

Zamawiający:  
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny  
ul. Bialska 104/118,42-200 Częstochowa  
tel. i faks: 34/ 367-37-53

Częstochowa, dnia 04-04-2016r.

## WSZYSCY WYKONAWCY

dot. przetargu nieograniczonego:

### **DOSTAWA SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU**

Znak sprawy: DAZ.26.028.2016

L.dz. ....829/16

## Wyjaśnienia Nr 1 treści SIWZ

W związku z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2015 r. poz. 2164), Zamawiający udziela wyjaśnień treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej: SIWZ/.

### **Pytanie 1:**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 21 poz. 1-3 cewników pediatrycznych dwuświatłowych 4Fr 19/20 G

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

### **Pytanie 2:**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 38 poz. 1 igły do aspiracji szpiku kostnego 15G x 68 mm oraz w poz. 2 igły do trepanobiopsji 8G x 102mm.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w części Nr 38 w poz. 2 igły do trepanobiopsji 8G x 102mm, z zachowaniem pozostałych parametrów.

### **Pytanie 3:** części 39 – Półmaski ochronne:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w części 39 w pozycji nr 1 półmaski ochronnej typu FFP3 zarejestrowanej jako wyrób medyczny posiadającej osłonięty zawór wydechowy, który chroni użytkownika przed wolnymi patogenami oraz zapewnia ochronę zarówno użytkownikowi jako środek ochrony indywidualnej jak i pacjentowi pełniąc funkcję maski chirurgicznej?

Z zachowaniem pozostałych wymaganych przez Zamawiającego parametrów.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w części 39 w pozycji nr 1 półmaski ochronne typu FFP3 zarejestrowane jako wyrób medyczny posiadające osłonięty zawór wydechowy, który chroni użytkownika przed wolnymi patogenami oraz zapewnia ochronę zarówno użytkownikowi jako środek ochrony indywidualnej jak i pacjentowi pełniąc funkcję maski chirurgicznej, z zachowaniem pozostałych wymaganych przez Zamawiającego parametrów.

### **Pytania 4:** Uprzejmie prosimy o dopuszczenie w Części nr 38 poz. 1 igły do aspiracji szpiku kostnego jednorazowego użytku, sterylnej, o następujących parametrach:

- 15G x 50 mm – długość minimalna 10 mm, maksymalna 50 mm
- końcówka o trzech powierzchniach tnących
- podziałka na igle co 5 mm
- zakończenie Luer-Lock
- łatwo usuwalna rączka

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

### **Pytania 5:**

#### **1. Dotyczy części 4**

Poz. 3 - 6 - proszę o dopuszczenie kaniul dożylnych wykonanych z poliuretanu (PUR).

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza kaniule dożylnie wykonane z poliuretanu (PUR), z zachowaniem pozostałych parametrów.

## 2. Dotyczy części 4 - poz. 3 -6

W celu rozwiania wątpliwości proszę o doprecyzowanie co Zamawiający rozumie (oczekuje) przez wymóg, że kaniula ma być z zabezpieczeniem przeciwko zakłuciu, zachłapaniu i niekontrolowanemu rozpryskowi krwi.

W kaniulach bezpiecznych, znajduje się automatyczne zabezpieczenie przed przypadkowym zakłuciem, automatyczny zatrzask pełni również funkcję zabezpieczenia przed nieprzewidzianą ekspozycją na krew. Celem rozwiania ewentualnych wątpliwości prosimy o potwierdzenie, że dla Zamawiającego funkcja, jaką pełni zatrzask zabezpieczający przed przypadkowym zakłuciem jest tożsama z ochroną przed wypływem krwi i zachłapaniem.

**Odpowiedź:** Dla Zamawiającego funkcja, jaką pełni zatrzask zabezpieczający przed przypadkowym zakłuciem jest tożsama z ochroną przed wypływem krwi i zachłapaniem.

### **Pytania 6:**

1. Czy Zamawiający w części 30 dopuszcza:

Poz. 1 cewnik zewnętrzny dla mężczyzn, przezroczysty, silikonowy, rozmiar CH28

Poz. 2 cewnik zewnętrzny dla mężczyzn, przezroczysty, silikonowy, rozmiar CH31

Poz. 3 cewnik zewnętrzny dla mężczyzn, przezroczysty, silikonowy, rozmiar CH35

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza cewnik zewnętrzny dla mężczyzn, przezroczysty, silikonowy, łatwy w zakładaniu, o rozmiarach: w poz. 1 - CH28, w poz. 2 - CH31, w poz. 3 - CH35.

2. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wysyłania faktury osobno nie wraz z towarem, gdyż w przypadku naszej firmy towary wysyłany jest z Magazynu na Węgrzech natomiast faktury z biura z Warszawy co uniemożliwia wysyłania towar i faktury razem. Do każdej dostawy dołączony jest dokument WZ, faktura dostarczana jest w ciągu 48 godzin (list polecony priorytetowy). Istnieje możliwość przesyłania skanu faktury na adres mailowy wskazany przez Zamawiającego (zamiast faktury przesyłanej drogą pocztową, wybór opcji należy do Zamawiającego) Czy Zamawiający dopuszcza, którąś z możliwości?

**Odpowiedź:** W odpowiedzi w SIWZ w §5 ust.1 pkt. 5) otrzymuje brzmienie:

*§5 1. Zamawiający, bez jakichkolwiek roszczeń finansowych ze strony Wykonawcy z tym związanych, może odmówić przyjęcia dostawy w całości lub w części jeżeli:*

*5) Wykonawca dostarczył zamówiony towar bez faktury VAT. Zamawiający dopuszcza wysyłanie faktury osobno nie wraz z towarem pod warunkiem dołączenia do każdej dostawy dokumentu Wz i przesłania kopii/skanu faktury w dniu dostawy na podany przez Zamawiającego nr faxu lub adres e-mail oraz dostarczenia oryginału faktury pocztą.*

Zmiana zostanie wprowadzona do umowy z Wykonawcą, który złoży najkorzystniejszą ofertę w niniejszym postępowaniu.

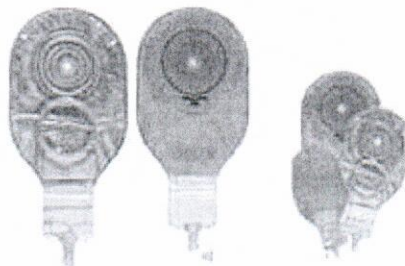
3. Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (worki stomijne pakowane po 30 sztuk w opakowaniu handlowym, cewniki zewnętrzne pakowane pojedynczo, łącznie 30 sztuk w opakowaniu zbiorczym, worki stomijne sterylne pakowane pojedynczo, łącznie 5 sztuk w opakowaniu handlowym)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (worki stomijne pakowane po 30 sztuk w opakowaniu handlowym, cewniki zewnętrzne pakowane pojedynczo, łącznie 30 sztuk w opakowaniu zbiorczym, worki stomijne sterylne pakowane pojedynczo, łącznie 5 sztuk w opakowaniu handlowym).

**Pytanie 7:** CZĘŚĆ 29 - Worki stomijne, pozycja 2: Czy zamawiający dopuści zaoferowanie worka niesterylnego? Opis i zdjęcie proponowanego worka stomijnego zamieszczamy poniżej.

