

Wodzisław Śl., 28.10.2015 r

Oferenci biorący udział w postępowaniu  
na zakup sprzętu jednorazowego użytku  
Nr sprawy 25/ZP/15

Dyrekcja Powiatowego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Rydułtowach i Wodzisławiu Śląskim z siedzibą w Wodzisławiu Śląskim informuje, że wpłynęły następujące zapytania do wyżej wymienionego postępowania:

1. Pytanie 1- Zawracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 28 poz. 1 zestawów do kaniulacji dużych naczyń rozm. 7F (14G;18G), przewodnik J 0,032"x60, rozszerzacz 8Fx10cm, strzykawka 5ml? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Pytanie 2- Zawracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 28 poz. 2 zestawów do kaniulacji dużych naczyń rozm. 7F (16G;18G;18G), przewodnik J 0,032"x60, rozszerzacz 8Fx10cm, strzykawka 5ml? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Pakiet nr 23 – drobne materiały niejałowe- Czy Zamawiający wydzieli z w/w pakietu pozycje nr 34 i 35 do odrębnego pakietu? Wyżej wymienione pozycje stanowią odrębną kategorię asortymentową.

Wydzielenie powyższych pozycji umożliwi złożenie ofert przez większą ilość Wykonawców, zwiększy konkurencyjność, co umożliwi Zamawiającemu uzyskanie korzystniejszych ofert cenowych.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody

4. Witam, w związku z przetargiem oznaczonym numerem sprawy: 25/ZP/15 **pakiet 41 pozycja 3** termin składania ofert 09.11.2015 zwracam się do Państwa z pytaniem o możliwość przystąpienia do przetargu Czy zamawiający mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, wyrazi zgodę na zaproponowanie cewnika dwuświatłowego, poliuretanowego (miękki), wykonanego z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwążeniu naczyń, odpornego na zginanie, bez bocznych otworów z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14FR i długości 17 cm, 20cm, 25cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik 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)? Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z pakietu 41 i stworzy osobny Pakiet dla tej pozycji? Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

5. W związku z przetargiem oznaczonym numerem sprawy: 25/ZP/15 **pakiet 41 pozycja 5** termin składania ofert 09.11.2015 zwracam się do Państwa z pytaniem o możliwość przystąpienia do przetargu. Czy zamawiający mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5 z pakietu 41 produktu *Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 46,7% w postaci bezigłowej ampułki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika, redukując zakażenia bakteryjne przy jednoczesnym ograniczeniu zastosowania kosztownych środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?*

Jednocześnie firma jako wyłączny dystrybutor zapewnia stałość dostaw produktu co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Witam, w związku z przetargiem oznaczonym numerem sprawy: 25/ZP/15 **Pakiet 45 pozycja 2** termin składania ofert 09.11.2015 zwracam się do Państwa z pytaniem o możliwość przystąpienia do przetargu Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, wyrazi zgodę na zaproponowanie produktu *Cytrynian sodu™( 1000 ml roztworu zawiera: cytrynian sodu bezwodny 132,1 g – cytrynian*

sodu jednowodny 10,36 g – woda do iniekcji wystarczająca na 1000 ml. Elektrolity (mmol/l): Na<sup>+</sup> 1352 – Citrate<sup>3-</sup> 500, stosowany w połączeniu z hemodializą (HD) lub ciągłą terapią nerkozastępczą (CRRT) jako sterylny i wolny od pirogenów antykoagulant do systemu pozaustrojowego.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z pakietu 45 i stworzy osobny Pakiet dla tej pozycji. Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wydziela pozycji z Pakietu.

7. Witam, w związku z przetargiem oznaczonym numerem sprawy: 25/ZP/15 pakiet **41 pozycja 8** termin składania ofert 09.11.2015 zwracam się do Państwa z pytaniem o możliwość przystąpienia do przetargu. Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, wyrazi zgodę na zaproponowanie produktu *Citra-HF-Pre<sup>TM</sup> rozcieńczony roztwór substytucyjny stosowany w hemofiltracji w Pre-dylucji nie wymaga modyfikacji urządzenia CRRT przy jednoczesnym wydłużonym czasie stosowania hemofiltera który posiada prosty i bezpieczny protokół, rozcieńczony roztwór substytucyjny zawierający w swoim składzie cytrynian sodu i elektrolity (Na 139,9; K 3,0; Mg 0,5; Cl 104,0; Glukoza 5,0; Cytrynian sodu 13,3 mmol/l) w opakowaniu 5000ml dostosowany do różnych rodzajów połączeń (nakładka typu luer-lock, igła typu spike, igła) jako kompletną i skuteczną terapię która umożliwi mniejsze zużycie krwi i czynników antykoagulacyjnych? Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 8 z pakietu 41 i utworzy osobny pakiet dla tej pozycji? Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi.*

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Witam, w związku z przetargiem oznaczonym numerem sprawy: 25/ZP/15 **pakiet 45 pozycja 1** termin składania ofert 09.11.2015 zwracam się do Państwa z pytaniem o możliwość przystąpienia do przetargu. Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, wyrazi zgodę na zaproponowanie produktu *Citra-HF-Pre<sup>TM</sup> rozcieńczony roztwór substytucyjny stosowany w hemofiltracji w Pre-dylucji nie wymaga modyfikacji urządzenia CRRT przy jednoczesnym wydłużonym czasie stosowania hemofiltera który posiada prosty i bezpieczny protokół, rozcieńczony roztwór substytucyjny zawierający w swoim składzie cytrynian sodu i elektrolity (Na 139,9; K 3,0; Mg 0,5; Cl 104,0; Glukoza 5,0; Cytrynian sodu 13,3 mmol/l) w opakowaniu 5000ml dostosowany do różnych rodzajów połączeń (nakładka typu luer-lock, igła typu spike, igła) jako kompletną i skuteczną terapię która umożliwi mniejsze zużycie krwi i czynników antykoagulacyjnych? Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z pakietu 45 i utworzy osobny pakiet dla tej pozycji? Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi.*

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

9. Pytanie 1- Pakiet 07, poz. 7, 8, 9, 23- Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i stworzenie osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

10. Pytanie 2- Pakiet 07, poz. 7- Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniul wykonanych z FEP. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

11. Pytanie 3- Pakiet 07, poz. 7- Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniul wykonanych z poliuretanu. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

12. Pytanie 4- Pakiet 07, poz. 7- Czy Zamawiający wymaga, żeby kaniula typu Neoflon posiadała zabezpieczenie w postaci polimerowego zatrzasku, chroniącego przed przypadkowym zakłuciem, ponadto posiadała dodatkowy otwór w igle pozwalający natychmiastowo ocenić prawidłowość wkłucia (krew pojawia się między igłą a cewnikiem), wykonana z FEP czyli materiału bardziej odpornego na odkształcenia cewnika niż PTFE, rozm: 26G 06x19 przepływ 15ml/min, rozm 24G przepływ 22 ml/min.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

13. Pytanie 5- Pakiet 09, poz. 1-4- Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawkę miały rozszerzoną skalę o 20%, tzn: 2-3ml, 5-6 ml, 10-12 ml, 20-24 ml. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

14. Pytanie 6- Pakiet 09, poz. 5- Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki miały rozszerzoną skalę, tzn: 20-22 ml. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

15. Pytanie 7- Pakiet 10, poz. 1,2- Czy Zamawiający dopuści strzykawki z rozszerzona skalą do 60 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

16. Pytanie 8- Pakiet 10, poz. 1,2- Czy Zamawiający dopuści strzykawki kompatybilne z wymienionymi w SIWZ pompami strzykawkowymi na podstawie oświadczenia producenta strzykawkę?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga dopuszczenia przez producenta pompy.

17. Pytanie 9- Pakiet 13, poz. 1- Czy Zamawiający dopuści przyrząd do aspiracji z butelki z filtrem przeciwbakteryjny 0,1 mikrona, sterylny.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

18. Pytanie 10- Pakiet 16, poz. 1,2- Czy Zamawiający wymaga żeby przyrządy do krwi i płynów posiadały zabezpieczenie igły biorecznej po użyciu oraz logo producenta na zaciskaczu rolkowym, co zwiększa bezpieczeństwo oraz pozwala na lepszą identyfikację produktu.

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

19. Pytanie 11- Pakiet 22, poz. 29, 37- Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i stworzenie osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

20. Pytanie 12- Pakiet 22, poz. 29, 37- Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i włączenie ich do pakietu 16 z przyrządami do przetaczania płynów i krwi.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

21. Pytanie 13- Pakiet 25, poz. 1- Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli z filtrem hydrofobowym, opakowanie papier klasy medycznej. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

22. Pytanie 14- Pakiet 25, poz. 1- Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli w opakowaniu papier klasy medycznej, rozm.: 1,2x45mm, 1,0x32 mm, 0,8x25 mm, 0,7x19 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Dopuszczamy wymiary, ale wymagamy opakowań typu TYVEC.

23. Pytanie 15 Pakiet 25, poz. 2- Czy Zamawiający wymaga kaniuli dożylniej bezpiecznej z polimerowym zabezpieczeniem przed przypadkowym nakłuciem, wykonanej z poliuretanu, posiadającej 4 paski RTG, zagłębienie w igle pozwalające na błyskawiczne pojawienie się krwi w przezroczystej komorze na końcu igły, dzięki czemu można natychmiast stwierdzić prawidłowość wkłucia. Rozmiary zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

24. Pytanie 16 Pakiet 25, poz. 2- Czy Zamawiający oczekuje kaniuli z portem bocznym czy bez portu bocznego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza obie wersje.

25. Pytanie 17 Pakiet 34, poz. 3- Proszę o doprecyzowanie jakiego rozmiaru oczekuje Zamawiający: 1,2x30 czy 1,2x40?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza obie wersje.

26. Pytanie 18 Pakiet 34, poz. 5- Proszę o doprecyzowanie ile sztuk poszczególnych (wymienionych przez Zamawiającego w formularzu asortymentowo-cenowym) rozmiarów oczekuje Zamawiający?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie może określić jakie będzie zapotrzebowanie na poszczególne rozmiary.

