

Wodzisław Śląski 06.11.2017 r.

L.dz. TP /17

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu
„Dostawa sprzętu jednorazowego użytku”
nr sprawy 21/Zp/17

Dyrekcja Powiatowego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Rydułtowach i Wodzisławiu Śląskim informuje, że do ww. postępowania wpłynęły następujące pytania:

- 1) Pakiet 20, pozycja 1– Czy zamawiający dopuści elektrody EKG w rozmiarach o średnicy 30cm (żel stały), 50 cm(żel stały) oraz o średnicy w zakresie 50- 55 cm (żel ciekły).
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza: 30 cm- żel stały, 50-55 cm żel ciekły, Zamawiający wymaga 45 cm – żel stały
- 2) Pakiet 22, pozycja 1- Czy zamawiający dopuści butelkę do długotrwałego odsysania ran typu Redon 1x użyt. sterylna 200-250 ml w opakowaniu foliowym?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga opakowania papier-folia.
- 3) Pakiet 22, pozycja 4- Czy zamawiający dopuści cewnik do odsysania dróg oddechowy bez zmrożonej powierzchni?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.
- 4) Pakiet 22, pozycja 5- Czy zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos o dł. w zakresie 200-210 cm, sterylny, rozmiary dla niemowląt oraz dorosłych ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 5) Pakiet 22, pozycja 6 – Czy zamawiający dopuści cewnik do podania tlenu przez nos o dł. w zakresie 400-600 cm?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 6) Pakiet 22, pozycja 12 – Czy zamawiający dopuści dren Kehra ze znacznikiem RTG jałowy o długościach ramion 450x 180 mm?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale wymaga pozostałe rozmiary zgodnie z SIWZ.
- 7) Pakiet 22, pozycja 22- Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje, aby elementy pełniące funkcję ochronną pakietu ochrony biologicznej były zakwalifikowane jako środki ochrony indywidualnej?
Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje.

- 8) Pakiet 22, pozycja 22- Czy Zamawiający wymaga aby indywidualny pakiet ochrony biologicznej posiadał w zestawie maskę ochronną o właściwościach biobójczych zgodną z normą EN14683, która gwarantuje skuteczną ochronę dla personelu i określa standardy dla masek chirurgicznych oceniając m.in. skuteczność filtracji bakteryjnej (BFE) (%)?
Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.
- 9) Pakiet 22, pozycja 22- Czy zamawiający dopuści pakiet indywidualnej ochrony biologicznej o składzie: kombinezon, maska klasy FFP3, gogle, rękawice, pokrowiec na buty, worek na odpady rozm. M-XL?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 10) Pakiet 22, pozycja 23- Czy zamawiający dopuści patyczek do wymazów o dł. 150-170 mm z wacikiem sterylny pakowany pojedynczo?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 11) Pakiet 22, pozycja 30- Czy zamawiający dopuści przewód do ssaka, sterylny o rozmiarach 10 x 7,1 x 3000mm ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 12) Pakiet 23, pozycja 3- Czy zamawiający dopuści kaczki w dwóch typach osobno damskie i męskie?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 13) Pakiet 23, pozycja 10- Czy zamawiający wymaga masek głęboko zachodzących na podbródek (trójpanelowych), co pozwoli na lepsze dopasowanie podczas ich użytkowania?
Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.
- 14) Pakiet 23, pozycja 12 – Czy zamawiający dopuści matę antybakteryjną o rozmiarach 115 x 45 cm?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 15) Pakiet 23, pozycja 19 - Czy Zamawiający oczekuje opaski identyfikacyjnej do zgonów wyposażoną w wkładkę kartonową z nadrukowanym zakresem danych do uzupełnienia oraz etui na wkładkę kartonową, wykonanego z całkowicie przezroczystej folii z wycięciem do przełożenia opaski?
Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.
- 16) Pakiet 23, pozycja 20- Czy zamawiający dopuści pojemnik histopatologiczny 35 ml, zamiast 30 ml i 2300ml, zamiast 2000ml?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 17) Pakiet 23, pozycja 20- Czy zamawiający wymaga pojemników będących wyrobem medycznym ?
Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.
- 18) Pakiet 23, pozycja 30- Czy zamawiający dopuści stabilizator w formie miękkiej opaski z poliuretanu zapinaną na rzep z możliwością wielokrotnej regulacji długości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 19) Pakiet 23, pozycja 40- Czy Zamawiający wymaga aby worek na wymiociny, wyposażony był w plastikowy okrągły uchwyt posiadający specjalne otwory, dzięki którym możliwe jest zamknięcie worka umożliwiając tym samym wydostanie się treści i przykrego zapachu?
Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

- 20) Pakiet 23, pozycja 40- Czy Zamawiający oczekuje worka na wymiociny z wkładką żelującą jego zawartość, dla komfortu użytkownika?
Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.
- 21) Pakiet 23, pozycja 40- Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny z uchwytem w formie obręczy z wycięciami umożliwiającymi zamknięcie worka?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 22) Pakiet 23, pozycja 41- Czy zamawiający wymaga wzierników do otoskopu pakowanych kartonik w formie podajnika?
Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.
- 23) Pakiet 23, pozycja 42- Czy zamawiający dopuści zestaw do wlewów kontrastowych bez barytu?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 24) Pakiet 20, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści zaferowanie elektrody równoważnej do elektrody EK-S 30 PSG, spełniającej wszystkie wymagania SIWZ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 25) Pakiet 20, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści zaferowanie elektrody równoważnej do elektrody EK-S 45 PSG, posiadającej średnicę 48mm, spełniającej wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 26) Pakiet 20, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści zaferowanie, w miejsce elektrody EK-S 56 P, elektrody posiadającej średnicę 54mm z żeltem stałym, spełniającej wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 27) Pakiet 20, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści zaferowanie, w miejsce elektrody EK-S 56 P, elektrody posiadającej wymiary 36mm x 48mm z żeltem stałym, spełniającej wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 28) Pakiet 20, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści zaferowanie, w miejsce elektrody EK-S 56 P, elektrody posiadającej wymiary 42mm x 56mm z żeltem stałym, spełniającej wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 29) Pakiet 20, pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści zaferowanie papieru do KTG Corometrics o wymiarach 152x90x150, spełniającego pozostałe parametry SIWZ?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga kompatybilności z KTG Colometrics 4305.
- 30) Pakiet 20, pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści zaferowanie papieru do KTG Corometrics o wymiarach 150x90x160, spełniającego pozostałe parametry SIWZ?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga kompatybilności z KTG Colometrics 4305.
- 31) Pakiet 20, pozycja 13 Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający ma na myśli papier do aparatu KTG BISTOS BT 350, a jeśli tak to czy wymaga papieru oferowanego w bloczkach o wymiarach 152mm x 90 mm – w bloczku 150 szt. papieru?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga papieru do aparatu KTG Bistos BT 350 o podanych rozmiarach i dowolnej wielkości bloczku.
- 32) Pakiet 20, pozycja 19 Czy Zamawiający dopuści zaferowanie równoważnego papieru do defibrylatorów Lifepack 11 oraz Lifepack 12 o wymiarach 106,5x25?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.
- 33) Pytanie 1 dotyczy pakietu nr 20 pozycja 1- czy Zamawiający dopuści elektrody o wymiarach 45 mm x 31 mm, lub 51 mm x 36 mm zamiast 45 mm x 42 mm
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozmiar 45x 31 mm.
- 34) Pytanie 2: dotyczy pakietu 20 pozycja 1 – czy zamawiający dopuści elektrody o wymiarach 51 mm x 36 mm zamiast 55 mm x 35 mm
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 35) Pytanie 3 – dotyczy pakietu 20 pozycja 1 – czy zamawiający wymaga aby któreś elektrody były przeznaczone do holtera?

- Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.
- 36) Pytanie 4- dotyczy pakietu 20 pozycja 17 – czy papier ma być matowy czy połysk?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga papieru oryginalnego.
- 37) Pytanie 5 dotyczy pakietu 20 pozycja 1 – czy zamawiający wytrąci z pakietu pozycje 1 do osobnego pakietu, umożliwi to złożenie konkurencyjnej oferty.
Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela.
- 38) Pakiet 2 poz.1 -Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, spełniające normę 374-3 z wyłączeniem punktu 5.3.2?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 39) Pakiet 2 poz.1 Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne podwójnie pakowane, opakowanie zewnętrzne: papier powlekany folią?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.
- 40) Pakiet 9 poz.1-4 Czy Zamawiający dopuści strzykawki z nazwą własną i nazwą producenta podaną na opakowaniu jednostkowym?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.
- 41) Pakiet 13 poz.1 Czy Zamawiający dopuści przyrząd z filtrem cząsteczkowym 0,5 µm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.
- 42) Pakiet 13 poz.1 Czy Zamawiający dopuści przyrząd z filtrem powietrza 1,2 µm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.
- 43) Pakiet 20 poz.1 b Czy Zamawiający dopuści elektrody o średnicy 45x43mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 44) Pakiet 20 poz.1 c Czy Zamawiający dopuści elektrody o średnicy 51x36mm z żelem ciekłym, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 45) Pakiet 20 poz.5 Czy Zamawiający dopuści papier do KTG 112x100mmx100 bloczków z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 46) Pakiet 20 poz.8 Czy Zamawiający dopuści papier EEG 8-kanałowy 250x300x500 z nadrukiem z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 47) Pakiet 22 poz.1 Czy Zamawiający dopuści butelki w opakowaniu foliowym, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga opakowania folia-papier.
- 48) Pakiet 22 poz.12 Czy Zamawiający dopuści dreny Kera ze znacznikiem RTG o długości ramion 450x180mm?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 49) Pakiet 22 poz.13 Czy Zamawiający dopuści dreny do jamy otrzewnej silikonowe?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

50) Pakiet 22 poz.23 Czy Zamawiający dopuści patyczki do wymazów 150mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

51) Pakiet 22 poz.30 Czy Zamawiający dopuści przewód do ssaka sterylny 10,0x7,0x3000mm z dwoma konektorami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

53) Pakiet 23 poz. 5 Czy Zamawiający oczekuje kieliszków zarejestrowanych jako wyroby medyczne?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

54) Pakiet 23 poz.12 Czy Zamawiający dopuści maty antybakteryjne 115x45cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

55) Pakiet 23 poz.12 Czy Zamawiający dopuści maty antybakteryjne 115x60cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

57) Pakiet 23 poz.28 Czy Zamawiający dopuści pojemniki wciskane z łopatką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

58) Pakiet 23 poz. 42 W związku z zaprzestanie produkcji zestawów do wlewów kontrastowych z barytem, czy Zamawiający dopuści zestawy bez barytu lub w razie negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego zadania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

60) Pakiet 42 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści żel znieczulający w ampułkostrzykawkach o poj. 10ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

61) Pakiet 42 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 nie wymaga.

62) Pakiet 48 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści myjkę dla pacjenta w opakowaniu a'24szt z przeliczeniem podanych ilości do pełnego opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

63) PAKIET 25-venflony Pozycja 1 - szt 110000

Kaniula do wlewań dożylnych z portem iniekcyjnym i samodomykającym się zaworem portu górnego, z zastawką przeciwwypływową, widoczna w RTG, opakowanie typu Tyvec:

-18G 1,3x 45

-20G 1,1x 32-33

-22G 0,9x 25

-24G 0,7x 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniul ze standardowym, nie samodomykającym się zaworem portu górnego, co jest rozwiązaniem powszechnie stosowanym? Samodomykający się zawór portu górnego wskazuje tylko na jednego producenta i utrudnia uczciwą konkurencję.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

64) Pozycja 2 - szt 1000 - Kaniula do wlewań dożylna sterylna z zabezpieczeniem przed przypadkowym nakłuciem, opakowanie typu Tyvec rozmiar: 16,17,18,20,22G

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

65) DOTYCZY PAKIET 43 – smoczki i butelki jednorazowe i wielorazowe

Pozycja 1 – 6 Czy Zamawiający dopuści smoczki wykonane z termoplastycznego elastomeru (TPE)? Termoplastyczny elastomer spełnia wymogi europejskich oraz polskich przepisów dotyczących tworzywa sztucznego dla wyrobów przeznaczonych do kontaktu z żywnością. Jest materiałem całkowicie bezwonny i bez smaku. W przeciwieństwie do wyrobów z lateksu, które mogą pozostawiać charakterystyczny smak, oferowane smoczki są całkowicie bezzapachowe i bezsmakowe oraz nie posiadają właściwości uczulających. Dodatkowo są odporne na wysokie temperatury, w przeciwieństwie do lateksu, który pod wpływem nasłonecznienia niszczy. Chcemy zaznaczyć, iż proponowane smoczki są wyrobami medycznymi używanymi w wielu ważnych ośrodkach medycznych na terenie kraju oraz są oceniane jako produkty o wysokiej jakości, gwarantujące stosunkowo dużą oszczędność finansową w zakresie tego asortymentu. Natomiast obecne zapisy SIWZ dotyczące wymagań technicznych produktów utrudnią zachowanie uczciwej konkurencji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale wymaga w poz. 1 kompatybilności z butelkami RTF firmy Nutricia lub Nestle.

66) Pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści do oceny butelki o pojemności 130 ml, spełniające wszystkie pozostałe wymagania SIWZ? Niewielka różnica w pojemności butelki nie będzie miała wpływu na komfort użytkowania, natomiast zaproponowana butelka 130 ml jest o pojemności większej niż wymagana, czyli zaoferowana butelka jest o parametrach lepszych od wymaganych, ponieważ pojemność 80 – 100 ml została osiągnięta, a w razie potrzeby Zamawiającego może zostać rozszerzona aż do 130 ml. Dodatkowo dopuszczenie powyższych butelek spowoduje większą konkurencyjność i umożliwi Zamawiającemu bardziej racjonalne wydatkowanie środków budżetowych przy jednoczesnym zachowaniu najwyższej jakości wyrobu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

67) Pakiet 13, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do aspiracji z butelki z filtrem przeciwbakteryjny 0,1 µm, sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

68) Pakiet 13, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do aspiracji z butelki z filtrem przeciwbakteryjny 1,2 µm, sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

69) Pakiet 16, poz. 1 Czy Zamawiający dopuszcza także przyrząd posiadający ftalany?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga opakowania typu Tyvec.