Niesterylny worek stomijny dla dorosłych pooperacyjny, przezroczysty, jednoczęściowy, otwór do docięcia do 90 mm, z możliwością zamknięcia. Worek posiada podwójny sposób odpuszczania treści z worka w zależności od konsystencji odpuszczanej treści: jeśli treść jelitowa jest rzadka odpuszczanie poprzez wygodny miękki silikonowy zaworek, jeśli treść jest bardziej gęsta kranik można łatwo odciąć prostymi nożyczkami i znacząco zwiększyć wylot worka uzyskując worek z tzw. zintegrowanym zapięciem

na rzep oraz unikatowym uchwytem do otwierania i opróżniania worka. Przyjazny dla skóry przylepiec z materiału hydrokoloidowego Hyperflex. Worek posiada otwierane/zamykane okienko w systemie pierścienia zatraskowego, o średnicy wewnętrznej 70 mm – umożliwiające łatwy dostęp do stomii, bez konieczności odklejania worka od skóry.



**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

#### **Pytania 8:**

##### **1. Dotyczy pakietu 23, poz. 1 i 2.**

Prosimy o dopuszczenie produktów mikrobiologicznie czystych. Pragniemy nadmienić, że wspomniane akcesoria produkowane są w warunkach aseptycznych i pakowane indywidualnie w opakowanie typu folia – papier, które zaopatrzone jest w niezbędne i wymagane oznakowania.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza produktów mikrobiologicznie czystych w poz. 1 i 2.

##### **2. Dotyczy pakietu 28, poz. 1.**

Prosimy o dopuszczenie - Filtr oddechowy mechaniczny, mikrobiologicznie czysty, wyposażony w hydrofobowy filtr membranowy typu HEPA, powlekany szkłem spiekającym, o skuteczności filtracji bakteryjno - wirusowej 99,9999%, złącza proste o średnicy 22M/15F, 22F/15M, zaopatrzony w port kapno pod kątem 45 stopni, waga 47 g, objętość wewnętrzna 80 ml, zakres objętości oddechowej 300-1500 ml, opór przepływu nie większy niż 1,33 cmH<sub>2</sub>O przy 30L/min, wolny od lateksu i PVC, czas stosowania 24 godz.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza filtr oddechowy mechaniczny wyposażony w hydrofobowy filtr membranowy typu HEPA, powlekany szkłem spiekającym, o skuteczności filtracji bakteryjno - wirusowej 99,9999%, złącza proste o średnicy 22M/15F, 22F/15M, zaopatrzony w port kapno pod kątem 45 stopni, waga 47 g, objętość wewnętrzna 80 ml, zakres objętości oddechowej 300-1500 ml, opór przepływu nie większy niż 1,33 cmH<sub>2</sub>O przy 30L/min, wolny od lateksu i PVC, czas stosowania 24 godz., z zachowaniem pozostałych parametrów.

#### **Pytania 9:**

##### **1. Część 23 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz przestrzeni martwej (rurę karbowaną) wykonany z PCV, rozciągalny o długości maksymalnej 15cm lub 18 cm, przy zachowaniu pozostałych wymogów?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza przedłużacz przestrzeni martwej (rurę karbowaną) wykonany z PCV, przy zachowaniu pozostałych wymogów.

##### **2. Część 23 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści łącznik obrotowy mikrobiologicznie czysty?

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

##### **3. Część 28**

Prosimy o określenie średnicy i rodzaju złączy jakie powinien posiadać filtr.

**Odpowiedź:** Zgodnie z 22 Fr standardowe połączenia filtra.

#### **Pytania 10:**

DOTYCZY nr 10:

a) 1 pozycja : Czy zamawiający dopuści igłę typu Hubera z drenikiem 19G-22G, długości 1,27 cm – 2,54 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

b) 2 pozycja: Czy zamawiający dopuści igłę typu Hubera bez drenika 19G – 22G, długości 1,91 cm -2,54 cm prosta ?

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

c) 3 pozycja: Czy zamawiający dopuści igłę typu Hubera bez drenika 19G -22G, długości 1,27 cm – 2,54 cm zagięta?

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 11:****Dot. pak. 10**

Czy Zamawiający w poz. 1 oczekuje igieł do długotrwałych wlewów (posiadających przezroczysty korpus, odpinane skrzydełka oraz miękką gąbkę od strony pacjenta)?

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

**Pytania 12:**

Dotyczy pakietu 35

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy z max. 4 dni do 7 dni?

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

2. Dot. §8 ust. 1 pkt. 16 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy w przypadku zamówienia w trybie pilnym z 1 dnia do 2 dni roboczych, natomiast w przy zamówieniu na ratunek z 6h do 24h? Prośbę swą motywujemy względami logistycznymi, dostarczenie asortymentu do Zamawiającego w czasie 6h, biorąc pod uwagę odległość jest trudne do wykonania.

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

3. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu przedstawiania próbek do asortymentu w Zadaniu 35.

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zwiększenie zapotrzebowania do 80 szt. oraz dopuści opakowanie, które zawiera 10 sztuk, gdyż tylko tak producent pakuje swoje wyroby? Jednocześnie zwracamy się z prośbą o modyfikację formularza cenowego w kolumnie jednostka miary ze sztuk na opakowania i przeliczenia ilości według j.m.

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 13:**

Dotyczy Części 10

1. Dotyczy część 10, poz. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły prostej o długości 30mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza igłę prostą o długości 30mm, z zachowaniem pozostałych parametrów.

**Pytanie 14:**

Dotyczy pakietu nr 4

Czy w pakiecie nr 4 w pozycjach 3-6 Zamawiający dopuści kaniule wykonane z biokompatybilnego PUR ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza kaniule wykonane z biokompatybilnego poliuretanu (PUR), z zachowaniem pozostałych parametrów.

**Pytanie 15:**

Dotyczy część nr 10, pozycja nr 3

Czy Zamawiający wymaga igieł bezpiecznych, z systemem zapobiegającym zakłuciu, zgodnie z Dyrektywą nr 2010/32/UE dla placówek w rozporządzeniu dotyczącym ochrony przed zranieniami ostrymi narzędziami i koniecznością stosowania bezpiecznych wyrobów?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza igły bezpieczne, z systemem zapobiegającym zakłuciu, z zachowaniem pozostałych parametrów.

**Pytanie 16:**

Dotyczy część nr 10, pozycja nr 3

Czy Zamawiający wymaga oznaczenia igieł kolorem, co ułatwia dobór odpowiedniej igły?

