.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

#### 10. Dotyczy zadania 36

Czy zamawiający oczekuje aby zestaw do pomiaru godzinowej diurezy posiadał przezroczyste okienko

podglądu w łączniku do cewnika foleya - do kontroli obecności moczu i samego procesu pobierania?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**11. Dotyczy zadania 45, poz. 01**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul do wkluc dożylnych firmy Becton Dickinson w rozmiarze 22-14 G z dodatkowym portem i skrzydełkami, bez zabezpieczenia igły po wyjęciu kaniuli, wykonane z biokompatybilnego poliuretanu, z min. 4 paskami radiocieniującymi w RTG, z zastawką antyzwrotną, rozmiary kaniul identyfikowane kolorem, sterylizowanych radiacyjnie. Rozmiary: 22 G dł. 25mm x 0,9 mm, przepływ 42 ml/min.; 20 G dł. 32 mm x 1,1 mm, przepływ 67 ml/min.; 18G dł. 32mm x 1,3 mm, przepływ 103 ml/min., 18 G dł. 45 mm x 1,3 mm, przepływ 103ml/min; 17 G dł. 45mm x 1,5 mm, przepływ 133 ml/min.; 16G dł. 45 mm x 1,8 mm, przepływ 236 ml/min.; 14 G dł. 45 mm x 2,0 mm, przepływ 270 ml/min. Bezpiecznej z plastikowym elementem wyposażonym w kapilary chroniącym przed ekspozycją na zakłucie i zachłapanie krwią.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ**

**12. Dotyczy zadania 45, poz. 02**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul do wkluc dożylnych firmy Becton Dickinson w rozmiarze 22-14 G z dodatkowym portem i skrzydełkami, bez zabezpieczenia igły po wyjęciu kaniuli, wykonane z biokompatybilnego poliuretanu, z min. 4 paskami radiocieniującymi w RTG, z zastawką antyzwrotną, rozmiary kaniul identyfikowane kolorem, sterylizowanych radiacyjnie. Rozmiary: 22 G dł. 25mm x 0,9 mm, przepływ 42 ml/min.; 20 G dł. 32 mm x 1,1 mm, przepływ 67 ml/min.; 18G dł. 32mm x 1,3 mm, przepływ 103 ml/min.; 18 G dł. 45 mm x 1,3 mm, przepływ 103ml/min; 17 G dł. 45mm x 1,5 mm, przepływ 133 ml/min.; 16G dł. 45 mm x 1,8 mm, przepływ 236 ml/min.; 14 G dł. 45 mm x 2,0 mm, przepływ 270 ml/min.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

**13. Dotyczy zadania 57**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra o parametrach lepszych od opisanego 0,2µm.
2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do długotrwałego aspirowania cystostatyków z ostrym kolcem, filtrem o dużej powierzchni przeciwbakteryjnej 0,2µm, filtrem o dużej powierzchni przeciwbakteryjnej 0,2µm, filtrem zatrzymującym aerozole, portem posiadającym końcówkę luer-lock osłoniętą zatyczką domykaną ręcznie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**14. Dotyczy zadania 73, poz. 01, poz. 02**

Czy Zamawiający oczekuje, aby sondy posiadały mandryn nylonowy lub metalowy do wyboru przez Zamawiającego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**15. Dotyczy zadania 73, poz. 03, poz. 04**

Prosimy o dopuszczenie cewnika wykonanego z lateksu silikonowanego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**16. Dotyczy zadania 18, poz. 01**

Prosimy o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki i zamawiający oczekuje filtra 3 stopniowego 175/40/10 z połączeniem typu Luer - Lock z możliwością połączenia do kaniuli obwodowej, jak obecnie stosowany w Państwa placówce.

**Odpowiedź: Tak, doszło do pomyłki i Zamawiający oczekuje filtra 3 stopniowego 175/40/10 z połączeniem typu Luer - Lock z możliwością połączenia do kaniuli obwodowej.**

**17. Dotyczy zadania 18, poz. 02**

Prosimy o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki i zamawiający oczekuje zestawu z niskociśnieniowym mieszkiem 200 ml z uchwytem na kciuk o harmonijkowym kształcie z zintegrowanym drenem na końcu zakończonym łącznikiem Y i zastawką antyzwrotną wraz z workiem o pojemności 700 ml do gromadzenia krwi z wbudowanym filtrem 175 mikronów, portem iniekcijnym

zabezpieczonym zintegrowaną pokrywą oraz 2 dreny Ulmera CH14, jak obecnie stosowany w Państwa placówce.