71) Pakiet 25, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści kaniulę z samozamykającym się koreczkiem portu bocznego (tzw. Koreczek zabezpieczający przed samootwarciem się). Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

72) Pakiet 25, poz. 2 Czy Zamawiający oczekuje kaniuli z portem bocznym czy bez portu bocznego?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty na kaniulę z portem bocznym.

73) Pakiet 25, poz. 2 Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli w sztywnym opakowaniu typu papier klasy medycznej. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga opakowania typu Tyvec.

74) Pakiet 34, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści igły do pena tylko w rozmiarze 31G 0,25x4, 31G 0,25x6, 29G 0,33x 12, 30G 0,3 x 8. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

75) Pakiet 11 poz 8 Czy Zamawiający dopuści rurę karbowaną do cięcia co 15 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

76) Pytanie nr 1 zad.5 poz.1 - Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości złożenia oferty na wysokiej jakości jednorazowe metalowe łyżki do laryngoskopów światłowodowych kompatybilne z rękojeściami w standardzie "zielonego zamka" (ISO7376), wykonane z unikalnego stopu stali szlachetnej, przypominającego łyżki wielorazowego użycia, sztywne, odporne na załamania i skręcenia, doskonała transmisja i jasność światła gwarantuje optymalną wizualizację, pakowane są indywidualnie w opakowanie foliowe z nacięciem lub perforacją celem łatwego/szybkiego wyjęcia. Opakowanie kodowane kolorem charakterystycznym dla poszczególnych rozmiarów. Dostępne w rozmiarach Mac.0-4, Mill 00-4. Produkt czysty biologicznie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

77) Pytanie 2. Zad.7 poz . 6,7,14, 15 oraz 24 -Wnosimy o wyłączenie z pakietu 7 pozycji 6,7,14,15 oraz 24 i utworzenie z nich osobnych pakietów. Informujemy, że ujęcie tych pozycji w jednym pakiecie ogranicza dostęp oferentów mogących złożyć ważne oferty, przez co podraża możliwość zakupu wyspecyfikowanego asortymentu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji.

78) Pytanie nr 3 zad.7 poz.6 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości składania ofert na wysokiej jakości filtry o wyłącznym typie filtracji hydrofobowej mechanicznej z potwierdzoną certyfikatem skutecznością klasy HEPA 13; o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , przeciwwirusowej 99,99999% , przeciwpłatkowej 99,9999%; o wadze 37 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej 74,5 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 37.1; 500ml: 33.8; 750ml: 31.5; 1000ml: 28.5; 1200ml: 26.2; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 6.87; 500ml: 10.18; 750ml: 12.47; 1000ml: 15.50; 1200ml: 17.82; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartością minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem żółtym , o objętości oddechowej Vt - 300 - 1200 ml; posiadający opór przepływu przy 60 l/min.2.8 cm H₂O: filtr walidowany do prątków gruźlicy , HIV i wzv C; wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 22/15, pakowany po 25 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

79) Pytanie nr.4 zad.7 poz.7 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości składania ofert na wysokiej jakości ,sterylny wymiennik ciepła i wilgoci przeznaczony do stosowania u pacjentów z tracheostomią oddychających spontanicznie; posiadający port do odsysania oraz samozamykającą czteroczęściową zastawką; posiadający port do tlenu o stożkowym kształcie; o przestrzeni martwej 10 ml; o poziomie nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 32.89; 500ml: 32.42; 750ml: 32.09; 1000ml: 31.16; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 11.10; 500ml: 11.57; 750ml: 11.90; 1000ml: 12.83 ; oraz objętości oddechowej Vt - 250 - 1000 ml; i oporem przepływu przy 30 l/min. 0,25 cm H₂O: Biologiczne czyste.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

80) Pytanie 5.zad.7 poz.24- Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości składania ofert na nawilżacze rezerwuarowe wstępnie napełnione, składające się z łatwego w użyciu adaptera oraz zbiornika z wodą sterylną. Adapter nawilżacza zawiera alarm dźwiękowy, który informuje personel medyczny o ograniczeniu przepływu lub okluzji nawilżacza albo drenu tlenowego. Zbiornik posiadają wbudowany port do połączenia z drenem tlenowym, o konstrukcji ułatwiającej otwarcie portu. Pojemność 650 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

81) Pytanie nr.6 zad.22 poz.37.38 oraz 39- Wnosimy o wyłączenie z pakietu 22 pozycji 37,38 oraz 39 i utworzenie z nich osobnych pakietów. Informujemy, że ujęcie tych pozycji w jednym pakiecie ogranicza dostęp oferentów mogących złożyć ważne oferty, przez co podraża możliwość zakupu wyspecyfikowanego asortymentu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji.

82) Czy Zamawiający w Zadaniu nr 21 – klipsy do laparoskopii dopuści:

W pozycji 1 klips Horizon w wymaganym rozmiarze Medium/Large wraz z użyczoną nieodpłatnie na czas umowy oryginalną klipsownicą laparoskopową Horizon.

Prosimy również o doprecyzowanie, czy Zamawiający w pozycji 1 miał na myśli klipsy Medium Large czy Large?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, wymagamy klipsów średnich i dużych (Medium i Large).

83) Czy Zamawiający dopuści dostarczanie faktury za zakupiony asortyment wyłącznie na adres poczty elektronicznej w formie pliku PDF?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

84) Pakiet 5 - 1. Prosimy o dopuszczenie plastikowych, jednorazowych łyżek światłowodowych do laryngoskopu wg opisu: łyżki kompatybilne z zielonymi rękojeściami światłowodowymi ISO 7376-3, wykonane z ABS o wysokiej wytrzymałości, zatrzask gwarantujący stabilne mocowanie dedykowane do pracy w środowisku MRI bez elementów metalowych, pakowane pojedynczo; rozmiary 2,3,4 (Macintosh), 0,1 (Miller)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

85) Pakiet 11 pozycja 2 -1. Prosimy o dopuszczenie filtra oddechowego antybakteryjno-wirusowego, elektrostatycznego, mikrobiologicznie czysty, skuteczność filtracji min.99,9%, waga 19g, przestrzeń martwa 34ml, opory przepływu 0,8 cm H₂O przy 30 l/min, 1,7. cm H₂O przy 60l/min z portem luer lock, minimalna objętość oddechowa 100ml, złącza 22F-22M/15F.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy o dopuszczenie filtra oddechowego elektrostatycznego z wymiennikiem ciepła i wilgoci wg następującego opisu: skuteczność filtracji bakteryjno/wirusowej >99,99%, zwrot wilgoci 30mg H₂O/l; maksymalny opór przy 30 l/min. 2,1 cmH₂O; przestrzeń martwa 28ml; waga 20g, minimalna objętość oddechowa >90ml, port do kapnografii, złącza proste 22F/15M- 22M/15F, sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

86) Pakiet 11 pozycja 3

1. Prosimy o dopuszczenie filtra oddechowego elektrostatycznego z wymiennikiem ciepła i wilgoci wg następującego opisu: mikrobiologicznie czysty, skuteczność filtracji bakteryjno/wirusowej >99,99%, zwrot wilgoci przy VT 25ml 27mg H₂O/l; maksymalny opór przy 11 l/min. 1,0 cmH₂O; przestrzeń martwa 11ml; waga 12g, minimalna objętość oddechowa 25ml, port do kapnografii, złącza proste 15M/15F.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