27. Pytanie 19 Pakiet 34, poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści igłę do pena w rozmiarze 31G 0,25x4 zamiast 31G 0,25x5. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

28. **Pytanie 20 Pakiet 34, poz. 5- Czy Zamawiający ograniczy zapotrzebowanie na igły do pena do rozmiarów powszechnie używanych w szpitalach, czyli rozmiaru: 29G 0,33x12, 30G 0,30x 8, 31G 0,25x6?**

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ograniczenie oferty do wymienionych przez Pytającego rozmiarów.

29. Pytanie nr 1 dotyczy pakietu nr 52 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu równoważnego w wygodnej ampułkostrzykawce z podziałką w pojemności zgodnej z wymaganą w SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

30. Czy Zamawiający miał na myśli w **Pakiecie Nr 22 poz. 47** szczoteczki cytologiczne odpowiadające aktualnym wymaganiom zasadniczym dla wyrobów medycznych Ministerstwa Zdrowia zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. i Polskiego Towarzystwa Ginekologicznego dotyczące standardu postępowania w zakresie pobierania rozmazów cytologicznych?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z ww. opisem i SIWZ.

31. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu Nr 22 poz. 47**? Wydzielenie w/w pozycji z pakietu umożliwi wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

32. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu Nr 22 poz. 52**? Wydzielenie w/w pozycji z pakietu umożliwi wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

33. Pakiet 53 – Filtry do ssaków: Czy Zamawiający w poz. 2 ma na myśli filtr antybakteryjny z końcówkami przyłączeniowymi kompatybilnymi z ssakami MEDELA?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający myśli filtr antybakteryjny z końcówkami przyłączeniowymi kompatybilnymi z ssakami MEDELA.

34. Dotyczy Pakietu nr 45: Czy Zamawiający dopuści i będzie wymagał zaoferowania bezwapniowego dializatu, nie zawierającego fosforanów jak i również z fizjologiczną zawartością fosforanów 1,25 mmol/l w zależności od potrzeb Zamawiającego? Dostęp do dializatu z fizjologiczną zawartością fosforanów pozwoli w znaczący sposób ograniczyć koszt terapii pacjenta dzięki uniknięciu konieczności wtórnej substytucji preparatu fosforanowego.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

35. **Pakiet 52** - Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny żel znieczulający do cewnikowania w sterylnych ampułkostrzykawkach o pojemności wyrażonej w mililitrach, a nie w gramach (11ml tj. 12,5g). W skład żelu wchodzi: Lidocaine Hydrochloride 2 %, Chlorhexidine Gluconate 0.05 %, Hydroxyethyl Cellulose, Methyl Hydroxybenzoate, Propyl Hydroxybenzoate, Purified Water,, Propylen Glycol.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

36. Pakiet 42- Czy nie zaszła omyłka w opisie przedmiotu zamówienia?

Zamawiający oczekuje od testu „możliwości oceny stopnia zakażenia”. W rzeczywistości w żadnym teście ureazowym nie można dokładnie określić stopnia zakażenia bakterią, ponieważ próbki pobierane są z różnych miejsc w żołądku o różnym miejscowym stężeniu bakterii. Jedynie w bardzo wielkim przybliżeniu na podstawie czasu zmiany barwy testu można przypuszczać, czy zakażenie jest większe, czy mniejsze, a przypuszczenie pozostanie i tak niewiarygodne. Prosimy zatem o odstąpienie od tego zapisu.

**Odpowiedź:** Zamawiający odstępuje od ww. zapisu.

37. Dotyczy Pakietu nr 27 – elektroda monopolarna jednorazowa

Pytanie 1 dotyczy pakiet nr 27 pkt 1:

Czy Zamawiający wymaga aby opisana w tym punkcie standardowa elektroda nożowa miała wymiary ostrza 19 mm x 2,3 mm x 0,5 mm, trzpień elektrody średnica 2,4 mm?

Wyjaśnienie do pytania: wykonawca przypuszcza, że w opisie przedmiotu zamówienia wkradł się błąd, standardowe elektrody nożowe do jednorazowych uchwytów monopolarnych mają najczęściej wymiary: - długość ostrza 19 mm, -szerokość ostrza 2,3 mm – grubość ostrza 0,5 mm, średnica trzpienia 2,4 mm

**Odpowiedź:** Nastąpiła omyłka pisarska, powinno być 2,3 mm.

38. Czy Zamawiający w Pakiecie 26 „strzygarki chirurgiczne –ostrza” w pozycji 1, dopuszcza strzyżarkę chirurgiczną bezprzewodową, wodoodporną z nieruchomą głowicą stosowaną do usuwania owłosienia ze skóry pacjentów przed zabiegami operacyjnymi i innymi zabiegami inwazyjnymi, może być stosowana do usuwania wszystkich typów włosów (grubych, cienkich, gęstych i rzadkich) zarówno suchych jak i mokrych, a także do delikatnych okolic ciała. Strzyżarka wyposażona w pięciostopniowy ledowy wskaźnik naładowania baterii, akumulator strzyżarki jonowo-litowy (Li-Ion) wielokrotnego ładowania, gdzie oddzielna ładowarka zawiera przewód elektryczny do podłączenia strzyżarki podczas ładowania?

Czy Zamawiający w Pakiecie 26 „strzyżarki chirurgiczne –ostrza” w pozycji 2, dopuszcza bezprzewodową ładowarkę typu drop-in bez ładowania indukcyjnego, kompatybilną ze strzyżarką chirurgiczną z pozycji 1 pakietu 26, z możliwością postawienia lub zawieszenia, umożliwiającą pełne naładowanie strzyżarki chirurgicznej w ciągu 3 godzin, zapewniając tym samym do 160 min ciągłej pracy strzyżarki?

Czy Zamawiający w Pakiecie 26 „strzyżarki chirurgiczne –ostrza” w pozycji 3 dopuszcza ostrze jednorazowe standardowe kompatybilne ze strzyżarką chirurgiczną z pozycji 1 pakietu 26, o szerokości 4,7 cm, szerokości cięcia 3,64mm, pakowane indywidualnie w blister, posiadające górne ostrze ruchome, natomiast dolne

nieruchome – gdzie taka konstrukcja minimalizuje ryzyko uszkodzenia skóry, pakowane pojedynczo w opakowaniu zbiorczym po 50szt?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną ww. specyfikację z zastrzeżeniem zapisu o możliwości pełnego zanurzenia produktu.

39. Dotyczy pakietu 13 - proszę o dopuszczenie przyrządu do aspiracji z butelek z antybakteryjnym filtrem hydrofobowym 0.1 µm.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

40. Dotyczy pakietu 20

**Poz. 1**

- dotyczy elektrody EK-S 30 PSG żel stały - proszę o dopuszczenie elektrody na piance PE z żelom stałym, 30 mm - 800 szt.

- dotyczy elektrody EK-S 45 PSG żel stały - proszę o dopuszczenie elektrody do EKG, żelom stałym, z podłożem z pianki PE, owalnej 42 x 45 mm - 140 000 szt..

- dotyczy elektrody EK-S 56 P żel ciekły - proszę o dopuszczenie elektrody do badań holterowskich, z żelom ciekłym o wymiarach 35x55mm- 20 000 szt.

Obecny opis elektrod wskazuje na jednego producenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

41. Poz. 7 - proszę o dopuszczenie papieru o wymiarach 152 x 90 x 150. Pozostałe wymogi bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

42. Poz. 15 - proszę o dopuszczenie papieru o wymiarach 58 x 25mm.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

43. Dotyczy pakietu 59

Proszę o dopuszczenie papieru na 215 stron z przeliczeniem ilości? Pozostałe parametry pozostają bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

44. Dotyczy pakietu 23

Poz. 3 - proszę o dopuszczenie kaczki jednorazowej, męskiej.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga kaczek damsko-męskich.

45. Poz. 20 - proszę o dopuszczenie pojemnika do histopatologii o poj. 35 ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

46. Poz. 35 - proszę o dopuszczanie szyn Kramera o rozmiarach 60x5; 100x10; 150x10. Umożliwi to złożenie konkurencyjnej oferty cenowej i jakościowej.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

47. Pytanie do Pakietu - 23-drobne materiały niejałowe

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji nr 16 z ww. pakietu oraz dopuszczenie okularków do fototerapii o niżej wymienionych parametrach technicznych:

1. Okularki do fototerapii j.u. dla noworodków jednoczęściowe, wykonane z rozciągliwego spójnego materiału. Elementy tworzywa po rozpakowaniu nie mogą wystawać na zewnątrz struktury. Specjalna osłona na oczy musi chronić przed szkodliwym działaniem światła, podczas gdy opaska okularów na główkę dziecka przepuszcza lecznicze promienie. Materiał nie zawierający lateksu zmniejszający do minimum ryzyko podrażnienia skóry dziecka (odparzenia, alergię, wysypka). Szerokość opaski 45 mm, zapinane na potylicy z możliwością regulacji (zapięcie na rzepy). W kształcie litery Y, która pozwala na dopasowanie się okularki do każdego kształtu głowy. Dla noworodków o obwodzie główki od 20-28 cm
2. Okularki do fototerapii j.u. dla noworodków jednoczęściowe, wykonane z rozciągliwego spójnego materiału. Elementy tworzywa po rozpakowaniu nie mogą wystawać na zewnątrz struktury. Specjalna osłona na oczy musi chronić przed szkodliwym działaniem światła, podczas gdy opaska okularów na główkę dziecka przepuszcza lecznicze promienie. Materiał nie zawierający lateksu zmniejszający do minimum ryzyko podrażnienia skóry dziecka (odparzenia, alergię, wysypka). Szerokość opaski 50 mm, zapinane na potylicy z możliwością regulacji (zapięcie na rzepy). W kształcie litery Y, która pozwala na dopasowanie się okularki do każdego kształtu głowy. Dla noworodków o obwodzie główki od 24-33 cm
3. Okularki do fototerapii j.u. dla noworodków jednoczęściowe, wykonane z rozciągliwego spójnego materiału. Elementy tworzywa po rozpakowaniu nie mogą wystawać na zewnątrz struktury. Specjalna osłona na oczy musi chronić przed szkodliwym działaniem światła, podczas gdy opaska okularów na główkę dziecka przepuszcza lecznicze promienie. Materiał nie zawierający lateksu zmniejszający do minimum ryzyko podrażnienia skóry dziecka (odparzenia, alergię, wysypka). Szerokość opaski 60 mm,

POWIATOWY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
W RYDUŁTOWACH I WODZISŁAWIU ŚL.  
Z SIEDZIBĄ W WODZISŁAWIU ŚLĄSKIM  
44-300 WODZISŁAW ŚL. UL. 26 MARCA 51  
TEL./FAX 32 45 91 837 i 838  
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA

zapiwane na potylicy z możliwością regulacji (zapięcie na rzepy). W kształcie litery Y, która pozwala na dopasowaniu się okularki do każdego kształtu głowy. Dla noworodków o obwodzie główki od 30-38 cm

Każda sztuka okularków pakowana pojedynczo posiadająca oznaczenie rozmiaru.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale nie wydziela do odrębnego pakietu.