**Odpowiedź: Tak, doszło do pomyłki i zamawiający** oczekuje zestawu z niskociśnieniowym mieszkiem 200 ml z uchwytem na kciuk o harmonijkowym kształcie z zintegrowanym drenem na końcu zakończonym łącznikiem Y i zastawką antyzwrotną wraz z workiem o pojemności 700 ml do gromadzenia krwi z wbudowanym filtrem 175 mikronów, portem iniekcyjnym zabezpieczonym zintegrowaną pokrywą oraz 2 dreny Ulmera CH14.

#### **18. Dotyczy zadania 18, poz. 03**

Prosimy o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki i zamawiający oczekuje dodatkowego worka na krew o pojemności 700 ml do gromadzenia krwi z wbudowanym filtrem 175 mikronów i portem iniekcyjnym zabezpieczonym zintegrowaną pokrywą.

**Odpowiedź: Tak, doszło do pomyłki i Zamawiający** oczekuje dodatkowego worka na krew o pojemności 700 ml do gromadzenia krwi z wbudowanym filtrem 175 mikronów i portem iniekcyjnym zabezpieczonym zintegrowaną pokrywą.

#### **19. Dotyczy zadania 18, poz. 04**

Prosimy o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki i zamawiający oczekuje stosowanego worka bez kranika spustowego, jak obecnie stosowany w Państwa placówce.

**Odpowiedź: Tak, doszło do pomyłki i Zamawiający** oczekuje worka bez kranika spustowego.

### **Część 37**

#### **1. Dotyczy wzoru umowy Par. 7 ust. 1 b**

Prosimy o obniżenie kary umownej do 0,5 % wartości brutto niedostarczonej w terminie pozycji zamówienia.

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia brzmienie zapisów § 7 ust 1 pkt. b) wzoru umowy:**  
*„za zwłokę w terminie dostawy, w wysokości 2 % wartości brutto niedostarczonych w terminie pozycji zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy wskazanej w § 4 ust. 1 umowy”.*

#### **2. Dotyczy wzoru umowy Par. 7 ust. 1 c**

Prosimy o obniżenie kary umownej do 0,5 % wartości brutto reklamowanych towarów.

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia brzmienie zapisów § 7 ust 1 pkt. c) wzoru umowy:**  
*„za zwłokę w wykonaniu reklamacji w wysokości 2 % wartości brutto reklamowanych towarów, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy wskazanej w § 4 ust. 1 umowy.”*

#### **3. Dotyczy wzoru umowy Par. 7 ust. 3**

Prosimy o modyfikację „ Potrącenie kar umownych nastąpi poprzez wystawienie noty księgowej wraz z terminem płatności”

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

### **Część 38**

#### **1. Dotyczy zadania 76, poz. 01**

Czy zamawiający dopuści uchwyt elektrod z dwoma przyciskami – cięcie i koagulacja, wielorazowy, kompatybilny z generatorem Force Triad Valleylab ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

#### **2. Dotyczy zadania 76, poz. 02**

Czy zamawiający dopuści przewód elektrody powrotnej pacjenta z klipsem o szerokości 2,5 cm, z przewodem 5m kompatybilny z generatorem Valleylab ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### 3. Dotyczy zadania 76, poz. 03

Czy zamawiający dopuści elektrodę powrotną dla dorosłych z klejem elektroprzewodzącym i dzielonym stykiem szerokości 2,5cm, wyposażona w system kontroli jakości styku kompatybilny z systemem REM generatora Valleylab oraz żelem zapewniającym prawidłowe przyleganie do skóry pakowaną pojedynczo w opakowaniu zbiorczym po 100 szt ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

### 4. Dotyczy zadania 77, poz. 01

Prosimy o doprecyzowanie średnicy wtyku od strony wejścia elektrody monopolarnej do uchwytu ? ( 2,4mm czy 4mm ?)

**Odpowiedź: Średnica wtyku 4 mm.**

### 5. Dotyczy zadania 77, poz. 02

Czy zamawiający dopuści elektrodę neutralną jednorazową, dzieloną o rozmiarach 164x116 mm, o powierzchni 108cm<sup>2</sup> ?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

## Część 39

### 1. Dotyczy zadania 75, poz. 01, poz. 02

Czy Zamawiający w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania system do odsysania konkurencyjnego producenta (firma brytyjska), pod warunkiem bezpłatnego wyposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki, stojaki mobilne), zgodnie z informacją pod tabelą zadania nr75?