87) Pakiet 11 pozycja 7

1. Prosimy o dopuszczenie obwodu oddechowego do respiratora wg opisu: 1 rura gładka wewnętrznie z PCV, o dł.160 cm, z bardzo miękką końcówką 22Flex, bez pułapki wodnej, zastawka wydechowa, 2 dreny bąbelkowe: jeden do pomiaru ciśnienia i jeden do sterowania zastawką, bez przedłużacza z łącznikiem podwójnie obrotowym, mikrobiologicznie czysty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

88) Pakiet 35 pozycja 1

1. Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z zaworem bezpieczeństwa dla dorosłych (tlenoterapia bierna), przezroczystą, z podwójnym podbródkiem umożliwiającym opcjonalne zastosowanie u bardzo dużego i bardzo małego dorosłego pacjenta, z elastomerowym zagiętym mankietem uszczelniającym (wykonanym z polipropylenu), bez zacisków na nos i innych metalowych elementów wykluczających pracę w środowisku MRI, przezroczysta nasada nosa uszczelniona z mankietem zapobiegającym przedostawaniu się tlenu do oczu pacjenta, w komplecie dren o przekroju gwiazdkowym o długości 210cm, produkt mikrobiologicznie czysty, pakowany folia-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

89) Pakiet 35 pozycja 2

1. Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z rezerwuarem dla dorosłych (tlenoterapia bierna), przezroczystą, z podwójnym podbródkiem umożliwiającym opcjonalne zastosowanie u bardzo dużego i bardzo małego dorosłego pacjenta, z elastomerowym zagiętym mankietem uszczelniającym (wykonanym z polipropylenu), bez zacisków na nos i innych metalowych elementów wykluczających pracę w środowisku MRI, przezroczysta nasada nosa uszczelniona z mankietem zapobiegającym przedostawaniu się tlenu do oczu pacjenta, w komplecie dren o przekroju gwiazdkowym o długości 210cm, produkt mikrobiologicznie czysty, pakowany folia-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

90) Pakiet 35 pozycja 3

1. Prosimy o dopuszczenie maski anestetycznej z nienadmuchiwanym mankietem, jednorazowej, pozbawionej PVC (nie zawierającej szkodliwych ftalanów). Maskę wykonaną z dwóch różnych typów materiału. Odpowiednio sztywna kopuła posiada krystalicznie przezroczystą formę, która zapewnia doskonałą widoczność twarzy pacjenta. Kołnierz wykonany z termoplastycznego elastomeru, który zapewnia unikalny poziom elastyczności i komfortu. Wielkość maski kodowana kolorem kołnierza. Pakowana pojedynczo z numerem serii i datą ważności na produkcie. Maskę mikrobiologicznie czystą, dostępną w sześciu rozmiarach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

91) Pakiet 35 pozycja 4

1. Prosimy o dopuszczenie zestawu jednorazowego użytku do nebulizacji z maską dla dorosłych pozbawioną ftalanów, z elastomerowym mankietem dopasowującym się do różnych wielkości twarzy, nebulizator do podawania leku, ze stabilną podstawką dyfuzora, pojemność nebulizatora 10 ml, skalowany co 2 ml, wielkość nebulizowanych cząstek 2-5 mikronów; zestaw z drenem tlenowym o przekroju gwiazdkowym o dł. 2,1m.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale wymaga rozmiarów zgodnych z SIWZ.

92) Pakiet 35 pozycja 5

1. Prosimy o dopuszczenie zestawu jednorazowego użytku do nebulizacji: z ustnikiem, łącznikiem T, nebulizatorem do podawania leku, ze stabilną podstawką dyfuzora - pojemność nebulizatora 10ml, skalowany co 2ml, wielkość nebulizowanych cząstek 2-5 mikronów oraz drenem o długości 2,1 m, o przekroju gwiazdkowym.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

93) Dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ – istotne postanowienia umowy §2 ust. 1

Prosimy o dodanie następującego zastrzeżenia: „Zmniejszenie wartości przedmiotu umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20 % wartości umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

94) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z Formularza Oferty pakietów które nie dotyczą Wykonawcy? Pozytywna odpowiedź ułatwi sporządzenie oferty i znacznie ograniczy jej objętość.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. W formularzu oferty znajduje się zapis „**Uwaga: można zmodyfikować formularz, wypełnić tylko Zadanie na które składa się ofertę i usunąć puste wiersze.**”

95) Zwracamy się z prośbą o zmianę wysokości kar umownych w § 9 Istotnych postanowień umowy na 0,2% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

96) 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.

97) Dotyczy Pakietu 31 - Czy zamawiający dopuści w:

- w punkcie 1, stapler okrężny jednorazowy wyginany, z łamaną główką po oddaniu strzału, o średnicy 21mm, 25mm, 29mm, 31mm, 33mm, z automatyczną regulacją docisku zszywek; zszywki wykonane z drutu obustronnie spłaszczonego na całej długości dla uzyskania pewnego zamknięcia na zmienionej chorobowo tkance; zszywka o wys. 5 mm przed zamknięciem; stapler o długości 44,5cm,
- w punkcie 2, 3, 4, 5 i 6 ze zszywką do tkanki cienkiej o wysokości 3,85mm przed zamknięciem, 1,5mm po zamknięciu?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

98) Dotyczy Pakietu 57 - Czy zamawiający dopuści siatki wykonane z polipropylenu monofilamentowego powleczonego wchłaniającym związkami kwasu poliglikolowego i kaprolactonu (PGACL)?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

99) Czy Zamawiający w pakiecie 58 dopuści materiał hemostatyczny o pH 2,2-4,5 pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

100) W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

101) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 8 ust. 1 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

102) W związku z zapisem § 8 ust. 1 projektu umowy, wnosimy o przekazanie informacji na temat stanu majątkowego szpitala, albowiem na dzień dzisiejszy Wykonawca takiej wiedzy nie posiada. Prosimy o przekazanie bilansu i rachunku wyników Zamawiającego za 2015 r oraz oświadczenie jeśli stan finansowy Zamawiającego pogorszył się w stosunku do bilansu za ubiegły rok.

Odpowiedź: W załączeniu bilans i rachunek za 2016 r.

103) Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9:

W razie niedotrzymania terminów dostawy określonych w § 5, § 6 ust. 4, § 7 ust. 4 Sprzedawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,5% wartości **brutto** niezrealizowanej części zamówienia, za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie dostarczonego w terminie towaru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

104) Czy zamawiający dopuści do oceny żel znieczulający zawierający w swoim składzie chlorheksydynę, spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

105) Czy zamawiający wymaga aby na aplikatorze były zawarte dane dotyczące produktu oraz jego skład?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pakiet nr 2

106) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy rękawice winne spełniać wymagania normy EN 374-1 (z wyłączeniem punktu 5.3.2),2,3 tj. w zakresie będącym podstawą do uzyskania certyfikatu CE?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

107) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy rękawice mają spełniać wymagania norm jakościowych dla procesu wytwarzania tj. ISO 14001:2004 potwierdzający wdrożenie w miejscu produkcji systemu zarządzania środowiskowego oraz OHSAS 18001:2007 potwierdzający wdrożenie w miejscu produkcji systemu bezpieczeństwa i higieny pracy, potwierdzone stosownym certyfikatem jednostki notyfikowanej załączonym do oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

108) Z uwagi na fakt, że poziom protein w rękawicach chirurgicznych jest niezwykle istotny ze względu na bezpośredni wpływ na poziom reakcji alergicznych wśród personelu prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga zawartości protein $\leq 10\mu\text{g/g}$ rękawicy potwierdzonego badaniami niezależnego laboratorium od producenta z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zawartości protein $\leq 10\mu\text{g/g}$.

109) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy poprzez zapis „opakowanie zewnętrzne foliowe”, Zamawiający oczekuje rękawic pakowanych w zewnętrzne opakowanie foliowe podciśnieniowo pozbawione powietrza oraz wewnętrzną kopertę papierową? Rozwiązanie tego typu pozwala na natychmiastową identyfikację wszelkich mikrouszkodzeń opakowania i skutecznie wyklucza ryzyko użycia rozjałowionej rękawicy.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga opakowania foliowego podciśnieniowego.

110) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu ograniczenia kosztów utylizacji oraz organizacji powierzchni magazynowej oczekuje aby rękawice były pakowane parami w szczelne blistry o wymiarach boku nie większych niż 17 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pakiet nr 3, poz. 1, 2

111) Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, czy Zamawiający w celu zagwarantowania wysokiej jakości oferowanych rękawiczek oraz ich zgodności z normami będzie wymagał, aby rękawice niesterylne posiadały certyfikat wydany przez europejską jednostkę niezależną tj. jednostkę notyfikowaną potwierdzającą zgodność z normą EN 455-1,2,3 i w związku z tym będzie wymagała załączenia do oferty certyfikatu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pakiet nr 3, poz. 1

112) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy rękawice mają spełniać wymagania norm jakościowych dla procesu wytwarzania tj. ISO 14001:2004 potwierdzający wdrożenie w miejscu produkcji systemu zarządzania środowiskowego oraz OHSAS 18001:2007 potwierdzający wdrożenie w miejscu produkcji systemu bezpieczeństwa i higieny pracy, potwierdzone stosownym certyfikatem jednostki notyfikowanej załączonym do oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

113) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje rękawic odpornych przez co najmniej 30 min na przenikanie min. 12 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Mitomycyny C, Metotrexatu, Melphalanu potwierdzone raportami z wynikami badań?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

114) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje rękawic przebadanych na co najmniej 2 alkohole stosowane powszechnie w środkach dezynfekcyjnych – etanol i izopropanol, z fabrycznym oznakowaniem stężenia i czasów przenikania na opakowaniu jednostkowym, tak jak dotychczas stosowane?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pakiet nr 5, poz. 1

115) 1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy światłowód ma być nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

116) 2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy bezpośrednio na łożycie ma się znajdować oznaczenie CE, symbol „jednorazowego użycia” oraz oznaczenie typu łożki i rozmiaru – wszystkie umieszczone po przeciwnej stronie wyprowadzenia światłowodu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pakiet nr 7, poz. 11, 12, 13

117) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łączników mikrobiologicznie czystych, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 7, poz. 23

118) Prosimy o dopuszczenie ostrzy o szerokości brzegu tnącego 31,5mm oraz wysokości strzyżenia 0,21mm jak dotychczas stosowane.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 9, poz. 1-4

119) 1/ Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy strzykawki mają posiadać skalę oryginalnie nadrukowaną na cylindrze odpowiadającą pojemności nominalnej strzykawki -bez rozszerzenia- tj dla strzykawek o poj. 2ml – do 2ml, dla strzykawek o poj.5ml – do 5ml, dla strzykawek o poj.10ml – do 10ml, dla strzykawek o poj.20ml – do 20ml, tak jak obecnie stosowane?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki z rozszerzeniem i bez rozszerzenia.

120) 2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w celu zapewnienia gładkości przesuwu tłoka, jego stabilności oraz zapewnieniu pewnego chwytu zwężenie tłoka strzykawki ma być nie większe niż 25%-30% całej długości tłoka?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pakiet nr 13, poz. 1

121) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje aby przyrząd do aspiracji posiadał filtr 0,2 mikrona, który zapewnia najwyższy poziom filtracji i ochrony zawartości fiołki, tak jak obecnie stosowany?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga filtra min. 0,2 mikrona.

Pakiet nr 17, poz. 1

122) Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki Foleya 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.

Pakiet 35, poz. 1 i 2

123) 1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy dren tlenowy ma posiadać łącznik uniwersalny do podłączenia zarówno aparatury wymagającej łącznika standardowego oraz aparatury wymagającej łącznika gwintowanego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

124) 2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy dren tlenowy ma posiadać przekrój gwiazdkowy, zapewniający stały dopływ tlenu podczas pracy, nawet podczas zagięcia drenu. \

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

125) 3/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy maski tlenowe mają nie zawiera lateksu, ftalanów, DEHP oraz bisfenolu (BPA).

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pakiet 35, poz. 3

126) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy maski anestetyczne mają być pozbawione DEHP?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pakiet 35, poz. 1, 2, 4

127) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek tlenowych w uniwersalnym powszechnie stosowanym rozmiarze dla dorosłych (obejmującym zakres rozmiaru L i XL) oraz dla dzieci (obejmującym zakres rozmiaru S i M)

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

Pakiet nr 42

128) 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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

129) 2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny które są substancjami wnikającymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutageny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

130) **Dot. Pakietu nr 2, poz. 1** Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o AQL 1,5?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

131) **Dot. Pakietu nr 2, poz. 1** Czy Zamawiający odstąpi od wymogu normy EN 388?

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu ww. normy.

132) **Dot. Pakietu nr 46, poz. 2** Czy Zamawiający dopuści nożyczki o długości 17 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

133) **Dot. Pakietu nr 46, poz. 3** Czy Zamawiający dopuści nożyczki o długości 15 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

134) **Dot. Pakietu nr 46, poz. 6** Czy Zamawiający dopuści imadło o długości 13 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

135) **Dot. Pakietu nr 46, poz. 6** Czy Zamawiający dopuści imadło o długości 15 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

136) **Dot. Pakietu nr 46, poz. 7** Czy Zamawiający dopuści pesetę o długości 15 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

137) **Dot. Pakietu nr 57**, Czy Zamawiający dopuści nieresorbowalną siatkę chirurgiczną, wytwarzaną techniką dziewiarską z monofilamentowej przędzy polipropylenowej o masie powierzchniowej 60-85g/m², o grubości siatki 0,47 mm, o grubości nitki 0,16 mm i porowatości 65 %?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem okresu wchłaniania zgodnego z SIWZ.

138) **Dot. Pakietu nr 57, poz. 3** Czy Zamawiający dopuści siatkę o rozmiarze 16x10cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania do projektu umowy:

139) Czy za dni robocze Zamawiający uważa dni od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Tak, dni robocze to dni od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.

140) Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

141) Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

142) Dotyczy Zadania nr 54 - Czy Zamawiający wymaga obwodu rozciągalnego (karbowanego wewnątrz) czy obwodu nierozciągalnego (wewnętrznie gładkiego)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga obwodu karbowanego z zewnątrz, wewnętrznie gładki.

143) Dotyczy Zadania nr 11 poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści filtr pediatryczny dla objętości oddechowej 75-1200 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

144) Dotyczy Zadania nr 11 poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści filtr neonatologiczny dla objętości oddechowej powyżej 25 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

145) Dotyczy Zadania nr 11 poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści obwód o długości 180 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

146) Dotyczy Zadania nr 11 poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści obwód z portem kapno na lince typu Luer?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

147) Dotyczy Zadania nr 11 poz. 6 - Czy Zamawiający dopuści obwód o długości Ramon 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymagamy minimum 160 cm.

148) **Dotyczy części 13.** Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia jednorazowego użytku do wielokrotnego pobierania/dostrzykiwania płynu/leku z/do opakowania Extra Spike Plus KabiPac, który nie posiada zastawki zwrotnej, ale posiada dwa filtry: filtr odpowietrzający, czyli bakteryjny o wielkości porów 3 µm o bardzo wysokiej skuteczności bakteriologicznej wynoszącej > 99,999% (skuteczność bakteryjna testowana w warunkach 24 cm/sek., 96% RH, 20°C, na urządzeniu aerozolowym Hendersona, przy wykorzystaniu Bacillus subtilis) oraz co bardzo istotne filtr cząsteczkowy o wielkości porów 5 µm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

149) Dotyczy § 5 punkt 2 umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o obowiązku potwierdzania faxem lub drogą mailową zamówień składanych telefonicznie? Wprowadzenie zapisu pozwoliłoby uniknąć nieporozumień co do ilości lub asortymentu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

150) 07- specjalistyka II

Poz. 21, 22, 23 - Prosimy o wydzielenie pozycji 21, 22, 23 do osobnej części, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

151) Poz. 23 - Prosimy o dopuszczenie ostrzy jednorazowych standardowych do strzygarek z poz.19, wysokość strzyżenia nie większa niż 0,9mm, szerokość strzyżenia co najmniej 31,3mm, pakowane indywidualnie w blister.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytania dotyczą pakietu 08-specjalistyka III

- 152) Czy Zamawiający w **pozycji 1** dopuści dotychczas stosowane przez Zamawiającego cewniki do opłucnej z trokarem tęym z oznaczeniem rozmiaru na drenie i płaskim uchwycie trokara, z podziałką co 2cm oraz zabezpieczeniem opakowania przed przekłuciem, rozmiar 24F?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 153) Czy Zamawiający w **pozycji 3** dopuści przewodnice do trudnych intubacji, wielorazową, z wygiętym końcem, elastyczna, wykonana z plecionki pokrytej tworzywem bez zawartości PCW, ze znacznikami co 10cm w rozmiarze 15CH/60cm?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 154) Czy Zamawiający 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.
- 155) Czy Zamawiający 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.
- 156) Czy Zamawiający w **pozycji 8** dopuści rurkę tracheostomijna wykonaną z termoplastycznego PCW, z mankiem 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.
- 157) Czy Zamawiający w **pozycji 12** w związku ze zmianą w produkcji wprowadzoną przez producenta dopuści zestaw dwukomorowy jednorazowy sterylny do drenażu opłucnej z możliwością podłączenia przenośnej próżni, o pojemności 2200ml?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
- 158) **Pytanie 1 do pakietu Nr 40-akcesoria do wspomagania 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.
Końcówka donosowa łącząca generator z noworodkiem, 3 szt. w komplecie w różnych rozmiarach.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

159) **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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

160) **Pytanie nr 1 pakiet 35**

Poz.3 - prosimy o dopuszczenie zaoferowania masek anestetycznych w rozmiarach 1,2,2,4,5,6. Pozostałe parametry jak w SIWZ. Umożliwi to złożenie korzystnej, konkurencyjnej oferty.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

161) **Pytanie nr 2 pakiet 49**

Poz.1 - prosimy o dopuszczenie zaoferowania pojemnika o pojemności 3,5 - 4,0L.

Taki pojemnik jest funkcjonalnie tożsamy z opisanym w SIWZ 2,5-3,5 l, pozwala do gromadzenia nieco większej ilości odpadów, co w prosty sposób przekłada się na oszczędność.

W razie odmowy, żądamy merytorycznego uzasadnienia, ze wskazaniem argumentów przemawiających nie dopuszczeniem pojemnika o pojemności 3,5-4,0 L.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

162) Pakiet nr 10: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie strzykawk nie wymienionych na liście dopuszczeń przez producenta pomp firmę Ascor, których kompatybilność z pompami infuzyjnymi wskazanymi w formularzu asortymentowo – cenowym (zał. nr 1) zostanie potwierdzona poprzez złożenie oświadczenia producenta oferowanych strzykawk?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

163) Pakiet nr 16: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 1 przyrządu do przetaczania płynów z łącznikiem luer – lock.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

164) **Pakiet nr 34, poz. 5:** Czy Zamawiający dopuści poniższe rozmiary igieł do pena: 31G 0,25x6mm, 31G 0,25x8mm, 30G 0,30x8mm, 29G 0,33x12mm, 29G 0,33x12,7mm, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

165) Czy Zamawiający w pakiecie nr 58 ma na myśli oksydowaną regenerowaną celulozę?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.

166) Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępow naczyniowych 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: Zamawiający oczekuje samych portów bez przedłużaczy.

167) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany podwójnie sterylnie (czerwony i niebieski) papier-folia z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje samych portów bez przedłużaczy.

168) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 28 do osobnego pakietu? Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

169) Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 23 poz. 4 wycenę kieliszków za opakowanie a,75 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 4000 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

170) Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu 23 poz. 17-18 (opaski identyfikacyjne) i utworzy z nich odrębny Pakiet co zwiększy konkurencyjność?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

171) Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu 23 poz. 37-41 i utworzy z nich odrębny Pakiet co zwiększy konkurencyjność?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

172) Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu 22 poz. 44-49 i utworzy z nich odrębny Pakiet co zwiększy konkurencyjność?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

173) Czy Zamawiający pozwoli w Pakiecie 22 poz. 44 na wycenę za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczaniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

174) Dot. zapisów SIWZ rozdz. II pkt. 1.2.3

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację zapisu: „Wykonawca poniesie (...) koszty transportu (...)” na zapis: „Wykonawca poniesie (...) koszty transportu (...) przy jednorazowym zamówieniu powyżej 150,00 zł netto”. Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

175) Dot. zapisów SIWZ rozdz. II pkt. 1.2.2 oraz Umowy § 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 wykreśla zapis o zamawianiu telefonicznym.

176) Dot. pakietu nr 37 poz. 30

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

177) **Pakiet 1 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie bezpudrowych rękawic chirurgicznych bezlateksowych wykonanych z polichloroprenu z powłoką polimerową. Mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, szczelne opakowanie podwójne : wewnętrzne papierowe zewnętrzne foliowe z efektem bezpyłowego otwierania, przebadane na przenikalność wirusów zgodnie z ASTM F1671.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

178) **Pakiet 20 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do

czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

179) **Pakiet 20 poz. 19**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji papieru o rozmiarze 107mm x 23m.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

180) **Projekt umowy- §2 ust 1**

Prosimy o określenie minimalnego zakresu zamówienia, to znaczy takiego, do realizacji którego Zamawiający będzie zobowiązany, np. w procencie wartości pełnego zakresu zamówienia.