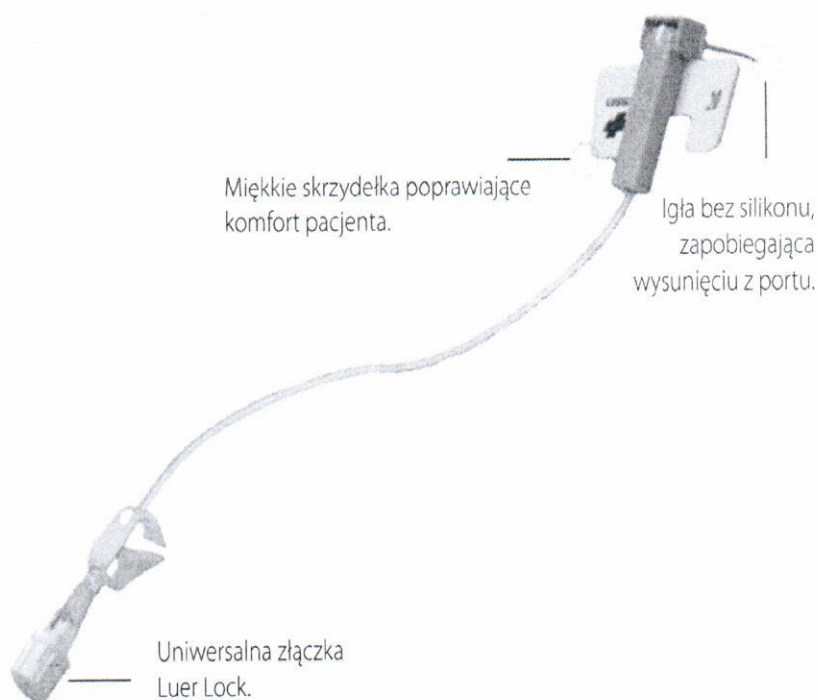
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza oznaczenia igieł kolorem, z zachowaniem pozostałych parametrów.

**Pytanie 17:**

Dotyczy część nr 10, pozycja nr 3

Czy Zamawiający dopuści do postępowania przetargowego igły jednorazowe, bezpieczne do portu, zakrzywione o szlifie atraumatycznym ze skrzydełkami, drenem i zaciskiem typu Hubera, zagięte pod kątem 90 stopni, z elastycznym przedłużeniem, z zaciskiem i żeńskim łącznikiem typu Luer Lock, z systemem zapobiegającym zakłuciu, w rozmiarach, jak przedstawiono w poniższej tabeli – do wyboru przez Zamawiającego.

Igła jest kompatybilna ze środowiskiem MRI do 3 Tesla.



Rozmiar igły	Automatyczna infuzja	Barwne oznakowanie grubości igły
19 Ga x 0,75" (19 mm)	TAK	Brązowy
19 Ga x 1" (25,4 mm)	TAK	Brązowy
20 Ga x 0,75" (19 mm)	TAK	Żółty
20 Ga x 1" (25,4 mm)	TAK	Żółty
22 Ga x 0,75" (19 mm)	NIE	Czarny
22 Ga x 1" (25,4 mm)	NIE	Czarny

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza igły jednorazowe, bezpieczne do portu, zakrzywione o szlifie atraumatycznym ze skrzydełkami, typu Hubera, zagięte pod kątem 90 stopni, z elastycznym przedłużeniem, z zaciskiem i żeńskim łącznikiem typu Luer Lock, z systemem zapobiegającym zakłuciu, w rozmiarach jak przedstawiono w powyższej tabeli – do wyboru przez Zamawiającego, bez drenika, kompatybilne ze środowiskiem MRI do 3 Tesla.

**Pytanie 18:**

Dotyczy część nr 10, pozycja nr 3

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na zadane pytania prosimy o wydzielenie pozycji nr 3 do odrębnego pakietu.

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

**Pytania 19:**

**1. Część 1, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 1 ml do insuliny z dołączoną igłą w rozmiarze: 0,45 x 13mm? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

**2. Część 1, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do insuliny z działką elementarną 0,01 ml? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

**3. Część 4, poz. 3-6**

Czy Zamawiający dopuści w/w pozycjach kaniule bezpieczne z zastawką antyzwrotną pełniącą rolę filtru hydrofobowego? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w/w pozycjach kaniule bezpieczne z zastawką antyzwrotną pełniącą rolę filtru hydrofobowego, z zachowaniem pozostałych parametrów.

#### **4. Część 4, poz. 3-6**

Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie kaniuli dożylniej posiadającej dwa paski kontrastujące w promieniach RTG. Tak ścisłe określenie parametrów medycznych prowadzi do istotnego ograniczenia konkurencji i dyskryminację wykonawców, którzy oferują wyroby o bardzo zbliżonych parametrach. Powierzchnia jaką paski zajmują na cewniku jest taka sama, niezależnie od ich ilości. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

#### **5. Część 6, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycji igły bezpiecznej w rozmiarze 0,6 x 30 mm.

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

#### **6. Część 7, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycji igły bezpiecznej w rozmiarze 0,7 x 40 mm.

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie 20 §9 ust. 1c:**

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o zmianę zapisu z umowy na:

„za niezrealizowanie dostawy w zakresie zgodnym z zamówieniem – karę w wysokości 10% kwoty brutto od niezrealizowanej części dostawy,”

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie 21:**

##### **Dotyczy załącznik nr 1 do SIWZ pkt.2**

W związku z standardowym terminem dostawy aplikatorów od Producenta czyli 8-12 tygodni od daty zamówienia wnosimy o dokonanie następującej zmiany:

Termin dostawy zamówienia do 8 tygodni od daty złożenia zamówienia przez Kupującego.

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

#### **Pytania 22:**

##### **1. Część 1**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do insuliny z igłą osobno dołączoną w rozmiarze 0,40 x 13mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

##### **2. Część 4, pozycja 3-6**

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne z teflonu z 2 paskami rtg, z portem bocznym z zastawką zapobiegającą cofaniu się podawanych płynów, wyposażone w zabezpieczenie przeciwko zakłuciu?

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

##### **3. Część 5-8**

Czy Zamawiający dopuści igły bezpieczne pakowane a'50sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza igły bezpieczne pakowane a'50sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości, z zachowaniem pozostałych parametrów.

##### **4. Część 13, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 165 cm z wbudowaną w strukturę silikonu

na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy, balonik retencyjny oznaczony kolorem niebieskim, bez kieszonki palca wiodącego, port wypełniania balonika retencyjnego z zastawką oraz port irygacyjny pozwalający również na doodbytniczą podaż roztworu leków, dodatkowy port do pobierania próbek stolca z zatyczką, biologicznie czysty. W zestawie 3 worki zbiorcze z zastawką antyzwrotną o poj. 1500 ml skalowane co 100ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

##### **5. Część 13, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z systemem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml, skalowane linearnie oraz numerycznie, co 100ml, z zastawką antyzwrotną zabezpieczającą przed wylaniem zawartości, biologicznie czyste?

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

##### **6. Część 17, pozycja 1-2**

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy o długości 105cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zgłębnik żołądkowy o długości 105cm, z zachowaniem pozostałych parametrów.

**7. Część 17, pozycja 1-2**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby zgłębniki były skalowane.

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

**8. Część 19, pozycja 1, 4, 7**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

**9. Część 23, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści martwą przestrzeń wykonaną z wysokiej, jakości EVA o długości 15cm z uniwersalnym połączeniem 22M/15F - 15M?

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

**10. Część 32**

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na obuwiu wykonane z folii polietylenowej o gramaturze 18g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

**11. Część 38, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści igłę do aspiracji szpiku kostnego 15Gx43mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

**12. Część 41, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści myjki wykonane w całości z poliestru o gramaturze 90g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

**13. Część 41, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści myjki w formie półokrągłej niezwiązanej rękawicy nasączone jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonane z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z drugiej strony z włókniny w rozmiarze 15,5cm x 20cm o gramaturze 90gr?