W celu ochrony pacjenta jak i personelu medycznego każdy wkład i kanister firmy Vacsax wyprodukowany jest w **opatentowanej technologii antybakteryjnej** z użyciem jonów srebra, które zapewniają trwałą **ochronę bakteriologiczną** przed szeregiem powszechnie występujących organizmów chorobotwórczych, takich jak MRSA, E. Coli, Salmonella, Listeria, Pseudomonas czy Campylobacter, minimalizując ryzyko zakażeń krzyżowych zarówno jeśli chodzi o użytkownika, jak i o pacjenta (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi).

System nasz charakteryzuje się kanistrami(2000ml) bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych). Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. W systemie Vacsax, każdy wkład posiada uniwersalny, gładki, zwięzający się króćciec do pacjenta, kompatybilny z drenami o różnej średnicy. Wkłady wyposażone w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkład 2000ml oferujemy z proszkiem żelującym w środku, który skutecznie wiąże odsysaną treść.

Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkownika.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

## Część 40

### 1. Dotyczy zadania 45, poz. 01, poz. 02

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie poniższego zapisu:

„Zamawiający wymaga, aby Wykonawca przeprowadził w trakcie obowiązywania Umowy kursy dokształcające dla pielęgniarek i położnych z zakresu prawidłowej kaniulizacji żył obwodowych, zarejestrowane w Okręgowej Radzie Pielęgniarek i Położnych lub Centrum Kształcenia Podyplomowego Pielęgniarek i Położnych lub Naczelnej Izbie Pielęgniarek i Położnych, na wniosek Zamawiającego, co 6 miesięcy.”.

Zwracamy uwagę na ustawę z dnia 15 lipca 2011 r. o zawodach pielęgniarki i położnej a mianowicie: Prawo wykonywania zawodu.

Art. 28. Prawo wykonywania zawodu pielęgniarki przysługuje osobie:

posiadającej świadectwo lub dyplom ukończenia polskiej szkoły pielęgniarskiej bądź uzyskane w innym państwie niż państwo członkowskie Unii Europejskiej świadectwo lub dyplom, pod warunkiem że dyplom lub świadectwo zostały uznane w Rzeczypospolitej Polskiej za równorzędne ze świadectwem ukończenia szkoły pielęgniarskiej lub dyplomem, zgodnie z odrębnymi przepisami, oraz że spełniają minimalne wymogi kształcenia określone w przepisach prawa Unii Europejskiej, posiadającej pełną zdolność do czynności prawnych;

której stan zdrowia pozwala na wykonywanie zawodu pielęgniarki,  
która wykazuje nienaganną postawę etyczną.

Zatem umiejętność wprowadzenia/zakładania kaniuli obwodowych jest podstawową umiejętnością nabytą na etapie szkoły pielęgniarskiej.  
Prosimy o podanie podstawy prawnej do postawionego wymogu jak również przypominamy, iż powyższe postępowanie dotyczy sukcesywnych dostaw wyrobów medycznych jednorazowego użytku.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

## 2. Dotyczy zadania 45, poz. 01

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 1 automatycznego (pasywnego) plastikowego rozwiązania zabezpieczającego ostrze igły przed przypadkowym zakłuciem pozbawionego ostrych krawędzi 0

Kaniule dożylnie z metalowym zabezpieczeniem oferowane są na rynku polskim tylko przez firmę Braun i nie mają swojego odpowiednika tym samym nie jest możliwe złożenie oferty spełniająca wymagania zawarte w SIWZ.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

## 3. Dotyczy zadania 45, poz. 01

Zwracamy się do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu nazwy producenta bezpośrednio na kaniuli skoro wszystkie dane zawarte do identyfikacji zgodnie z wymogiem znajdują się na opakowaniu jednostkowy. Takie jak: Rodzaj sterylizacji, informacje o materiale z jakiego jest wykonana kaniula, o braku zawartości lateksu, datę ważności, wszystkie parametry kaniuli - rozmiar i średnica zewnętrzna, długość przepływu, kaniula widoczna w promieniach RTG.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