48. Pytanie 1 do pakietu Nr 40-akcesoria do wspomaganie oddechu u noworodków

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyżej ww. pakietu układu oddechowego o niżej podanych parametrach technicznych:

Jednorazowy układ oddechowy CPAP Infant Flow z podgrzewanym ramieniem wdechowym przystosowany do nawilżacza Fischer Paykel model MR850, układ oddechowy (średnica 10 mm na całości układu zarówno generator jak i układ oddechowy, rura karbowana).

Odcinek wdechowy jednorazowego użytku, podgrzewany, posiadający spiralną grzałkę w drenie na linii wdechowej, kolor niebieski o długości 140-150 cm, Ø wew. 10 mm, zakończony z jednej strony końcówką na komorę nawilżacza Ø wew. 22 mm zespoloną z portem do czujnika temperatury o średnicy 7,6 mm z wycięciem pozycjonującym oraz gniazdem podgrzewania węża w kształcie koniczynki (do MR850) z drugiej strony końcówką rozłączną dwudrożną łączącą dopływ gazów oddechowych i linie pomiaru ciśnienia proxymalnego z generatorem.

W odległości ok. 40 cm od tej końcówki wmontowane złącze typu T do pomiaru temperatury gazów oddechowych za pomocą czujnika o średnicy 7,6 mm.

Odcinek pomiarowy do proxymalnego pomiaru ciśnienia w drogach oddechowych zakończony końcówką cylindryczno-stożkową

Odcinek łączący nawilżacz z respiratorem, mm z odejściem Luer-lock do prowadzenia pomiarów

Generator umożliwiający podłączenie noworodka do układu oddechowego, linia wydechowa połączona z generatorem poprzez przegub obrotowy, mocowany do czapki za pomocą tasiemek.

Kończówka donosowa łącząca generator z noworodkiem, 3 szt. w komplecie w różnych rozmiarach.

Pytanie 2 do pakietu Nr 40-akcesoria do wspomaganie oddechu u noworodków

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 5 w ww. pakiecie w miejsce paskowego mocowania pacjenta czapeczek o obwodach głowy podanych poniżej:

Kolor	Rozmiar	Obwód głowy
Biała	000	16-18
Szara	00	18-20
Różowa	0	20-22
Brązowa	1	22-24
Żółta	2	24-26
Niebieska	3	26-28
Złota	4	28-30
Zielona	5	30-32
Bordowa	6	32-34
Pomarańczowa	7	34-36
Ciemno zielona	8	36-38
Granatowa	9	38-40

Wszystkie akcesoria do ww. pakietu które zostaną zaproponowane przez firmę Dutchmed pochodzić będą od naszego producenta tj. firmy Inspiration Healthcare z siedzibą w Anglii, tylko że poprzez firmę Amstrong której to firma Dutchmed stała się dystrybutorem na rynek polski.

Zarówno układy oddechowe z generatorem jak i wszelkie akcesoria do aparatów Infant Flow, które przez ostatnie trzy lata był uważane za nieoryginalne przez firmę Dutchmed, są na chwilę obecną już znowu przez nią sprzedawane a to z tego względu że firma Care Fusion ma już nowego dystrybutora firmę Lifemed Poland Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie przy ul. Cybernetyki 19b.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ww. specyfikacje przedmiotu zamówienia.

49. Pytanie 1: Pakiet 20, poz. 1, EK-S 56 P

Czy Zamawiający dopuści elektrodę w rozmiarze 50mm okrągłą, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

50. Pytanie 2: ( Pakiet 20, poz. 6)

[www.zoz.wodzislaw.pl](http://www.zoz.wodzislaw.pl)

adres e- mail: [przetargi@zoz.wodzislaw.pl](mailto:przetargi@zoz.wodzislaw.pl)

POWIATOWY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
W RYDULTOWACH I WODZISŁAWIU ŚL.  
Z SIEDZIBĄ W WODZISŁAWIU ŚLĄSKIM  
44-300 WODZISŁAW ŚL. UL. 26 MARCA 51  
TEL./FAX 32 45 91 837 i 838  
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie opisu papieru. Czy w poz. 6 należy zaferować papier EKG Schiller AT -1 w rozmiarze 90x90x400, czy papier KTG Aguilent? W przypadku wymogu zaferowanie papieru KTG Aguilent prosimy o doprecyzowanie rozmiaru papieru.

**Odpowiedź:** Należy zaferować papier EKG Schiller AT -1 w rozmiarze 90x90x400.

51. Pakiet nr 33

Czy Zamawiający dopuści możliwość złożenia oferty na każdą z pozycji oddzielnie?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

52. Poz. 3 Czy Zamawiający dopuści układ o parametrach:

- odcinek wdechowy podgrzewany o dł. 120 cm
- niepodgrzewany odcinek przeznaczony do inkubatora o dł. ok. 30 cm
- odcinek wydechowy z pułapką wodną
- odcinek pomiarowy do proksymalnego pomiaru ciśnienia
- odcinek łączący nawilżacz z respiratorem
- komora nawilżacza?

Czy Zamawiający wymaga aby układ posiadał zabezpieczenie antybakteryjne oparte na działaniu jonów srebra?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z zapisami SIWZ.

53. Poz. 4 Czy Zamawiający dopuści układ o następujących parametrach:

- odcinek wdechowy podgrzewany o dł. 120 cm
- niepodgrzewany odcinek przeznaczony do inkubatora o dł. ok. 30 cm
- odcinek wydechowy podgrzewany
- odcinek pomiarowy do proksymalnego pomiaru ciśnienia
- odcinek łączący nawilżacz z respiratorem
- komora nawilżacza?

Czy Zamawiający wymaga aby układ posiadał zabezpieczenie antybakteryjne oparte na działaniu jonów srebra?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z zapisami SIWZ

54. Pakiet nr 40

Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści układ o poniższych parametrach:

- odcinek wdechowy podgrzewany o dł. 120 cm z niepodgrzewanym odcinkiem przeznaczonym do inkubatora o dł. ok. 30 cm
- odcinek wydechowy
- generator
- odcinek pomiarowy do proksymalnego pomiaru ciśnienia
- odcinek łączący nawilżacz z respiratorem
- zestaw 3 końcówek donosowych o rozmiarach 4 mm (S); 4,5 mm (M); 5 mm (L)?

Czy Zamawiający wymaga aby układ posiadał zabezpieczenie antybakteryjne oparte na działaniu jonów srebra?

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

55. Poz. 2 - Czy Zamawiający wymaga oznaczenia datą ważności i numerem serii na indywidualnym opakowaniu komory? Czy Zamawiający wymaga aby komora posiadała system zapobiegający nadmiernemu parowaniu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

56. Poz. 5 Prosimy o dopuszczenie czapek w miejsce mocowania paskowego.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

57. Pakiet 9 poz.1-4 Czy Zamawiający dopuści strzykawki 3 częściowe?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

58. Pakiet 9 poz.3- Czy Zamawiający dopuści skalowane co 0,2ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

59. Pakiet 9 poz.4- Czy Zamawiający dopuści skalowane co 0,5ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

60. Pakiet 13 poz.1 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd z filtrem 0,1 µm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza filtr 0,1 um.

61. Pakiet 13 poz.1 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd z filtrem 1,2 µm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

62. Pakiet 20 poz.1 b - Czy Zamawiający dopuści elektrody o średnicy 54mm lub 48mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza elektrody 48 mm.

63. Pakiet 20 poz.1 c - Czy Zamawiający dopuści elektrody o średnicy 56x42mm z żelazem stałym, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

64. Pakiet 20 poz.5 - Czy Zamawiający dopuści papier do KTG 112x100mmx100 bloczków z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.

65. Pakiet 22 poz.1- Czy Zamawiający dopuści butelki w opakowaniu foliowym, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, wymagamy opakowania folia-papier

66. Pakiet 22 poz.12- Czy Zamawiający dopuści dreny Kera ze znacznikiem RTG o długości ramion 450x180mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

67. Pakiet 22 poz.25 - Czy Zamawiający dopuści patyczki do wymazów 150mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

68. Pakiet 23 poz.4- Czy Zamawiający dopuści kieliszki w op.a'75szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza dowolne pakowanie z odpowiednim przeliczeniem ilości.

69. Pakiet 23 poz.12- Czy Zamawiający dopuści maty antybakteryjne 115x60cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

70. Pakiet 23 poz.17,18- Czy Zamawiający dopuści opaski w op.a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza dowolne pakowanie z odpowiednim przeliczeniem ilości.

71. Pakiet 23 poz.28 - Czy Zamawiający dopuści pojemniki wciskane z łopatką?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

72. Pakiet 25 poz.1- Czy Zamawiający dopuści kaniule ze standardowym zaworem portu górnego, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

73. Pakiet 52 poz.1- Czy Zamawiający dopuści żel znieczulający w ampułkostrzykawkach o poj. 10ml?

Pakiet 52 Poz. 1- W związku z tym, że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga przedstawienia dodatkowych badań.