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

**14. Część 41, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści myjki do mycia ciała w formie prostokątnej niezwiązanej rękawicy nasączonej obustronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonane w 100% z włókien poliestrowych w rozmiarze 15cm x 22cm o gramaturze 90gr?

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 23:**

Dotyczy pakietu nr 13, poz. nr 1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego systemu do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca, jednorazowy, biologicznie czysty posiadający:

- silikonowy rękaw odprowadzający długości +/-155cm z balonikiem retencyjnym,
- zestaw wyposażony w specjalnie zaprojektowaną konstrukcję umożliwiającą umieszczenie końcówki drenu w jamie ciała pacjenta bez potrzeby penetracji odbytu przy użyciu palca,
- posiada dwa porty do irygacji i do napełniania balonika, a także port do pobierania próbek stolca z zastawką antyzwrotną,
- z rękawem zintegrowane wyraźnie oznaczone porty do napełniania balonika retencyjnego zestrzykawką z podziałką o pojemności 45ml do napełnienia balonika retencyjnego, która ułatwia określenie momentu napełnienia balonu i zapobiega jego przepełnieniu oraz do irygacji
- klamra zamykająca światło drenu dodatkowy port do pobierania próbek stolca,
- 3 worki o pojemności 1500 ml do zbiórki stolca z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane - 100ml, 250ml, 400ml, 750ml, 1000ml, 1250ml, 1500ml, z filtrem węglowym,
- system posiada ząbkowany pasek z blokadą zabezpieczającą przed przypadkowym otwarciem do podwieszania kompatybilny z ramami łóżek IT, w skład systemu wchodzi zestaw naklejek do opisu z możliwością naklejenia w dowolne miejsce,
- czas utrzymania do 29 dni,
- biologicznie czysty.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza powyżej opisanego równoważnego systemu do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca, jednorazowego, biologicznie czystego.

**Pytanie 24:**

Dotyczy pakietu nr 13, poz. nr 2. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie worków wymienny kompatybilnych z zestawem do kontrolowanej zbiorki stolca z poz.1 o następujących parametrach :

- pojemności 1500 ml,
- skalowane - 100ml, 250ml, 400ml, 750ml, 1000ml, 1250ml, 1500ml,
- zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka,
- biologicznie czyste.

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 25:**

Dotyczy pakietu nr 13. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 13, pozycji nr 3 do nowoutworzonego pakietu w celu zwiększenia konkurencyjności ofert, a także obniżenia wartości przedmiotu zamówienia poprzez możliwość złożenia oferty większej ilości Wykonawców – dystrybutorów ww. asortymentu.

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 26:**

Dotyczy pakietu nr 38, poz. nr 1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie igieł aspiracji szpiku kostnego w rozmiarze 15G x 30mm lub 15G x 50mm; spełniających pozostałe wymagania zawarte w SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 27:**

Dotyczy pakietu nr 38, poz. nr 2. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie igieł do trepanobiopsji w rozmiarze 11G x 100mm.

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

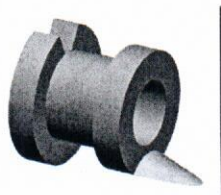
**Pytanie 28:**

Dotyczy pakietu nr 38, poz. nr 2. Ze względu na chwilowy brak igieł do trepanobiopsji w rozmiarze 8G x 100mm zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na dostarczenie przez Wykonawcę próbki w rozmiarze 11G x 100mm w celu przetestowania przez Zamawiającego (igła tego samego producenta i typu co 8G x 100mm – którą Wykonawca zobowiązany będzie dostarczać po wyborze jego oferty).

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

**Pytania 29 do Części nr 16 pkt:**

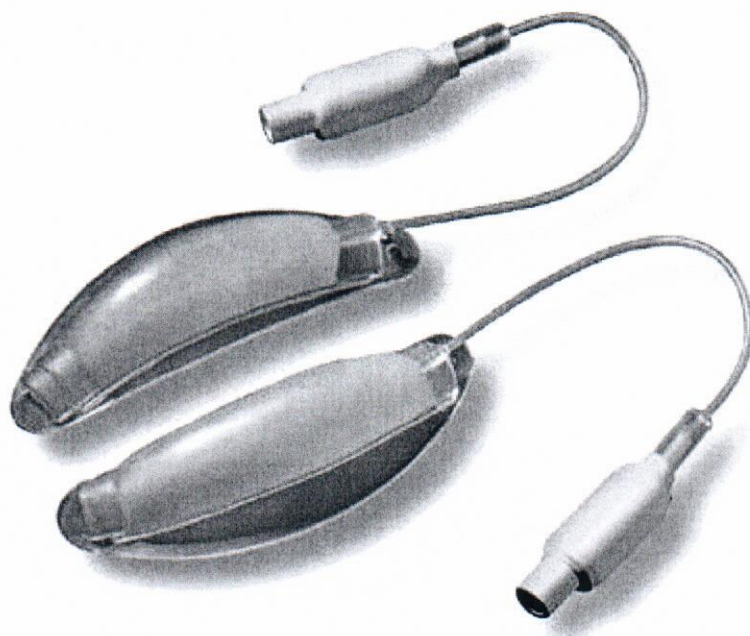
**1.** Czy Zamawiający w punkcie nr 1 dopuści do postępowania przyrząd do drenażu jamy bębenkowej ucha środkowego typu Paparella z nacięciem i uchwytem ułatwiającym wyciąganie , silikonowy, kolor zielony; wymiary: śr.1,14mmx2,4mmx 6,0mm, pakowany po 5 szt. w op. jak na zdjęciu poniżej?



**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

**2.** Czy Zamawiający w punkcie nr 2 i 3 dopuści do postępowania zgłębnik do tamowania krwotoków z jamy nosowej z nadmuchiwanym rękawem do tamowania krwawienia wewnątrz nosa z wbudowaną rurką umożliwiającą oddychanie przez nos po zabiegu pakowany po 1 parze w opakowaniu jak na zdjęciu poniżej?





**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

**Pytania 30 CZĘŚĆ 4:**

**1. Poz. 1-2**

Czy Zamawiający wymaga aby koreczki do venflonów posiadały wewnętrzny trzpień poniżej krawędzi korka w celu zachowania aseptyczności?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza aby koreczki do venflonów posiadały wewnętrzny trzpień poniżej krawędzi korka w celu zachowania aseptyczności, z zachowaniem pozostałych parametrów.

**2. Poz. 3**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania kaniul w rozmiarze 22G o długości 25mm? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza kaniule w rozmiarze 22G o długości 25mm, z zachowaniem pozostałych parametrów.

**3. Poz. 4**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania kaniul w rozmiarze 20G o długości 25 oraz 33mm? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kaniul 20G o jednej wybranej długości z przedziału od 25mm do 45mm, z zachowaniem pozostałych parametrów.

**4. Poz. 5**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania kaniul w rozmiarze 18G o długości 33mm oraz 45mm? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kaniul 18GG o jednej wybranej długości z przedziału od 32mm do 45mm, z zachowaniem pozostałych parametrów.