Niedopuszczalnym jest opisywanie zamówienia bez wskazania tej jego części, której realizacja będzie pewna, a nie opcjonalna. Takie stanowisko znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. akt KIO/UZP 22/07, KIO/UZP 1447/10, KIO/UZP 2376/10) oraz jest zgodne ze stanowiskiem Urzędu Zamówień Publicznych (Opinia prawna: "Prawo opcji" w ustawie Prawo zamówień publicznych - Informator Urzędu zamówień publicznych Nr 4/2011, str. 16-19 - dostępny do pobrania w wersji elektronicznej na stronie UZP).

Odpowiedź: Zamawiający nie jest w stanie określić minimalnego zakresu zamówienia gdyż jest to zależne od aktualnego zapotrzebowania poszczególnych oddziałów.

181) **Projekt umowy- §2 ust 3**

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy par. 2 ust. 3. Proponowany zapis umowy jest obejściem art. 144 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych zakazującego jakichkolwiek zmian umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy. Niedopuszczalne jest wymaganie od Wykonawcy, aby był przygotowany na zmianę ilości poszczególnych pozycji towaru, czyli przedmiotu zamówienia (a tym samym zmianę umowy), w sposób zależny jedynie od woli Zamawiającego. SIWZ zawiera bowiem, stosownie do art. 36 ust. 1 pkt 3 ustawy pzp opis przedmiotu zamówienia, stanowiącego integralną część umowy o zamówienie, i wykonawca składa ofertę, która jest związana, tylko w zakresie tak opisanego przedmiotu. Tylko w ten sposób wykonawca, znając przedmiot zamówienia, tj. poszczególne pozycje towaru i ich ilość, może prawidłowo przygotować i skalkulować ofertę. Zamawiający oczekując od wykonawcy pełnej gotowości na zmianę przedmiotu zamówienia, tj. ilości poszczególnych pozycji towaru, według własnego uznania, samowolnie ingeruje w treść umowy (zmienia jej przedmiot), co jest niedopuszczalne w świetle art. 144 pzp.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy w ww. zakresie.

182) **Projekt umowy- §5 ust 2**

Zwracamy się z prośbą o wskazanie częstotliwości składanych zamówień.

Odpowiedź: Zamawiający nie jest w stanie określić częstotliwości zamówień gdyż zależy to od aktualnego zapotrzebowania.

183) **Poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie jednorazowych staplerów z łamaną główką, regulacją docisku, o średnicy 21mm, 26mm, 29mm, 32mm, 34mm. Zszywki tytanowe obłe, o wysokości otwartej zszywki 4,5mm dla rozmiarów 21-26; 4,8mm dla rozmiaru 29; 5,0mm dla rozmiaru 32-34.**

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

184) **Poz.1-6 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie staplerów i ładunków ze zszywkami obłymi.**

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

185) **Pakiet nr 7, pozycja 28, 29, 30 - Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu nr 7 pozycji nr 28, 29, 30 i utworzenie dodatkowego pakietu składającego się z tych trzech pozycji.**

Rozwiązanie takie pozwoli na złożenie ofert większej ilości wykonawców oraz uzyskanie przez Zamawiającego oferty korzystniejszej cenowo.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

186) **Pakiet nr 25, pozycja 2 - Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w celu maksymalizacji bezpieczeństwa pacjentów oraz personelu medycznego wymaga, aby kaniule dożylnie bezpieczne w pozycji nr 2 posiadały automatyczne zabezpieczenie przed przypadkowym zakłuciem, o**

konstrukcji która w całości zakrywa światło igły, nie pozostawiając wolnych przestrzeni oraz szczelin. Rozwiązanie takie niweluje ryzyko rozprysku i zachlapania krwią po wykonaniu kaniulacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

- 187) **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 wewnątrz 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 wymaga opakowanie zewnętrzne foliowe.

- 188) **Pytanie 2**

Zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem czy w części nr 2 w pozycji nr 1 dopuści rękawice chirurgiczne sterylne lateksowe, polimerowane, bezpydrowe, AQL max.1,0, zgodna z normami ASTM F1671, EN455, EN374, EN420, mankiet rolowany, podwójnie pakowana, opakowanie zewnętrzne foliowe, rozm. od 6,0 do 9,0 i odstąpi od wymogu zgodności z normą EN 388.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- 189) 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 wklejek/metryczek (tracking labels) do wklejania do historii choroby pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

- 191) Czy Zamawiający w Pakiecie nr 30 poz.1 i 3 wymaga, żeby jednorazowe wkłady workowe 1000ml o spłaszczonym kształcie były kompatybilne z pojemnikami wielorazowymi 1000ml o spłaszczonym kształcie oraz jednorazowe wkłady workowe 2000ml o kształcie okrągłym były kompatybilne z pojemnikami wielorazowymi 2000ml o kształcie okrągłym?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

- 192) Czy Zamawiający w Pakiecie nr 30 poz.4 oczekuje drenu łączącego tradycyjnego z zakończeniami żeńskimi typu lejek/lejek czy drenu łączącego do przerywanego odsysania z jednej strony łącznik żeński a z drugiej łącznik do cewnika z funkcją przerywanego odsysania?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje drenu tradycyjnego.

- 193) 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?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

- 194) Czy Zamawiający wyłączy z Pakietu nr 31-staplery jednorazowe, poz.2-6 w odrębny Pakiet np. 31b i dopuści staplery liniowe automatyczne j. uz.i ładunki do nich 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.

- 195) Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 52-wkład do ssaka Ogarit (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 oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

196) Dot. §7 ust. 1 a) i b) wzoru umowy

Prosimy o wydłużenie terminu uzupełnienia braków ilościowych z 48 godzin na 3 dni robocze oraz dostaw pilnych w terminie 2 dni roboczych. Sprzęt będziemy dostarczać jak najszybciej i może to nastąpić nawet w terminie krótszym niż powyższy, niemniej jednak rzeczywiste warunki to: odbiór przesyłki z magazynów i wysyłka. Nieuzasadnionym byłoby obciążać Wykonawcę wysokimi karami w przypadku np. gdy zgłoszenie reklamacji wpłynie w piątek późnym popołudniem lub np. jeśli ze względu na tzw” siły wyższe” wystąpi brak prądu czy też awaria samochodu i niemożliwe będzie utrzymanie wymaganego (tak krótkiego) terminu.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia termin uzupełnienia braków ilościowych na 3 dni robocze a w przypadku dostaw pilnych na 2 dni robocze.