74. Pakiet 12, Pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego worka do godzinowej zbiórki moczu z drenem 1-światłowym oraz zastawką jedynie w worku spełniającego pozostałe wymogi SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

75. Pakiet 12, Pozycja 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego cewnika z możliwością utrzymania do 29dni spełniającego pozostałe wymogi SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

76. Pakiet 23, Pozycja 10

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowana maska posiadała wysoką skuteczność filtracji co najmniej 99,99% zgodnie z normą EN 14683 co zapewnia pełną ochronę biologiczną?

77. Pakiet 23, Pozycja 10 -\_Czy Zamawiający wymaga, aby oferowana maska była maską wodoodporną klasy IIR zgodnie z normą EN 14683 co zapewnia pełną ochronę podczas oddychania i nawilżania tym samym materiału maski?



**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga co najmniej klasę FPP3.

78. Pakiet 23, Pozycja 20- \_Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowania jako równoważnego pojemnika o pojemności 35ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

79. Pakiet 23, Pozycja 39 - \_Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany worek wyposażony był w plastikowy uchwyt dostosowany do kształtu twarzy?

Pakiet 23, Pozycja 39

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany worek wyposażony był w absorbent zamieniający ciecz w postać żelu co zabezpiecza treść przed przypadkowym rozlaniem?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga niczego ponad zapisy SIWZ.

80. Pakiet 48, Pozycja 2

Czy Zamawiający oczekuje, aby oferowana pianka posiadała w swoim składzie co najmniej kreatynę oraz posiadała właściwości oczyszczające?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby pianka miała właściwości oczyszczające ale nie określamy żadnego konkretnego składu.

81. Pakiet 70- \_Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jako równoważnego pakietu spełniającego wymogi jedynie dyrektywy 89/686/EWG, ze stawką VAT 23%, spełniające pozostałe wymogi SIWZ? Indywidualne pakiety ochronne nie spełniają definicji wyrobu medycznego stąd nie ma możliwości by w pełni spełniały wymagania dyrektywy 93/41/EWG. Są to jedynie wyroby mające na celu pełnienie funkcji ochrony osobistej użytkownika.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

82. PYTANIE 1 do zadania 15

Czy Zamawiający wraz z opisanym w zadaniu 15 jednorazowym czujnikiem SpO2 wymaga także dostarczenia kabla łączącego czujnik z monitorem? Jeżeli tak to prosimy o podanie ile kabli będzie wymagał Zamawiający do każdego z monitorów.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga jedynie kabli które stanowią integralną część czujnika.

83. PYTANIE 2, dotyczy wzoru umowy par. 9

Prosimy o naliczanie kar umownych w wysokości 0,2% od wartości niezrealizowanej części zamówienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

84. Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowane igły posiadały na opakowaniu jednostkowym informację czy ostrze jest krótko- czy długo ścięte?

85. Czy Zamawiający oczekuje zaferowania igieł 1,1 i 1,2 krótko oraz długo ściętych, zamawianych w zależności od potrzeb szpitala?

86. Czy Zamawiający wymaga, aby w celu łatwiejszej identyfikacji igły z wszystkich pozycji pochodziły od jednego producenta?

87. Czy Zamawiający wymaga, by na opakowaniu zbiorczym a'100 sztuk znajdowało się oznaczenie kolorystyczne rozmiaru konektora zgodnie z obowiązującymi kodami kolorystycznymi ISO?

88. Czy Zamawiający wymaga, by napisy na pojedynczych opakowaniach były w kolorze rozmiaru konektora zgodnie z obowiązującymi kodami kolorystycznymi ISO w celu łatwiejszej ich identyfikacji?

89. Czy Zamawiający, w celu zagwarantowania odpowiedniej jakości produktu, już na etapie składania oferty, będzie wymagał złożenia deklaracji zgodności potwierdzającej, że wyrób jest wyrobem medycznym klasy Is?

**Odpowiedź:** Pytający nie podał numeru pakietu do którego odnoszą się pytania. Zamawiający domyśla się, że chodzi o Pakiet nr 34 w którym nie wymaga żadnych dodatkowych zapisów poza zawartymi w SIWZ.

90. Pakiet 2 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji rękawic pakowanych podwójnie w opakowania papierowe: zewnętrzne papierowe wewnętrznie podwoskowane, wewnętrzne papierowe. Jest to opakowanie zarówno nieprzepuszczalne jak i odporne na wilgoć.

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z zapisami SIWZ. Wymagamy opakowania zewnętrznego w pełni foliowego.

91. Pakiet 15 poz. 1- Zwracamy się z prośbą o podanie technologii wymaganego czujnika: Non- Oximax czy Oximax?

Pakiet 15 poz. 1- Zwracamy się z prośbą o określenie wymaganego czujnika: klejowy czy bezklejowy?

Pakiet 15 poz. 1- Zwracamy się z prośbą o określenie wymaganego czujnika. Czy Zamawiający w jednej pozycji wymaga dwóch rodzajów czujnika: jeden pediatryczny a drugi neonatologiczny?

**Odpowiedź:** technologia Oximax; klejowy; dopuszczamy oferowanie w jednej pozycji czujnika osobno pediatrycznego i osobno neonatologicznego lub takiego który ma odpowiednio szeroki zakres stosowania (chodzi o wagę pacjenta).

92. Pakiet 20 poz. 17- Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji papieru kompatybilnego z powodzeniem stosowanego w wielu szpitalach?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza zamienników.

93. Projekt umowy- §5 ust 1

Prosimy o podanie ilości miejsc dostaw, dotyczy pakietu nr 15 i 20. Czy Zamawiający wymaga dostarczania asortymentu do 2 placówek. Prosimy także o podanie częstotliwości zamówień. Pozwoli to nam oszacować koszty dostaw a tym samym zaproponować odpowiednią cenę sprzedaży.

**Odpowiedź:** Zamawiając wymaga dostaw do 2 placówek, nie jesteśmy w stanie określić częstotliwości zamówień gdyż zależy to od aktualnego zapotrzebowania.

94. PAKIET NR 46- Poz. nr 1-8 czy Zamawiający oczekuje zaoferowania narzędzi wykonanych ze stali nierdzewnej, sklasyfikowanej w klasie IIa, zgodnie z rozporządzeniem ws. klasyfikacji wyrobów medycznych?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga.

95. PAKIET NR 51- Poz. nr 1- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania termometru bezdotykowego pozwalającego na mierzenie temperatury z odległości 3-5 cm, o zakresie pomiaru temperatury ciała 34,0°C-42,2°C, zakresie pomiaru temperatury powierzchni 0°C- 100°C, z automatycznym wyłączaniem w czasie ok. 1 min., z pamięcią 10 ostatnich pomiarów? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

96. Pytanie 1. Dotyczy Pakietu nr 27, POZYCJA 2.

Ze względu na możliwość zaoferowania produktu najwyższej jakości od europejskiego producenta, Z PEWNA KORZYŚCIĄ EKONOMICZNĄ DLA SZPITALA, KTÓRY DOKONA WYBORU SPOŚRÓD WIĘKSZEJ ILOŚCI OFERT, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrod powrotnych owalnych typu REM, hydrożelowych, z pętlą sprzężenia zwrotnego, kompatybilnych z aparatami posiadanymi przez Zamawiającego i posiadające wszystkie certyfikaty kompatybilności i bezpieczeństwa użytkowania, których wymiar całkowity wynosi 16,4cm x 11,7cm. Tak nieznaczna różnica wymiaru nie wpłynie na wartość użytkową ani sposób pracy Zespołu operacyjnego.

Nasza elektroda jest wolna od lateksu i jest uniwersalna, tzn. że może być aplikowana u pacjentów dorosłych jak i u dzieci (dodatkowa zaleta). Pragniemy podkreślić, że elektrody te są zakupywane w Europie w ilości ponad 4 MILIONÓW sztuk rocznie i cieszą się dużym uznaniem wśród Zespołów Operacyjnych wykonujących zabiegi na aparatach wymienionych przez Państwa w wymogach SIWZ, także w kilkudziesięciu szpitalach na terenie Polski.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

97. Pytanie 2. Dotyczy Pakietu nr 27, POZYCJA 1:

Prosimy o akceptację elektrody spełniającej wszystkie warunki SIWZ o długości kabla 3,20m – wymagane 3,00m. Tak nieznaczna różnica w rozmiarze nie wpłynie na wartość użytkową produktu a poszerzy grono oferentów ubiegających się o Zamówienie Publiczne.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

98. Czy Zamawiający w Pakiecie 08 (specjalistyka III) w pozycji 3 dopuści prowadnicę do trudnych intubacji z wygiętym końcem, elastyczną, wykonaną z plecionki, pokrytej tworzywem bez zawartości PCW, ze znacznikami głębokości co 10 cm, wielorazową, w rozmiarze CH 15/60cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

99. Czy Zamawiający w Pakiecie 08 (specjalistyka III) w pozycji 5 dopuści rurkę intubacyjną ustno-nosową, bez mankieta o zwiększonych właściwościach termoplastycznych i poślizgowych, wykonaną z mieszaniny silikonu i PCW, o zaoblonych krawędziach, linia rtg, centymetrowe znaczniki, bez otworu Murphiego, jednorazowa, sterylna, rozmiary od 2,0 do 6,0 mm, co 0,5 mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

100. Czy Zamawiający w Pakiecie 08 (specjalistyka III) w pozycji 6 dopuści rurkę intubacyjną ustno-nosową, wykonaną z termoplastycznego PCW, z niskociśnieniowym mankiem o potwierdzonej klinicznie zmniejszonej przenikalności dla podtlenku azotu, z balonikiem kontrolnym z opisem rozmiaru i rodzaju mankieta z otworem Murphiego o zaokrąglonych krawędziach, jednorazowa, sterylna, rozmiary od 5,0 do 9,0 mm, co 0,5 mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