**5. Poz. 6**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania kaniul w rozmiarze 17G o długości 45mm? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza kaniule w rozmiarze 17G o długości 45mm, z zachowaniem pozostałych.

**6. Poz. 3-6**

Czy Zamawiający wymaga aby kaniule posiadały fabryczne oznaczenia o braku lateksu i PCV na opakowaniu jednostkowym? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza aby kaniule posiadały fabryczne oznaczenia o braku lateksu i PCV na opakowaniu jednostkowym, zachowaniem pozostałych parametrów.

**7. Poz. 3-6**

Czy oferowane kaniule dożylnie powinny posiadać koreczek zabezpieczający luer-lock z trzpieniem wewnętrznym położonym ze względu na pełną aseptykę użytkowania poniżej krawędzi korka. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza kaniule dożylnie posiadające koreczek zabezpieczający luer-lock z trzpieniem wewnętrznym położonym ze względu na pełną aseptykę użytkowania poniżej krawędzi korka, z zachowaniem pozostałych parametrów.

**8. Poz. 3-6**

Czy Zamawiający na etapie realizacji zamówienia będzie oczekiwał dostarczenia kaniul bezpiecznych wykonanych zarówno z biokompatybilnego teflonu jak i poliuretanu, reszta zapisów zgodnie z SIWZ. Takie rozwiązanie pozwoli Zamawiającemu dokonać odpowiedniego wyboru kaniuli – tj. materiału, z którego ma być wykonana kaniula, w odniesieniu do różnych grup wiekowych pacjentów przyjmowanych w Państwa szpitalu.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kaniul bezpiecznych wykonanych z biokompatybilnego teflonu lub poliuretanu (PUR), z zachowaniem pozostałych parametrów.

**9. Poz. 3-6**

Czy Zamawiający dopuści kaniule posiadające skuteczny mechanizm przeciw zakłuciu, skaleczeniu i zranieniu (jak na zdjęciu poniżej) – zgodnie z Dyrektywą 32/2010 oraz Rozporządzeniem MZ z 06.06.2013 z potwierdzonymi badaniami z roku 2013 elementami postępowania skutecznie zapobiegającymi zachlapaniom i niekontrolowanemu rozpryskiwaniu krwi. Opracowania tekstowe na ww. temat:

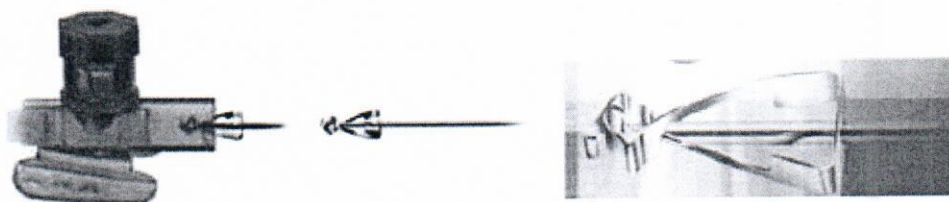
1. Wittmann A., Köver J., Kralj N., Gasthaus K., Tosch M., Hofmann F.: Mucocutaneous blood contact:

Blood release behavior of safety peripheral

intravenous catheter. American Journal of Infection Control xxx (2013) 1-4

2. Kilańska D., Trzcńska A. (red.): Ekspozycja zawodowa w praktyce. PZWL. Warszawa 2013

3. [www.aptekaszpitalna.pl](http://www.aptekaszpitalna.pl)



**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza kaniule posiadające skuteczny mechanizm przeciw zakłuciu, skaleczeniu i zranieniu jak na zdjęciu powyżej, z zachowaniem pozostałych parametrów.

**10. Poz. 3-6**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania kaniul posiadających paski radioceniujące wtopione w kaniule ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza kaniule posiadające paski radioceniujące wtopione w kaniule, z zachowaniem pozostałych parametrów.

**Pytanie 31 CZĘŚĆ 33:**

Czy Zamawiający pod pojęciem: „3) Kabel łączący o którym mowa w pkt.1), pozostaje przez cały czas trwania umowy własnością Wykonawcy.” Ma na myśli umowę dzierżawy na czas trwania umowy dostawy?

**Odpowiedź:** W odpowiedzi, Zamawiający modyfikuje Załącznik Nr 2 do SIWZ dla części 33. Modyfikacja polega na dodaniu do formularza asortymentowo-cenowego pozycji nr 2 tj. Kabła łączącego do aparatu Versapoint z elektrodą pętlową wielorazowego użytku. Nowo obowiązujący Załącznik Nr 2 do SIWZ dla części 33, stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień.

**Pytanie 32 Część 23 - Akcesoria anestezyjologiczne:**

Czy Zamawiający w pozycji nr 1 dopuści wysokiej jakości martwą przestrzeń wykonaną z PVC, PS o stałej długości 15 cm? Pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza martwą przestrzeń wykonaną z PVC z zachowaniem pozostałych parametrów.

### **Pytania 33 Część 24 - Systemy zamknięte do odsysania**

**1.** Czy Zamawiający w poz. 1 i 2 wymaga systemu zamkniętego do odsysania wydzieliny z górnych dróg oddechowych w rozmiarach CH12-CH16 stanowiącego integralną całość, nierozłączalnego??

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

**2.** Czy Zamawiający w poz. 1 i 2 wymaga, aby wszystkie elementy systemu zamkniętego do odsysania wydzieliny z górnych dróg oddechowych były sterylne?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga.

**3.** Czy Zamawiający w poz. 1 i 2 wymaga, aby informacja o możliwości stosowania systemu zamkniętego była umieszczona etykiecie opakowania produktu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza aby informacja o możliwości stosowania systemu zamkniętego była umieszczona etykiecie opakowania produktu, z zachowaniem pozostałych parametrów.

**4.** Czy Zamawiający w poz. 1 i 2 dopuści wysokiej jakości system zamknięty o następujących parametrach:

„ Zamknięty system do odsysania z rurki intubacyjnej CH10/12/14/16 długość 54cm, rurki tracheostomijnej CH12/14/16 długość 34cm z możliwością stosowania przez min. 72h. System stanowi integralną całość, nierozłączalny, wyposażony w podwójnie obrotowy łącznik o kącie 90 stopni, zamykany, obrotowy port do płukania cewnika o dł. minimum 5 cm, zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI), zintegrowany bezpośrednio w części łącznika podłączanej do rurki pacjenta. Cewnik z dwoma otworami po przeciwległych stronach zakończony czarną obwódką, umożliwiającą wizualizację końcówki cewnika. Aktywacja podciśnienia za pomocą przycisku i zabezpieczenie przed przypadkowym uruchomieniem podciśnienia poprzez obrót o 90 st. Okrągła, silikonowa główna zastawka PEEP automatycznie uszczelniająca cewnik po usunięciu go z rurki zapewniająca szczelność zestawu. System gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania, bez potrzeby montażu dodatkowych akcesoriów, każdy element systemu sterylny. Cewnik do odsysania, jako element systemu zamkniętego, mający bezpośredni kontakt z pacjentem, jest pozbawiony ftalanów”

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**5.** Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści wysokiej jakości system zamknięty o następujących parametrach:

„ Pediatriczny zamknięty system do odsysania z rurki intubacyjnej i tracheostomijnej CH05, CH06, CH07, CH08 długość 31 cm, z możliwością stosowania min. przez 72 h. System wyposażony jest w trzy łączniki Y różnego rozmiaru (w zależności od rozmiaru cewnika), ułatwiające dostosowanie do rurki intubacyjnej / tracheostomijnej. System zaopatrzony jest w zamykany, obrotowy port do płukania cewnika o dł. minimum 5 cm. Cewnik z dwoma otworami po przeciwległych stronach zakończony czarną obwódką, umożliwiającą wizualizację końcówki cewnika. Aktywacja podciśnienia za pomocą przycisku i zabezpieczenie przed przypadkowym uruchomieniem podciśnienia poprzez obrót o 90 st. Okrągła, silikonowa główna zastawka PEEP automatycznie uszczelniająca cewnik po usunięciu go z rurki, zapewniająca szczelność zestawu. Wszystkie elementy systemu są sterylne.”