## 4. Dotyczy zadania 45, poz. 02

Czy Zamawiający wymaga nazwy producenta bezpośrednio na kaniuli tak jak w pozycji nr 1. Jeżeli nie to prosimy o wyjaśnienie dlaczego taki wymóg postawił w pozycji nr 1.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

# Część 41

## 1. Dotyczy wzoru umowy

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów do projektu umowy w §7, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą niewykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 3531 k.c. granice swobody umów :

*„...za odstąpienie od umowy bądź jej rozwiązanie przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości 10 % różnicy między wartością umowy brutto wskazaną w § 4 ust. 1 a wynagrodzeniem brutto należnym Wykonawcy za realizację przedmiotu umowy do chwili odstąpienia od umowy...”*

**Odpowiedź: Obecnie w umowie taki zapis istnieje.**

## 2. Dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający dopuszcza taką możliwość, aby Wykonawca zaraz po wystawieniu faktury VAT przesłał ją na adres poczty elektronicznej Zamawiającego? Usprawni to proces zarówno Zamawiającemu jak i Wykonawcy, a ponadto pozwoli Zamawiającemu na wcześniejszym etapie zweryfikować poprawność jej zestawienia.

**Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy w tym zakresie.**

## 3. Dotyczy wzoru umowy

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego o modyfikację §1 poprzez wprowadzenie dodatkowego korzystnego dla Zamawiającego zapisu w brzmieniu: „Zamawiający po podpisaniu umowy zobowiązuje się do sporządzenia i przekazania Wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień”.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

## 4. Dotyczy wzoru umowy § 3 ust.5

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu w treści umowy w §3 ust.5 : *„...po wcześniejszym bezskutecznym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonywania umowy...”*

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

## 5. Dotyczy zadania 86

Czy Zamawiający dopuści w poz. 3 pojemnik okrągły ?

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

## 6. Dotyczy zadania 86

Prosimy o wydzielenie poz. 3 do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

## 7. Dotyczy zadania 86

Prosimy o wydzielenie poz. 7 do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

## 8. Dotyczy zadania 86

Prosimy o dopuszczenie w poz. 4 pojemnika o wysokości ok. 22 cm.

**Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.**

## 9. Dotyczy wyjaśnienia treści SIWZ

Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą w Rozdziale 5 SIWZ 1.3 Oświadczenia w postaci załącznika nr 6 o następującej treści:

*Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego p.n. **Sukcesywna dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku. Sprawa nr 11/2017** oświadczamy, że oferowane wyroby posiadają dokumenty potwierdzające dopuszczenie oferowanych wyrobów medycznych do obrotu zgodnie z obowiązującymi przepisami (certyfikaty, deklaracje zgodności CE producenta potwierdzające zgodność wyrobu z wymaganiami dyrektyw Unii Europejskiej, potwierdzenie zgłoszenia do Rejestru Wytwórców i Wyrobów Medycznych Prezesa Urzędu Rejestracji produktów Lekniczych, Wyrobów Medycznych i produktów Biobójczych).*

Zauważyć należy, że nie wszystkie wyroby objęte przedmiotem zamówienia zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyroby medyczne w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach. W związku z tym nie podlegają one przepisom cytowanej ustawy, ani dyrektywom europejskim. Dla tych wyrobów nie wystawia się deklaracji zgodności ani innych dokumentów dopuszczających do obrotu. W związku z tym zwracamy się z prośbą o modyfikację cytowanego zapisu poprzez dopisanie: „dotyczy wyrobów medycznych”.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację. Z treści cytowanego oświadczenia wynika, że dotyczy ono tylko wyrobów medycznych, a zatem nie znajduje zastosowania w odniesieniu do towarów objętych przedmiotem zamówienia nie będących wyrobami medycznymi.**

**Dotyczy wzoru umowy.**

**Zamawiający zmienia treści SIWZ w następującym zakresie:**

**Zamawiający zmienia brzmienie § 3 ust. 6 wzoru umowy: "Wykonawca gwarantuje dostarczenie przedmiotu zamówienia w opakowaniach zgodnych z SIWZ oraz złożoną ofertą, zabezpieczonych w sposób uniemożliwiający dekompletację oraz chroniący przed uszkodzeniem."**

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Zamawiający jednocześnie przypomina, że termin składania ofert upływa 28.09.2017r. o godz. 11:00. Otwarcie ofert nastąpi tego samego dnia o godz. 11:30.

Z-CA DYREKTORA  
DS. LECZNICTWA

Kierownik Zamawiającego  
Plaziński