101. Czy Zamawiający w Pakiecie 08 (specjalistka III) w pozycji 8 dopuści rurkę tracheostomijna wykonaną z termoplastycznego PCW, z mankietem niskociśnieniowym, balonik kontrolny wyraźnie wskazujący na wypełnienie mankieta (płaski przed wypełnieniem) posiadający oznaczenia rozmiaru rurki oraz rodzaju i średnicy mankieta, elastyczny, przezroczysty kołnierz z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki, samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera, sterylne, pakowane w opakowanie typu blister, rozmiary od 6,0mm do 10,0mm co 1,0mm oraz 7,5mm i 8,5mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

102. Pytanie nr 1 do pakietu nr 49- Pozycja nr 1. Czy Zamawiający dopuści: Cewnik tętniczy standardowy do stosowania u dorosłych tętnica udowa, (średnica zewnętrzna 5F, długość użyteczna 20 cm), prowadnica stalowa?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

103. Pozycja nr 2. Czy Zamawiający dopuści: Zestaw monitorujący PICCO zawierający czujnik temperatury, przetwornik do krwawego pomiaru ciśnienia tętniczego, dodatkowa linia - przetwornik do pomiaru OCŻ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

104. Pytanie 1 – dotyczy Pakietu 03 – rękawice chirurgiczne lateksowe pudrowane

Czy Zamawiający wymaga rękawic sterylizowanych radiacyjnie? Sterylizacja radiacyjna jest bardziej skuteczna niż sterylizacja tlenkiem etylenu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

105. Pytanie 2 – dotyczy Pakietu 03 – rękawice chirurgiczne lateksowe pudrowane

Czy Zamawiający wymaga rękawic w opakowaniach jednostkowych najnowszej generacji folia-folia gwarantujących zachowanie pełnej hermetyczności i sterylności?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

106. Pytanie 3 – dotyczy Pakietu 05 – rękawice diagnostyczne Pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga rękawic nitylowych o sile zrywania min. 8N potwierdzonej protokołami badań producenta z kraju pochodzenia?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

107. Pytanie 4 – dotyczy Pakietu 05 – rękawice diagnostyczne Pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga rękawic nitylowych przebadanych na przenikalność substancji chemicznych wg EN374-3 w tym izopropanol 70% z czasem przenikania min. 30 min?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

108. Pytanie 1 – Pakiet 21, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści klipsy tytanowe w rozmiarze średnim, typu LT – 200 (*medium*) z jednoczesnym życzeniem kompatybilnej klipsownicy?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza, posiadamy własne klipsownice.

109. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 21-klipsy do laparoskopii, w poz.1-3 wymaga aby wewnątrz każdego pudełka z klipsami znajdowało się po 30 sztuk nalepek metryczek (tracking labels) do wklejania do historii choroby pacjenta?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

110. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 21-klipsy do laparoskopii, w poz.1-3 wymaga aby klipsy konfekcjonowane były w magazynki po 4 sztuki i 6 sztuk?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

111. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 54 - wkład do ssaka Tornado, równoważny system do odsysania wydzielin ustrojowych do opisanego w pakiecie (wkład workowy 2000ml)? Dostarczymy nieodpłatnie pojemniki i ewentualne uchwyty. Proponowany przez naszą firmę system do odsysania spełnia takie same standardy jakościowe co opisany w SIWZ system. Dopuszczenie asortymentu o zbliżonych parametrach nie spowoduje obniżenia standardów jakościowych a umożliwi zdrową konkurencję i pozwoli wybrać Zamawiającemu najkorzystniejszą opcję.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

112. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 55-wkłady do ssaka OG1000 poz.1, równoważny system do

odsysania wydzielin ustrojowych do opisanego w pakiecie (wkład workowy 1000ml)? Dostarczymy nieodpłatnie pojemniki i ewentualne uchwyty. Proponowany przez naszą firmę system do odsysania spełnia takie same standardy jakościowe co opisany w SIWZ system. Dopuszczenie asortymentu o zbliżonych parametrach nie spowoduje obniżenia standardów jakościowych a umożliwi zdrową konkurencję i pozwoli wybrać Zamawiającemu najkorzystniejszą opcję.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

113. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 55-wkłady do ssaka OG1000 poz.2, równoważny jednorazowy przewód ssący do opisanego w pakiecie? Proszę o podanie oczekiwanej długości i średnicy wewnętrznej drenu np. dł. 2 metry śr.wew.6mm. zakończenia żeńskie lub jedno żeńskie-lejek, drugie męskie-stożek z łącznikiem do przerywanego odsysania?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza.

114. Czy Zamawiający wyłączy z Pakietu nr 31-staplery jednorazowe, poz.1 w odrębny Pakiet np. 31a i dopuści staplery okrężne zagięte w rozm.21-33mm o zwartej budowie i nowoczesnej konstrukcji zgodnej z nowoczesnymi normami gwarantującymi bezpieczeństwo pacjenta oraz użytkownika? Obecny opis wskazuje na jednego dostawcę co nie umożliwi zdrowej konkurencji.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

115. Czy Zamawiający wyłączy z Pakietu nr 31-staplery jednorazowe, poz.3-6 w odrębny Pakiet np. 31b i dopuści staplery liniowe j. uż. w wymaganych rozmiarach do tkanki standardowej w zakresie 1,0-2,0mm i grubej 1,0-2,5mm z typową zszywką, staplery o zwartej budowie i nowoczesnej konstrukcji zgodnej z nowoczesnymi normami gwarantującymi bezpieczeństwo pacjenta oraz użytkownika?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

116. Czy Zamawiający wydzieli lub pozwoli na składanie ofert częściowych w zad 21 poz 2,3? Jesteśmy obecnie wyłącznym dystrybutorem oryginalnych klipsów tytanowych Hemoclip Plus oraz polimerowych Hem-o-lok i obecna formuła zadania nie pozwala nam na złożenie konkurencyjnej cenowo oraz jakościowo oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wydziela i nie dopuszcza do składania ofert na wybrane pozycje w zakresie pakietu.

117. Czy Zamawiający wymaga w zad 21, aby zaoferowane klipsy były kompatybilne z posiadanymi przez Zamawiającego klipsownicami firmy Teleflex Med. model Hemoclip Plus oraz Hemoloc i w związku z tym żąda potwierdzenia kompatybilności oferowanych klipsów z w.w. klipsownicą poprzez złożenie stosownego oświadczenia w tym przedmiocie?

Uzasadnienie: W zaistniałym stanie faktycznym absolutnie konieczne jest uzyskanie przez Zamawiającego od potencjalnych wykonawców potwierdzenia producenta klipsów, że oferowane klipsy są kompatybilne z konkretnym modelem klipsownicy i mogą być stosowane przy jej użyciu. Składając takie oświadczenie odpowiedzialność za użycie danych klipsów przejmuje na siebie ich producent. W przypadku braku stosownego potwierdzenia (np. w formie oświadczenia) odpowiedzialność za użycie klipsów innych niż klipsy wskazane przez producenta klipsownicy przechodzi na użytkownika.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga żadnych oświadczeń jednak zastrzegamy sobie prawo wymagania próbki na etapie weryfikacji ofert.

118. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu podania adresu podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej. Zgodnie z art. 26 ust. 2d) Ustawy z dn. 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późn. zm.) Wykonawca, wraz z wnioskiem lub ofertą, składa listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5, albo informację o tym, że nie należy do grupy kapitałowej. Ustawa nie nakłada obowiązku podawania adresu podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, wymaga jedynie złożenia listy takich podmiotów.

**Odpowiedź:** Zamawiający odstępuje od wymogu podania adresu podmiotu należącego do tej samej grupy kapitałowej.

119. Prosimy o dodanie do par. 2 ust. 1 wzoru umowy następującego zastrzeżenia: „Zmniejszenie wartości przedmiotu umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20 % wartości umowy.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

POWIATOWY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
W RYDULTOWACH I WODZISŁAWIU ŚL.  
Z SIEDZIBĄ W WODZISŁAWIU ŚLĄSKIM  
44-300 WODZISŁAW ŚL. UL. 26 MARCA 51  
TEL./FAX 32 45 91 837 i 838  
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA

---

120. Zwracamy się z prośbą o zmianę wysokości kar umownych w § 9 Istotnych postanowień umowy na 0,2% wartości brutto nie dostarczonego w terminie przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

121. Prosimy o zmianę zapisów rozdziału XV pkt. 2 SIWZ na zgodny z zapisami projektu umowy i naliczanie terminu dostawy w dniach roboczych.

**Odpowiedź:** Zamawiający zmienia zapisy rozdziału XV pkt 2 – termin dostawy będzie liczony w dniach roboczych.

122. Prosimy Zamawiającego o modyfikację §11 Istotnych postanowień umowy w następujący sposób: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art. 54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz. U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy pakietu 43

123. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy z max. 3 dni do 7 dni?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

124. Czy Zamawiający w pakiecie 43 dopuści opakowania, które zawierają 10 sztuk, gdyż tylko tak producent pakuje swoje wyroby? Jednocześnie prosimy o modyfikację formularza cenowego w kolumnie jednostka miary ze sztuk na opakowania.