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### **Pytanie 34 Pakiet 21:**

Czy Zamawiający oczekuje, aby w części 21 cewniki centralne pediatryczne dwu i trzy światłowe posiadały prowadnicę nitinolową odporną na zagięcia, pozostałe parametry bez zmian ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza cewniki centralne pediatryczne dwu i trzy światłowe posiadające prowadnicę nitinolową odporną na zagięcia, z zachowaniem pozostałych parametrów.

### **Pytania 35 Dotyczy SIWZ i projektu umowy:**

**1.** Prosimy Zamawiającego o zmianę §7 ust. 4 wzoru umowy w następujący sposób: „W przypadku nieterminowej zapłaty wynagrodzenia przez Zamawiającego, Wykonawcy przysługuje prawo wstrzymania dostaw w przypadku opóźnienia w płatnościach przekraczającego 45 dni kalendarzowych. W przypadku zwłoki w zapłacie wynagrodzenia za dokonane dostawy, Wykonawca może naliczyć odsetki w wysokości odsetek za zwłokę określanej na podstawie art. 56 §1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. – Ordynacja podatkowa, za okres od dnia wymagalności świadczenia pieniężnego, po spełnieniu swojego świadczenia niepieniężnego i doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku – do dnia zapłaty w przypadku opóźnienia w zapłacie należności.”. Zapis taki jest zgodny z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013r.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**2.** Prosimy Zamawiającego o obniżenie kary umownej określonej w § 9 ust. 1 pkt. a) do 0,2% wartości towaru dostarczonego ze zwłoką za każdy dzień zwłoki.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Prosimy Zamawiającego o obniżenie kary umownej określonej w § 9 ust. 1 pkt. b) do 0,2% wartości brutto braków ilościowych lub wartości brutto towaru wadliwego za każdy dzień zwłoki.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Prosimy o wykreślenie ze wzoru umowy §9 ust. 1 pkt. c) gdyż stanowi podwójne sankcjonowanie tego samego naruszenia. W przypadku zrealizowania dostawy niezgodnie z zamówieniem, Zamawiający może naliczyć karę za zwłokę do czasu poprawnego zrealizowania świadczenia. Ponadto, kara określona w tym punkcie jest rażąco wysoka.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Prosimy Zamawiającego o modyfikację §9 ust. 4 wzoru umowy w następujący sposób: „Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia w przypadku niezrealizowania przez Zamawiającego całości umowy, o ile część niezrealizowana nie przekroczy 20% całkowitej wartości umowy.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Prosimy Zamawiającego o zmianę treści §11 ust. 2 wzoru 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.

7. Prosimy Zamawiającego o wykreślenie ze wzoru umowy §11 ust. 3-6.

Uchybienia Wykonawcy nie dotyczące wykonania przedmiotu zamówienia, nie powinny być podstawą do naliczania kar umownych, ponieważ nie można ich rozpatrywać w kategoriach nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy. Takie kary są sprzeczne z zasadami współzycia społecznego i mogą być postrzegane jako nadużywanie przez Zamawiającego prawa do swobodnego kształtowania umów.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Zwracamy się z prośbą o wykreślenie z §9 ust. 2 słów: „przy czym Zamawiający ma prawo do potrąceń kwoty kary umownej z bieżących faktur za wykonane dostawy, wystawionych przez Wykonawcę”.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

### **Pytanie 36 do umowy:**

#### **§10 punkt 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dot. kar umownych z „w wysokości 0,5% wartości brutto tej dostawy” na „w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy”?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

### **Pytania 37 do SIWZ:**

#### **1. Część 4, poz. 3-6:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli dożylniej bezpiecznej, wykonanej z podwójnie oczyszczonego teflonu, z portem do dodatkowych wstrzyknień, posiadająca dwa szerokie wtopione paski kontrastujące w promieniach Rtg, powierzchniowo odpowiadają 4-5 tradycyjnym paskom RTG. Wyposażona w metalowo plastikowy automatyczny zatrząsk na końcu igły chroniący personel przed zakłuciem, posiadająca samozamykający się port boczny, zastawkę silikonową w komorze wypływu zapobiegający wypływowi krwi w momencie wkłucia. Pakowana w sztywne opakowanie typu Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości w rozmiarach podanych w SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

#### **2. Część 5, poz. 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igieł bezpiecznych do iniekcji rozmiar 05x16 w opakowaniach 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

#### **3. Część 6, poz. 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igieł bezpiecznych w opakowaniach 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza igły bezpieczne w opakowaniach 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości, z zachowaniem pozostałych parametrów.

#### **4. Część 7, poz. 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igieł bezpiecznych do iniekcji rozmiar 07x32 w opakowaniach 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza igły bezpieczne do iniekcji rozmiar 07x32 w opakowaniach 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości, z zachowaniem pozostałych parametrów.

#### **5. Część 8, poz. 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igieł bezpiecznych do iniekcji rozmiar 0,8 x 38 w opakowaniach 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza igły bezpieczne do iniekcji rozmiar 0,8 x 38 w opakowaniach 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości, z zachowaniem pozostałych parametrów.

#### **6. Część 8, poz. 2:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igieł bezpiecznych do iniekcji rozmiar 09 x 38 w opakowaniach 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza igły bezpieczne do iniekcji rozmiar 0,9 x 38 w opakowaniach 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości, z zachowaniem pozostałych parametrów.

#### **7. Część 16, poz. 1-3:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu próbek ww. pozycjach na rzecz karty katalogowej potwierdzającej spełnianie wymagań Zamawiającego, ze względu na wysoki koszt asortymentu zawartego w tych pozycjach?

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

#### **Pytania 38:**

##### **1. Część 18 – rurka tracheostomijna specjalistyczna**

Poz. 1 - Prosimy o dopuszczenie rurek tracheostomijnych z PVC odpowiadających opisowi.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza rurki tracheostomijne z PVC z zachowaniem pozostałych parametrów.

##### **2. Część 20 -Poz 1 – 7**

Czy rurki tracheostomijne bez mankietu mają być z łącznikiem 15 mm?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga rurek tracheostomijnych bez mankietu z łącznikiem 15mm.

Czy rurki tracheostomijne bez mankietu mają być silikonowane i mają nie zawierać ftalanów zwłaszcza rozmiary dziecięce??