197) Dot. §9 pkt. 1 wzoru umowy

W projekcie Umowy jest zapis: „W razie niedotrzymania terminów dostawy określonych w §5 ust.1, §6 ust.4, §7 ust.4 Sprzedawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,5% wartości niezrealizowanej części zamówienia, za każdy dzień opóźnienia” Ustalona przez Zamawiającego kara umowna w wysokości 0,5% sprawia, że strony umowy nie są równoprawne, ponieważ w wypadku nieterminowości w płatnościach Zamawiający zapłaci Wykonawcy odsetki jedynie w wysokości ustawowej tj. 0,1%. Zapis taki sprzeczny jest z art. 139 ust.1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, oraz z art. 5 KC – „Nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współzycia społecznego.” i art. 353 KC – tj niezgodności umowy z zasadami współzycia społecznego, przez co narusza cywilnoprawną równość stron umowy. Potwierdza to Wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 24.06.2004 r. sygn. UZP/ZO/0-924/04, który stwierdza, iż wprowadzanie takich dysproporcji w umowie jest niedozwolone. Wygórowane kary umowne naruszają także jedną z naczelnych zasad PZP zawartą w art. 7 ust. 1 – zasadę uczciwej konkurencji. Wnosimy zatem o zmianę wysokości w/w kar umownych do wysokości 0,1%.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia wysokość kar umownych na 0,2%.

198) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy z max. 2 dni roboczych do 4 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

199) Dotyczy pakietu 41, poz. 3. -W związku z jednostką handlową, jaką dla tego układu jest opakowanie, prosimy o możliwość zmiany jednostki miary z 50 sztuk na 2 opakowania (po 25 szt.).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

200) Dotyczy pakietu 41, poz. 8-W związku z jednostką handlową, jaką dla tego układu jest opakowanie, prosimy o możliwość zmiany jednostki miary z 90 sztuk na 9 opakowań (po 10 szt.).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

201) Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

202) Pakiet 30, pozycja 1.3:

Z uwagi na fakt, że opis przedmiotu zamówienia w pakiecie 30 specyfikuje wyłącznie system do odsysania jednego, konkretnego wytwórcy (Serres), prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozwiązań równoważnych (zgodnie z Art. 29 ust. 3), pod warunkiem nieodpłatnego doposażenia w kompatybilne pojemniki wielorazowe?

Mając na uwadze powyższe, zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający dopuści system charakteryzujący się cechami:

- kanistry (pojemniki wielokrotnego użytku) bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych), kanistry można sterylizować w temp.121°;
- zaczep w kanistrach jest kompatybilny z zawieszkami zamontowanymi w placówce Zamawiającego;
- wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów;

- króciec pacjenta jest uniwersalny, kątowy, gładki, zwężający się, kompatybilny z drenami o różnej średnicy;
- wkłady wyposażone w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem;
- wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania;
- każdy wkład i kanister wyprodukowany 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, (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi).

Odpowiedź: Zamawiający posiada na własność ssaki centralne typu Serres, dlatego wymaga osprzętu kompatybilnego z nimi. Oczekujemy oferty zgodnej z SIWZ.

203) Pakiet 30, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści dren o śr. 5,6 mm?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

204) Pakiet nr 25, poz. 2 - Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania dwóch długości kaniul do wyboru w rozmiarze 18 i 20G?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

205) Pakiet nr 31: czy zamawiający dopuści w:

- punkcie 1 stapler okrężny jednorazowy wyginany, z łamaną główką po oddaniu strzału, o średnicy 21 mm, 25 mm, 29 mm, 31 mm, 33 mm, z automatyczną regulacją docisku zszywek; zszywki wykonane z drutu o przekroju koła; zszywka o wys. 5 mm przed zamknięciem; stapler o długości 44,5 cm,

-a w punkcie 2,3,4,5 i 6 ze zszywką do tkanki cienkiej o wysokość 3,85 mm przed zamknięciem, 1,5 mm po zamknięciu, zszywki wykonane z drutu o przekroju koła?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

206) **Część nr 48, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści nasączony czepek do mycia i dekontaminacji włosów i skóry głowy bez użycia wody, przeznaczony do jednorazowego użytku, gotowy do użycia, bez substancji zapachowych i barwników, nie wymagający spłukiwania, zawierający octenidynę, w opakowaniach po 1 szt.? W razie potrzeby opakowanie można podgrzać w kuchence mikrofalowej (maksymalnie 20 sekund / 600 W). Czepek można stosować bez użycia dodatkowych środków i bez użycia wody. Kosmetyk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

207) **Część nr 48, poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu a 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, spełniający pozostałe zapisy SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

208) **Część nr 48, poz. 3** - Czy Zamawiający dopuści gotowe do użycia, nie wymagające spłukiwania rękawiczki do mycia i pielęgnacji ciała bez użycia wody (całe rękawiczki nasączone są substancją myjącą)? Posiadające pH neutralne dla skóry, polecane szczególnie dla osób unieruchomionych i leżących oraz pacjentów na oddziałach intensywnej opieki medycznej? Rękawiczki są przebadane dermatologicznie, chronią i pielęgnują skórę m.in. dzięki zawartości allantoiny. W razie potrzeby opakowanie przed użyciem może być podgrzane w kuchence mikrofalowej (30 sek./600W). Rozmiar 15,5 cm x 23,5 cm. Kosmetyk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

209) **Pytanie ogólne** - Z uwagi na małą wartość cen jednostkowych, gdy ilość podano w litrach roztworu roboczego lub sztukach chusteczek, prosimy o wyrażenie zgody na podanie cen z dokładnością do 4 miejsc po przecinku. Ceny za opakowanie, wartość netto i wartość brutto pakietu zostaną podane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

210) **Czy Zamawiający dopuści w Części nr 59:** siatkę najelitową antyzrostową, miękką, niewchłaniającą, 2-warstwową. Z jednej strony wykonaną z mikroporowatego

politetrafluoroetylen (ePTFE), z drugiej z makroporowego polipropylenu (PP), grubość 0,55 mm, porowatość max 1230 µm, gramatura średnia 108 g/m², z oznaczeniem strony implantacji, brak materiału wystającego poza krawędź, w rozmiarze:

- poz.1 -20 x 25 (specyfikacja wymaga 30 x20cm)
- poz. 2-25 x 35 (specyfikacja wymaga 37 x 28 cm)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

211) Pakiet 25 – Venflony

Pyt. 1 – Czy Zamawiający w zadaniu 25, poz. 1 dopuści: Kaniule do wlewań dożylnych z dodatkowym portem iniekcyjnym domykanym standardowo, z filtrem hydrofobowym, z 3 paskami widocznymi w RTG, opakowanie folia plus papier klasy medycznej ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymagamy opakowania typu Tyvec.

212) Pyt. 2 – Czy Zamawiający w poz. 1 wymaga, aby port dostępu bocznego umieszczony był centralnie pomiędzy skrzydełkami kaniuli, zapewniając całkowitą stabilność podczas używania portu bocznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

213) Pyt. 3 - Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści opakowanie kaniul: folia plus papier klasy medycznej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymagamy opakowania typu Tyvec.

214) **Pytanie nr 1 - dotyczy Pakietu nr 46**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 46 narzędzi sterylnych spełniających wymagania zawarte w SIWZ o niżej opisanych wymiarach, nieznacznie różniących się od opisanych w SIWZ?

- poz. 2 – 14cm
- poz. 3 – 11cm
- poz. 4 – 13cm
- poz. 5 – 16cm
- poz. 7 – 12cm
- poz. 8 – 15cm

Zgoda na powyższe pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczby Wykonawców i znacznie zwiększy konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Z poważaniem