**Odpowiedź:** Zamawiając dopuszcza zaoferowanie dowolnych opakowań z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Pytania do umowy:**

125. § 9: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu z „dzień opóźnienia” na „dzień zwłoki”?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

126. Pytania do SIWZ: Zadanie nr 13, poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu z filtrem 0,1 µm spełniającego pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

127. Zadanie nr 20, poz. 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie papieru do KTG o wymiarach 152x90x150, spełniającego pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

128. Zadanie nr 20, poz. 15: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie papieru do EKG o wymiarach 58x25, spełniającego pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

129. Zadanie nr 22, poz. 10: Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji z pakietu nr 22. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli na złożenie ofert przez większą ilość Wykonawców, co jest korzystniejsze dla Zamawiającego pod względem ilościowym i jakościowym

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

130. Zadanie nr 22, poz. 12: Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji z pakietu nr 22. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli na złożenie ofert przez większą ilość Wykonawców, co jest korzystniejsze dla Zamawiającego pod względem ilościowym i jakościowym

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

131. Zadanie nr 23, poz. 16: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie okularów do fototerapii w rozmiarach 20-28 cm, 24-33cm, 30-38 cm spełniających pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

132. Zadanie 23 poz. 32: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji szczotki lekarskiej do mycia rąk, która nie jest sklasyfikowana jako wyrób medyczny, w związku z czym podlega stawce VAT w wysokości 23%.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

133. Zadanie 23 poz. 36: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji tasiemki papierowej, która nie jest sklasyfikowana jako wyrób medyczny, w związku z czym podlega stawce VAT w wysokości 23%.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

---

[www.zoz.wodzislav.pl](http://www.zoz.wodzislav.pl)

adres e- mail: [przetargi@zoz.wodzislav.pl](mailto:przetargi@zoz.wodzislav.pl)

134. Zadanie 25 poz. 1: Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania kaniuli dożylniej, wykonanej z podwójnie oczyszczonego teflonu, z portem do dodatkowych wstrzyknień, posiadająca wtopione paski kontrastujące w promieniach Rtg, posiadającej samozamykający się port boczny, zastawkę silikonową w komorze wypływu zapobiegający wypływowi krwi w momencie wkłucia, komora zabezpieczona koreczkiem luer-lock w rozmiarach 18G 1,3x45; 20G 1,1x32; 22G 0,9x25, 24G 0,7x19 spełniającej pozostałe wymagania zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga niczego ponad zapisy SIWZ.

135. Zadanie 25 poz. 2: Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania kaniuli dożylniej bezpiecznej, wykonanej z podwójnie oczyszczonego teflonu, z portem do dodatkowych wstrzyknień, posiadającej wtopione paski kontrastujące w promieniach Rtg, wyposażonej w metalowo plastikowy automatyczny zatrask na końcu igły chroniący personel przed zakłuciem, posiadającej samozamykający się port boczny, zastawkę silikonową w komorze wypływu zapobiegający wypływowi krwi w momencie wkłucia, komora zabezpieczona koreczkiem luer-lock. 16G 1,7x45,; 17G 1,5x 45; 18G 1,3x45; 20G 1,1x32; 22G 0,9x25, spełniającej pozostałe wymagania zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga niczego ponad zapisy SIWZ.

136. Zadanie nr 35, poz. 1-3, 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie masek niesterylnych, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga co najmniej czystej mikrobiologicznie.

137. Zadanie 48 poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji czepków do mycia głowy, które nie są sklasyfikowane jako wyrób medyczny, w związku z czym podlegają stawce VAT w wysokości 23%.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

138. Zadanie 48 poz. 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji pianki myjącej zanieczyszczenia okolic odbytu, która nie jest sklasyfikowana jako wyrób medyczny, w związku z czym podlega stawce VAT w wysokości 23%.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

139. Zadanie 48 poz. 3: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji myjki, która nie jest sklasyfikowana jako wyrób medyczny, w związku z czym podlega stawce VAT w wysokości 23%.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

140. Pakiet nr 2, poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje rękawic o w pełni anatomicznym kształcie, czyli z poszerzoną częścią grzbietową dłoni oraz zagiętymi palcami, co zapobiega szybkemu męczeniu się dłoni podczas pracy w rękawicach?

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy rękawice bezpydrowe mają posiadać warstwę wewnętrzną polimerową o strukturze sieci, co w znaczącym stopniu ułatwia zakładanie rękawic na mokre lub suche dłonie?

3/ Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy rękawice chirurgiczne mają być pakowane w zewnętrzne opakowanie foliowe hermetyczne pozbawione powietrza, co pozwala Zamawiającemu na natychmiastową identyfikację wszelkich mikrouszkodzeń opakowania i skutecznie wyklucza ryzyko użycia przez lekarza niejałowej rękawicy?

4/ Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje rękawic chirurgicznych bezpydrowych o poziomie protein <10 ug/g rękawicy potwierdzone badaniami niezależnymi, nie starszymi niż z 2013r?

5/ Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, czy spełnienie opisanych norm ma być potwierdzone dokumentem producenta lub jednostki niezależnej?

6/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy rękawice mają być sterylizowane radiacyjnie? Pragniemy nadmienić, że sterylizacja tlenkiem etylenu wiąże się z ryzykiem ekspozycji użytkowników na ww. substancję chemiczną o działaniu toksycznym i drażniącym, w przeciwieństwie do produktu sterylizowanego promieniami, gdzie możliwe jest hermetyczne zamknięcie produktu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga niczego ponad zapisy SIWZ.

141. Pakiet nr 3, poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy rękawice chirurgiczne mają być pakowane w zewnętrzne opakowanie hermetyczne foliowane obustronnie od wewnątrz co skutecznie wyklucza ryzyko użycia przez lekarza niejałowej rękawicy i zapobiega przedostawaniu się czynników zewnętrznych, jak ozon, wilgoć itp., mogących powodować starzenie się rękawicy.

2/ Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje rękawic chirurgicznych pudrowanych o poziomie protein < 30 ug/g rękawicy potwierdzone badaniami niezależnymi, nie starszymi niż z 2013r?

POWIATOWY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
W RYDULTOWACH I WODZISŁAWIU ŚL.  
Z SIEDZIBĄ W WODZISŁAWIU ŚLĄSKIM  
44-300 WODZISŁAW ŚL. UL. 26 MARCA 51  
TEL./FAX 32 45 91 837 i 838  
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający podobnie jak w pakiecie nr 2 również oczekuje spełnienia norm EN 374, EN 420 i EN 388?

4/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy rękawice mają być sterylizowane radiacyjnie? Pragniemy nadmienić, że sterylizacja tlenkiem etylenu wiąże się z ryzykiem ekspozycji użytkowników na ww. substancję chemiczną o działaniu toksycznym i drażniącym, w przeciwieństwie do produktu sterylizowanego promieniami, gdzie możliwe jest hermetyczne zamknięcie produktu.

5/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w związku z charakterem pracy personelu medycznego, tzn. częstym kontaktem z substancjami dezynfekcyjnymi, Zamawiający oczekuje aby rękawice chroniły przed chemikaliami, co należy potwierdzić raportem z wynikami badań zg. z normą EN 374-3?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga niczego ponad zapisy SIWZ.

142. Pakiet nr 9, poz. 1-4 - Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy strzykawkę mają posiadać skalę oryginalnie nadrukowaną na cylindrze odpowiadającą pojemności nominalnej strzykawkę -bez rozszerzenia tj. dla strzykawkę o poj. 2ml – do 2ml, dla strzykawkę o poj.5ml – do 5ml, dla strzykawkę o poj.10ml – do 10ml, dla strzykawkę o poj.20ml – do 20ml, tak jak obecnie stosowane?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

143. Pakiet nr 13, poz. 1- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do aspiracji z butelki z dokładniejszym filtrem 0,20 µm gwarantujący sterylną wentylację i niezawodną eliminację toksycznych oparów podczas przygotowywania medykamentu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

144. Pakiet nr 17, poz. 1

1/ Prosimy o wyjaśnienie, czy zamknięty systemem dostępu naczyniowego ma posiadać jednolitą materiałowo powierzchnię styku łącznika z końcówką luer przy połączeniu z systemem dostępu naczyniowego oraz posiadać przepływ min. 525 ml/min zgodnie z wymaganiami normy PN EN ISO 10555-5, nie wpływając na zmniejszenie deklarowanego przez producenta przepływu przez cewnik naczyniowy?

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy zawór dostępu naczyniowego ma posiadać silikonową podzielną jednorodną membranę osadzona na plastikowym w pełni przezroczystym konektorze?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga niczego ponad zapisy SIWZ.

145. Pakiet nr 25, poz. 1, 2- Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kaniule mają być pakowane w sztywne opakowanie Tyvec nie zawierające celulozy, zabezpieczające przed utratą jałowości?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga opakowania typu TYVEC.

146. Pakiet nr 25, poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli do wlewów dożylnych, całkowicie widocznej w aparacie USG (bez pasków RTG) spełniającej pozostałe wymogi SIWZ.

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul w rozmiarach 18G 1,2 x 45, 20G 1,0 x 32-33, 22G 0,8 x 25, 24G 0,7 x 19.

3/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze 24G do wlewów dożylnych bez portu górnego, ze zdejmowanym uchwytem ułatwiający wprowadzenie kaniuli do naczynia, wykonanej z PTFE, całkowicie widocznej w aparacie USG (bez pasków RTG) spełniającej pozostałe wymogi SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

147. Pakiet nr 26, poz. 1- W związku z wymogiem w SIWZ, aby informacja o warunkach dezynfekcji przez pełne zanurzenie znajdowała się w instrukcji użytkownika strzygarki prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiającego wymaga załączenia do oferty kopii oryginalnej instrukcji użytkownika (obsługi) załączanej standardowo w opakowaniu do każdej strzygarki, w której znajduje się informacja o klasie szczelności IPX7 lub PX8 wraz z informacją o głębokości i czasie zanurzenia, co ułatwi rzetelną weryfikację produktu na etapie postępowania przetargowego.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga załączenia do oferty kopii oryginalnej instrukcji użytkownika (obsługi) załączanej standardowo w opakowaniu do każdej strzygarki, w której znajduje się informacja o klasie szczelności IPX7 lub PX8 wraz z informacją o głębokości i czasie zanurzenia.