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza rurki tracheostomijne bez mankietu silikonowane nie zawierające ftalanów zwłaszcza rozmiary dziecięce, z zachowaniem pozostałych parametrów.

#### **Pytania 39:**

##### **1. Część nr 1, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do insuliny 0,3 x 8 mm U-40, spełniającej pozostałe parametry SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

##### **2. Część nr 4, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków pakowane indywidualnie w komorach dopasowanych do kształtu koreczka na blistrze 4 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza koreczki pakowane indywidualnie w komorach dopasowanych do kształtu koreczka na blistrze 4 szt, z zachowaniem pozostałych parametrów.

##### **3. Część nr 4, poz. 3-6**

**1)** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul wykonanych z biokompatybilnego poliuretanu.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza kaniule wykonane z biokompatybilnego poliuretanu (PUR), z zachowaniem pozostałych parametrów.

**2)** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul bez dodatkowego portu, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

**3)** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej wykonanej z wysokiej klasy biokompatybilnego poliuretanu, który jest materiałem nowszej generacji w porównaniu do materiału FEP, 22G, 20G, 18G, 17G ze zwiężającym się końcem, typu venflon, posiadającej łatwość przenikania przez tkanki (powłoki skórne), umożliwiającej szybkie i łatwe podawanie płynów, jałowej, z minimum 4 paskami radiacyjnymi zatopionymi w cewniku, z portem bocznym zamykanym koreczkiem z zastawką antyzwrotną, skrzydełka elastyczne, umożliwiające umocowanie wkłucia, z fabrycznym

oznaczeniem przepływu na opakowaniu jednostkowym. Kaniula z zabezpieczeniem przeciwko zakłuciu, zachlapaniu i niekontrolowanemu wypływowi krwi. Opakowanie wykonane z materiału odpornego na mikrouszkodzenia, gwarantujące bezpieczeństwo mikrobiologiczne użytkownika kaniuli.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**4)** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby kaniule posiadały samodomykający się koreczek portu bocznego, który nie wymaga użycia siły (docisku), tym samym chroniąc przed uciskiem naczynia?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza kaniule posiadające samodomykający się koreczek portu bocznego, który nie wymaga użycia siły (docisku), tym samym chroniąc przed uciskiem naczynia, z zachowaniem pozostałych parametrów.

#### **4. Część nr 5, 6, 7, 8**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje aby igły bezpieczne wykonane były w technologii umożliwiającej pewne i bezpieczne mocowanie na końcówce luer (metalowy zatrzask wewnątrz nasadki igły) oraz by osłona zabezpieczająca była trwale złączona z igłą (bez możliwości rozłączenia)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza aby igły bezpieczne wykonane były w technologii umożliwiającej pewne i bezpieczne mocowanie na końcówce luer (metalowy zatrzask wewnątrz nasadki igły) oraz by osłona zabezpieczająca była trwale złączona z igłą (bez możliwości rozłączenia), z zachowaniem pozostałych parametrów.

#### **5. Część nr 7**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł bezpiecznych 0,7 x 30mm, spełniającej pozostałe parametry SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza igły bezpieczne 0,7 x 30mm, z zachowaniem pozostałych parametrów.

#### **6. Część nr 18, poz. 1, 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki tracheotomijnej wykonanej z termowrażliwego PVC, sterylne, bez mankietu uszczelniającego, zwężająca się stożkowato ku dołowi, z 2 wymiennymi kodowanymi kolorystycznie kaniulami wewnętrznymi, z łącznikiem 15 mm, zastawką fonacyjną, nakładką przeciwkaszlową, opaska mocująca na szyję zapinana na rzep, bez lateksu, w rozmiarach: 4,0 / 5,0 / 6,0 / 7,0 / 8,0 / 9,0 / 10,0 / 11,0 / 12,0 / 13,0

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

#### **7. Część nr 22, poz. 1, 2**

**1)** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego dla dorosłych, rozciągliwy o długości 1.8m, kolanko z portem do próbkowania gazu, dodatkowa rura 1.5m rozciągliwa, worek 2L, konektor 22M/22M.

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

**2)** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu dla dorosłych, 2.4m karbowany, rozciągliwy, łącznik Y, kolanko obrotowe, worek 2L, rura worka rozciągliwa 2.4m, dwie pułapki wodne.

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

#### **8. Część nr 22, poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka oddechowego wielorazowego użytku wykonanego z lateksu, końcówka o średnicy 22 mm, pojemność 2-3l.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów.

#### **9. Część nr 22, poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu dla dorosłych do aktywnego nawilżania, karbowany 1.5m, kolanko obrotowe, łącznik Y z portem kapno (łącznik odłączany w celu podłączenia nebulizatora), rurka 35cm z kolankiem (do nebulizatora), łącznik 22 męski - 22 żeński, dwie pułapki wodne podłączone w środkowej części układu.

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

#### **10. Część nr 22, poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora do podawania leku w obwodzie oddechowym, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 6 ml, skalowany z podziałką co 1 ml, z łącznikiem T wyposażonym w mechanizm samodomykania podczas odłączania nebulizatora, średnia średnica nebulizowanych cząstek (MMAD) 2,7 µm potwierdzona w katalogach producenta, czysty biologicznie. W zestawie przestrzeń martwa 12 cm i dren 210 cm.

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

### **11. Część nr 23, poz. 1**

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie martwej przestrzeni – rurki karbowanej wykonanej z wysokiej jakości medycznego PCV, spełniającej pozostałe parametry SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, z zachowaniem pozostałych parametrów.

2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika do respiratora „martwa przestrzeń” producenta firmy Teleflex Medical, wykonanego z materiału rozciągliwego w zakresie od 140 do 200mm, z dwoma podwójnie obrotowymi krętlikami, z portem podwójnie uszczelnionym co daje dwa niezależne uszczelnione oddzielnie porty: jeden o średnicy 3,5mm dla odsysania oraz drugi o średnicy 9mm dla bronchofiberoskopii, łącznik z zakończeniem 22 F/22 M-15 F, tak jak obecnie stosowane w Państwa Szpitalu?

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

3) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy łącznik ma charakteryzować się wagą max. 21 g i przestrzenią martwą 23-39 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

### **12. Część nr 28, poz. 1**

1) Prosimy o dopuszczenie filtra mechanicznego o objętości oddechowej 300-1200 ml, waga 37 g i przestrzeni martwej 80 ml, pozostałe parametry jak w SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, z zachowaniem pozostałych parametrów.

2) Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający opisując filtr mechaniczny do respiratora wymaga filtra mechanicznego klasy Hepa 13?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wymaga.

### **13. Część nr 31, poz. 1-4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurek odoskrzelowych wykonanych z wysokiej jakości medycznego PCV z dwoma cewnikami do kontrolowanego odsysania, reszta parametrów zgodna z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

### **14. Część nr 32, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ochraniaczy foliowych o gramaturze 27 g/m<sup>2</sup>, pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, z zachowaniem pozostałych parametrów.

### **15. Część nr 38, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do aspiracji szpiku kostnego posiadających wygodny ergonomiczny uchwyt typ T, ogranicznik głębokości. Możliwość regulacji igły od 26mm do 79 mm. Rozmiary 15G.