148. Pakiet nr 26, poz. 3 - Prosimy o dopuszczenie najwyższej jakości ostrza pakowanego w indywidualne opakowania typu blister biologicznie czyste, o szerokości brzoju tnącego 31,5mm oraz wysokości strzyżenia 0,21mm.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

149. Pakiet nr 34, poz. 5- Zwracamy się do zamawiającego z prośbą o dopuszczenie igieł do pena kompatybilnych z penami wszystkich producentów insuliny w dwóch uniwersalnych rozmiarach 30G długości 8 mm i 31G długości 5 mm, co daje możliwość Zamawiającemu dokonania bezpiecznej iniekcji u wszystkich pacjentów. Pragniemy nadmienić, aby zapewnić odpowiednie działanie insuliny, należy ją podać do warstwy podskórnej tkanki tłuszczowej. Zdarza się jednak, że w skutek niewłaściwej techniki iniekcji lub źle dobranej długości igły, insulina zostaje wstrzyknięta do tkanki mięśniowej powodując gwałtowne, niepożądane zmiany w poziomie glukozy we krwi, zwiększając przez to ryzyko wystąpienia hipoglikemii.

[www.zoz.wodzislaw.pl](http://www.zoz.wodzislaw.pl)

adres e- mail: [przetargi@zoz.wodzislaw.pl](mailto:przetargi@zoz.wodzislaw.pl)

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

150. Pakiet nr 48, poz. 1- Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy czepek do mycia głowy ma posiadać dwuwarstwową strukturę czepka umożliwiającą niezależne przemieszczanie się warstw względem siebie tj. posiadać oddzielną zewnętrzną folię od nawilżonej wewnętrznej warstwy absorbującej co umożliwia efektywne rozprządzenie zawartego w czepku roztworu myjącego?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

151. Pakiet nr 48, poz. 2- Prosimy Zamawiającego o wyłączenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli większej liczbie firm na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

152. Pakiet nr 52, poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 8,5g, z datą ważności i składem chemicznym na indywidualnym opakowaniu papier-folia, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów?

2/ Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że oferowany produkt nie powinien zawierać żadnych substancji konserwujących, co do których istnieją podejrzenia o szkodliwym działaniu na organizm pacjenta (oświadczenie producenta)?

3/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy żel do cewnikowania ma być sterylizowany parą wodną? Pragniemy nadmienić iż zalecana przez EU skuteczna dawka sterylizacji radiacyjnej powoduje zaburzenia struktury łańcuchów i zwiększenie lepkości produktu, natomiast niższa dawka sterylizacji nie zapewnia sterylności produktu i nie jest zgodna z rekomendacją EU.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt jednocześnie Zamawiający nie wymaga żadnych oświadczeń odnośnie konserwantów i sposobie sterylizacji.

153. Pakiet nr 62, poz. 1

1/Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki Foley'a mają posiadać trzy lub cztery otwory drenujące zwiększające efektywność drenażu w większych rozmiarach?

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki powinny posiadać twardą plastikową zastawkę zapobiegającą samoistnemu opróżnieniu balonu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zarówno 3 jak i 4 otworowe i nie wymaga niczego ponad zapisy SIWZ.

154. Pakiet nr 62, poz. 2- Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy worek do dobowej zbiórki moczu ma posiadać białą tylną ściankę, a przednią przezroczystą w celu wizualizacji moczu?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

155. **Pytanie 1-** Zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem czy w części nr 2 w pozycji nr 1 dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe bezpydrowe w opakowaniach zewnętrznych papier-papier jednostronnie wewnętrznie foliowanych? Jednocześnie potwierdzamy, iż powyższe opakowania spełniają wymagania normy EN 455 i gwarantują zachowanie sterylności do momentu otwarcia. Zgoda na powyższe umożliwi złożenie oferty na produkt wysokiej jakości w korzystnej dla Zamawiającego cenie.

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ. Zamawiający wymaga opakowania zewnętrznego w pełni foliowego.

156. Dotyczy pakietu nr 9, poz. 1-4- Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk ze skalą rozszerzoną?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga niczego ponad zapisy SIWZ.

157. Dotyczy pakietu nr 9, poz. 1-4 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk w opakowaniach jednostkowych (pojedyncza sztuka) wyraźnie zróżnicowanych kolorystycznie w zależności od rozmiaru ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga niczego ponad zapisy SIWZ.

158. Dotyczy pakietu nr 9, poz. 1-4 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk z informacją o braku ftalanów na opakowaniu jednostkowym (pojedyncza sztuka)?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga niczego ponad zapisy SIWZ.

159. Dotyczy pakietu nr 9, poz. 1-4- Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk z podwójnym zabezpieczeniem przed wysunięciem się tłoka ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga niczego ponad zapisy SIWZ.

160. Dotyczy pakietu nr 9, poz. 6- Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk z podwójnym uszczelnieniem tłoka i podwójną skalą pomiarową ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga niczego ponad zapisy SIWZ.



POWIATOWY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
W RYDUŁTOWACH I WODZISŁAWIU ŚL.  
Z SIEDZIBĄ W WODZISŁAWIU ŚLĄSKIM  
44-300 WODZISŁAW ŚL. UL. 26 MARCA 51  
TEL./FAX 32 45 91 837 i 838  
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA

---

161. Dotyczy pakietu nr 16, poz. 1,2- Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z komora kropłową bez PVC?

162. Dotyczy pakietu nr 16, poz. 1,2- Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z informacją na opakowaniu jednostkowym o braku ftalanów?

163. Dotyczy pakietu nr 16, poz. 1-Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z komora kropłową o długości minimum 60mm w części przezroczystej?

164. Dotyczy pakietu nr 16, poz. 2- Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów z komora kropłową o długości minimum 80mm w części przezroczystej?

**Odpowiedź:** Pakiet nr 16: Zamawiający nie wymaga niczego ponad zapisy w SIWZ. Informacja o braku obecności ftalanów nie jest wymagana na opakowaniu jednostkowym.

165. Dotyczy pakietu nr 22, poz. 4- Czy Zamawiający wymaga zaoferowania cewników z cyfrowym i kolorystycznym oznaczeniem rozmiaru na cewniku?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

166. Dotyczy pakietu nr 22, poz. 13- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drenów wykonanych z PCV lub tworzywa silikonowego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wyłącznie dreny **lateksowe**.

167. Dotyczy pakietu nr 22, poz. 25,27,28 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie w/w pozycji z pakietu? Pozwoli to nam jak i wielu innym firmom na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wydziela, wymienione produkty nie są specjalistyczne i są powszechnie dostępne w handlu hurtowym.

168. Dotyczy pakietu nr 22, poz. 37- Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu w zestawie z fabrycznie zapakowanym workiem do osłony butelki przed światłem? Stosowanie przyrządu światłoczułego bez osłony butelki jest niedopuszczalne.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga, osłonę można wykonać we własnym zakresie.

169. Dotyczy pakietu nr 22, poz. 52- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zaciskaczy mikrobiologicznie czystych?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga sterylnych.

170. Dotyczy pakietu nr 25, poz. 1- Czy Zamawiający wymaga zaoferowania kaniul o przepływie:

1,3x45 – 95ml/min

1,1x32 – 65ml/min

0,9x25 – 36ml/min

0,7x19 – 23ml/min?

171. Dotyczy pakietu nr 25, poz. 1,2

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane kaniule pochodziły od jednego producenta?

172. Dotyczy pakietu nr 25, poz. 2- Czy Zamawiający wymaga aby oferowane kaniule posiadały nazwę producenta umieszczoną bezpośrednio na kaniuli?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza wymienione rozmiary i przepływy ale nie wymaga by wszystkie pochodziły od jednego producenta ani nie wymaga nazwy producenta umieszczonej bezpośrednio na kaniuli.

173. Dotyczy pakietu nr 34, poz. 1-5- Czy Zamawiający wymaga aby oferowane igły pochodziły od jednego producenta?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

174. Dotyczy pakietu nr 35, poz. 1-3, 5- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie masek w rozmiarze M, XL?

**Odpowiedź:** w pozycji 1 dopuszczamy M, XL, w pozycji 2 i 3 wymagamy rozmiary z SIWZ, w pozycji 5 wkładł się błąd i wymagane rozmiary to S, M ,XL.

175. Dotyczy pakietu nr 62, poz. 1- Czy Zamawiający może określić ilości dla cewników ch6-10 oraz ch12-24 i wyrazi zgodę na podzielenie pozycji względem tych rozmiarów? Cewniki w rozmiarze ch6-10 są znacznie droższe od pozostałych i pozostawienie ich razem jest ekonomicznie nieuzasadnione.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Cewniki 6-10 będą stanowić około 1% w ogólnej ilości zamawianych cewników co nie powinno mieć zasadniczego wpływu na wycenę, dokładnej ilości poszczególnych rozmiarów nie jesteśmy w stanie określić.

176. Dotyczy SIWZ - Czy Zamawiający wymaga, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą wykorzystywane do udzielania świadczeń zdrowotnych dla ludzi, nie były przewożone z produktami niemedykami, w tym np. z oponami, żarówkami, substancjami żrącymi lub innymi, a zatem, że zachowane zostały wymogi: zabezpieczenia przed wzajemnym skażeniem produktów leczniczych oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

**Odpowiedź:** Wykonawca odpowiada za prawidłowy transport towaru.

177. Dotyczy SIWZ- Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga. Zgodnie z zapisami umowy § 5 ust. 1 „... Sprzedawca zobowiązuje się do złożenia towaru w miejsce wskazane przez pracownika apteki/ działu farmacji (w przypadku europalety do jej wniesienia i rozładowania).”

178. Dotyczy SIWZ- Czy Zamawiający wymaga, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należyte wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

179. Dotyczy SIWZ - W karcie charakterystyki produktu niebezpiecznego producent wskazuje, w jakich warunkach powinien być przewożony i magazynowany towar. W związku z powyższym czy Zamawiający wymaga, aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”?

**Odpowiedź:** Wykonawca odpowiada za prawidłowy transport towaru.

180. Dotyczy SIWZ- Czy Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu, czyli pojazdów wyposażonych w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia?

**Odpowiedź:** Wykonawca odpowiada za prawidłowy transport towaru. Zamawiający nie wymaga złożenia wykazu środków transportu.

181. Prosimy Zamawiającego w zadaniu nr 64 o dookreślenie przedmiotu zamówienia podając oczekiwane parametry klipsów hemostatycznych?

**Odpowiedź:** Klipsy hemostatyczne jednorazowego użytku z klipsem załadowanym do zestawu, szerokość rozwarcia ramion 11mm, z możliwością kilkukrotnego otwarcia i zamknięcia ramion klipsa przed całkowitym uwolnieniem.

182. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 65 zestawów do przezskórnej gastrostomii PEG 24Fr(8mm), w wersji typu „Pull”, wykonane z wysokiej jakości silikonu z możliwością usunięcia przez powłoki brzuszne (bez konieczności wykonywania endoskopii), zawierające dwie zewnętrzne nasadki: okrągłą i w kształcie półwalca, wyposażone w złącze „Y”, które pozwala na rozdzielenie portu do odżywiania i podawania leków, z klamrą typu „C” dającą możliwość sterowania przepływem wewnątrz drenu, zestaw zawiera: obłożenie z otworem, skalpel, igłę z mandrynem, nić trakcyjną, pętlę chwytłą do przeciągania przez kanał, dren z drutem do wprowadzania, przewodnik, gaziki (10x10 cm) – 4 szt, nożyczki, pean zakrzywiony, gaziki z otworem (5x5 cm) – 4 szt, opakowanie handlowe zawiera 2 sterylne zestawy? **Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale wymagamy również wersji PUSH jednocześnie doprecyzowując SIWZ: Zestawy do przezskórnej gastrostomii (PEG): śr. 24F (8mm), w wersji PULL i PUSH, wykonany z silikonu, dający możliwość usunięcia przez powłoki brzuszne (bez konieczności wykonania endoskopii).

183. Prosimy Zamawiającego w zadaniu nr 68 o dookreślenie przedmiotu zamówienia podając istotne parametry dotyczące drutu zamawianych pętli do polipektomii?

**Odpowiedź:** Pętla do polipektomii z możliwością cięcia na zimno i ciepło, owalne jednorazowego użytku, wykonane z plecionego drutu, miękkiego 0,41mm i o średniej sztywności 0,43mm (do wyboru), dł. robocza 240cm, śr. osłonki 2,4mm, śr. otwartej pętli 13mm.

184. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu nr 67 igieł endoskopowych o długości roboczej narzędzia 240cm, średnicy osłonki 2,3mm odpornej na zagięcia i załamania, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

185. Pytanie 1 - Dotyczy zapisów umowy § 2 ust. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „Jeżeli z przyczyn leżących po stronie Sprzedawcy nie będzie możliwa realizacja zamówienia, Zamawiający po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy dokona zakupu przedmiotu zamówienia od innego Dostawcy, powstałe różnice pokryje Sprzedawca.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

186. Pytanie 2- Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „Jeżeli Sprzedawca nie dostarczy towaru w terminie o którym mowa w § 5 ust. 1 Kupujący po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy ma prawo do ich zakupu we własnym zakresie i obciążenia Sprzedawcy różnicą między ceną zawartą w ofercie, a ceną zakupu.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

187. Pytanie 3 Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „W razie zwrotu towaru Sprzedawca jest zobowiązany do dostarczenia Kupującemu towaru odpowiedniej jakości nie później aniżeli w terminie 7 dni roboczych od upływu terminu, o którym mowa w § 7 ust. 1 licząc od dnia uznania reklamacji za zasadną.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

188. **Pytanie 4** - Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 1b Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „wad jakościowych w ciągu 14 dni, a w przypadku dostaw pilnych w ciągu 48h”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

189. Pytanie 5- Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „W przypadku uwzględnienia reklamacji Sprzedawca zobowiązany jest niezwłocznie dostarczyć Kupującemu towar odpowiedniej jakości nie później aniżeli w terminie 7 dni roboczych od upływu terminu, o którym mowa w ust. 1 w szczególności co do norm i terminów ważności.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

190. Pytanie 6 - Dotyczy zapisów umowy § 8- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu: „Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności (wymagalności) wskazanego na fakturze”.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

191. Pytanie 7 - Dotyczy zapisów umowy § 9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej z 0,5% na 0,1%.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

192. **Pytanie 8-** Dotyczy zapisów umowy § 11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „Sprzedawca nie może przenosić wierzytelności ani związanych z nią praw wynikających z niniejszej umowy na rzecz osób trzecich bez pisemnej, uprzedniej zgody Kupującego. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

193. Pytanie 9 - Dotyczy pakietu nr 64- Czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania samych klipsów (do klipsownicy wielorazowego użytku) czy jednorazowych zestawów z załadowanym klipssem?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje jednorazowego zestawu z załadowanym klipssem.

194. Pytanie 10- Dotyczy pakietu nr 66. Czy Zamawiający dopuści ligator wielopodwiązkowy do opaskowania żyłaków przełyku, 6-gumkowy, wstępnie złożony (nić przewleczona przez teflonowy

cewnik, nawinięta na szpulę), przedostatnia gumka odróżniająca się kolorem od pozostałych, część dystalna przezroczysta, potwierdzeniem zrzućcia gumki jest jedno słyszalne kliknięcie, rękojeść wyposażona w port Luer z kapturkiem, pasujące do endoskopów 9,5mm – 11,5mm, kompatybilny z posiadanymi przez Szpital endoskopami.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza ale wymaga również wersji 4 – pasmowej.

195. Pytanie 11- Dotyczy pakietu nr 66- Czy Zamawiający WYMAGA, aby zestaw wyposażony był w port do płukania?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

196. Pytanie 12- Dotyczy pakietu nr 68 - Czy Zamawiający dopuści pętle obrotowe, o śr. 10mm lub 15mm (prosimy o wskazanie) i dł. roboczej 230cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga tylko zgodnie z doprecyzowaniem SIWZ: Pętla do polipektomii z możliwością cięcia na zimno i ciepło, owalne jednorazowego użytku, wykonane z plecionego drutu, miękkiego 0,41mm i o średniej sztywności 0,43mm (do wyboru), dł. robocza 240cm, śr. osłonki 2,4mm, śr. otwartej pętli 13mm.

197. Pytanie 13- Dotyczy pakietu nr 68- Czy Zamawiający WYMAGA, aby pętla miała funkcję rotacji?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga niczego ponad doprecyzowane zapisy SIWZ.

198. Zadanie/ Pakiet 67 - Czy Zamawiający dopuści zaferowanie igieł o średnicy 2,4 mm do kanału endoskopu min. 2,8 mm, pozostałe parametry igieł zgodne z opisem.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

199. Zadanie/ Pakiet 68 - Czy Zamawiający dopuści zaferowanie pętli 10 mm, o średnicy 2,4 mm do kanału endoskopu min. 2,8 mm, pozostałe parametry pętli zgodne z opisem.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga tylko zgodnie z doprecyzowaniem SIWZ: Pętla do polipektomii z możliwością cięcia na zimno i ciepło, owalne jednorazowego użytku, wykonane z plecionego drutu, miękkiego 0,41mm i o średniej sztywności 0,43mm (do wyboru), dł. robocza 240cm, śr. osłonki 2,4mm, śr. otwartej pętli 13mm.

200. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie pętli 15 mm, o średnicy 2,4 mm do kanału endoskopu min. 2,8 mm, pozostałe parametry pętli zgodne z opisem.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga tylko zgodnie z doprecyzowaniem SIWZ: Pętla do polipektomii z możliwością cięcia na zimno i ciepło, owalne jednorazowego użytku, wykonane z plecionego drutu, miękkiego 0,41mm i o średniej sztywności 0,43mm (do wyboru), dł. robocza 240cm, śr. osłonki 2,4mm, śr. otwartej pętli 13mm.

201. Dot. zapisów SIWZ pkt. IV

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację zapisu: „Wykonawca zobowiązuje się do dostawy na koszt własny asortymentu będącego przedmiotem umowy partiami (...)” na zapis: „Wykonawca zobowiązuje się do dostawy na koszt własny asortymentu będącego przedmiotem umowy partiami (...) przy jednorazowym zamówieniu powyżej 150,00 zł netto”.

Oraz o modyfikację zapisu: „Koszt transportu przedmiotu zamówienia do Zamawiającego pokrywa Wykonawca” na zapis: „Koszt transportu przedmiotu zamówienia do Zamawiającego pokrywa Wykonawca przy jednorazowym zamówieniu powyżej 150,00 zł netto”.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

202. Dot. zapisów SIWZ IV, Umowa § 5 ust. 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wykreślenie zapisu: „telefonicznie”, przy opisie sposobu składania zamówień. W rozmowie telefonicznej trudno jest zweryfikować osobę dzwoniącą co do jej upoważnienia do składania zamówień w imieniu placówki. Pisemne złożenie zamówienia jest również dokumentem łatwiejszym do zweryfikowania w przypadku spraw spornych lub reklamacji.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

203. Dot. pakietu nr 37 poz. 30

Prosimy o dopuszczenie strzykawko-probówek do pseudotrombocytopenii zawierające jony magnezu jako antykoagulant.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

POWIATOWY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
W RYDUŁTOWACH I WODZISŁAWIU ŚL.  
Z SIEDZIBĄ W WODZISŁAWIU ŚLĄSKIM  
44-300 WODZISŁAW ŚL. UL. 26 MARCA 51  
TEL./FAX 32 45 91 837 i 838  
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA

---

204.37-system aspiracyjno-próżniowy - poz. 8 do 12: czy Zamawiający wydzieli te pozycje do osobnego pakietu gdyż pozycje te nie są elementami systemu zamkniętego a wydzielenie ich spowoduje, iż będziemy w stanie złożyć konkurencyjną ofertę?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

205. Poz. 11. czy Zamawiający dopuści „Nakłuwacz nożykowy neonatologiczny do pobierania krwi z pipety, szer.1,5mm, głęb. 1,0mm lub 1,5mm”?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Jednocześnie informujemy, że w związku z doprecyzowaniem opisu przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu nr 64,65,68 przesunięciu ulega termin składania ofert. Nowy termin składania ofert: 20 listopada 2015 r. godzina 10:00, otwarcie ofert 20 listopada 2015 r. godzina 10:15.

Z poważaniem

Dyrektor

mgr Bożena Capek