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

### **16. Część nr 38, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do trepanobiopsji bardzo ostrych, z tulipanowym ostrzem zapewniającym dużą precyzję zabiegu, ergonomicznym uchwytem typu T. Rozmiary 8G x101mm.

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

### **17. Część nr 39**

Z uwagi na określenie w maskach zgodności z normą EN149 parametru skuteczności filtracji cząstek stałych, które ma przełożenie na poziom ochrony czy NDS produktu-maski ochronnej. Prosimy o odpuszczenie adekwatnie maski na poziomie FFP3 w poz.1 i maski na poziomie FFP2 w poz.2.

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

### **18. Część nr 41, poz. 1, 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjki prostokątnej w formie rękawicy, do mycia ciała pacjenta – jednostronnie impregnowana mydłem o neutralnym pH 5,5, jednorazowego użytku - gotowa do użycia po aktywacji wodą, hipoalergiczna. Myjka wykonana z jednej strony z tkaniny bawełnianej (biało-niebieskie paski) dwustronnie drapanej, impregnowanej mydłem, podfoliowanej wewnątrz, z drugiej strony z włókniny podfoliowanej wewnątrz. Rozmiar 23 cm x 15,5 cm (+/- 1,0cm), waga pojedynczej myjki 6,3 g, grubość myjki 3mm.

**Odpowiedź:** Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

**W związku z udzielonymi wyjaśnieniami Zamawiający w załączeniu przedstawia nowo obowiązujący Załącznik Nr 2 do SIWZ dla części Nr 20,24,33 (formularze asortymentowo-cenowe). Wykonawcy zobowiązani są złożyć ofertę na nowym druku.**

**Konieczne jest bezwzględne ujęcie w składanych ofertach zmian wprowadzonych do SIWZ w wyniku udzielonych wyjaśnień niniejszym pismem.**

W oparciu o art. 38 ust. 2 ustawy PZP niniejsze wyjaśnienia stanowiące integralną część SIWZ, udostępnia się Wszystkim Zainteresowanym przedmiotowym postępowaniem, zamieszczając je na stronie internetowej Zamawiającego tj. [www.szpitalparkitka.com.pl](http://www.szpitalparkitka.com.pl).

Zamawiający przedłuża termin składania ofert i termin otwarcia ofert, umożliwiając Wykonawcom uwzględnienie udzielonych wyjaśnień treści SIWZ.

Zamawiający wyznacza nowy termin składania ofert na dzień: ...<sup>15</sup>...-04-2016r. do godz. 11:00.  
Zamawiający wyznacza nowy termin otwarcia ofert na dzień: ...<sup>15</sup>...-04-2016r. o godz. 11:15.

Informujemy, że dotychczas nie przekazano SIWZ zgodnie z art. 42 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych. Stosownie do art. 38 ust.2 uPzp wyjaśnienia treści SIWZ Zamawiający przesyła tylko tym Wykonawcom, którym przekazał SIWZ na ich wniosek. Pozostali Wykonawcy winni zapoznać się z treścią wyjaśnień do SIWZ zamieszczoną na stronie internetowej Zamawiającego [www.szpitalparkitka.com.pl](http://www.szpitalparkitka.com.pl).

**DYREKTOR**

Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego  
Im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie

*lek. med. Barbara Magnuszewska-Pankiewicz*

.....  
Podpis Kierownika Zamawiającego  
lub osoby upoważnionej



.....  
miejsce i data

Pieczęć Wykonawcy

## FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

### CZĘŚĆ 20 - Rurki tracheostomijne bez mankieta i z mankiem

L.p.	Przedmiot zamówienia / wymagania/	Jm	Ilość wg j.m.	Cena jedn. netto wg j.m.	Wartość netto w zł poz. (4x5)	Stawka podatku VAT %	Wartość brutto w zł poz. (6+7)	Nazwa handlowa, Nr katalogowy, identyczne jak na Fakturze Nazwa producenta
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1.	<b>Rurka tracheostomijna</b> , bez mankieta uszczelniającego, z łącznikiem 15mm - <b>Nr 3</b>	szt	5					
2.	<b>Rurka tracheostomijna</b> , bez mankieta uszczelniającego, z łącznikiem 15mm - <b>Nr 3,5</b>	szt	5					
3.	<b>Rurka tracheostomijna</b> , bez mankieta uszczelniającego, z łącznikiem 15mm - <b>Nr 4</b>	szt	10					
4.	<b>Rurka tracheostomijna</b> , bez mankieta uszczelniającego, z łącznikiem 15mm - <b>Nr 4,5</b>	szt	15					
5.	<b>Rurka tracheostomijna</b> , bez mankieta uszczelniającego, z łącznikiem 15mm - <b>Nr 5</b>	szt	5					
6.	<b>Rurka tracheostomijna</b> , bez mankieta uszczelniającego, z łącznikiem 15mm - <b>Nr 5,5</b>	szt	15					
7.	<b>Rurka tracheostomijna</b> , bez mankieta uszczelniającego, z łącznikiem 15mm - <b>Nr 6</b>	szt	15					
8.	<b>Rurka tracheostomijna</b> , z mankiem uszczelniającym niskociśnieniowymi - <b>Nr 6,5</b>	szt	15					
9.	<b>Rurka tracheostomijna</b> , z mankiem uszczelniającym niskociśnieniowymi - <b>Nr 7,0</b>	szt	20					
10.	<b>Rurka tracheostomijna</b> , z mankiem uszczelniającym niskociśnieniowymi - <b>Nr 7,5</b>	szt	30					
11.	<b>Rurka tracheostomijna</b> , z mankiem uszczelniającym niskociśnieniowymi - <b>Nr 8,0</b>	szt	140					

12.	<b>Rurka tracheostomijna</b> , z mankietem uszczelniającym niskociśnieniowymi - <b>Nr 8,5</b>	szt	75						
13.	<b>Rurka tracheostomijna</b> , z mankietem uszczelniającym niskociśnieniowymi - <b>Nr 9,0</b>	szt	100						
<b>RAZEM:</b>									X

Wymagane próbki w celu sprawdzenia wymaganych parametrów

**Zamawiający wymaga: do pozycji od 1 do 7 – 1 sztukę próbki w przypadku tego samego producenta do pozycji od 8 do 13 – 1 sztukę próbki w przypadku tego samego producenta**

.....  
*Pieczęć imienna i podpisy osób  
 uprawnionych do składania oświadczeń  
 w imieniu Wykonawców*

.....  
 miejsce i data

Pieczęć Wykonawcy

## FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

### CZĘŚĆ 24 -Systemy zamknięte do odsysania

L.p.	Przedmiot zamówienia / wymagania/	Jm	Ilość wg j.m.	Cena jedn. netto wg j.m.	Wartość netto w zł poz. (4x5)	Stawka podatku VAT %	Wartość brutto w zł poz. (6+7)	Nazwa handlowa, Nr katalogowy, identyczne jak na Fakturze Nazwa producenta
	2	3	4	5	6	7	8	9
1.	<b>System zamknięty do odsysania</b> ze złączką do rurki intubacyjnej - <b>Nr 5,0 Fr ÷ 16Fr</b> z możliwością stosowania min. 72h, obrotowa zamykająca zastawka, możliwość wykonywania bronchoskopii w układzie zamkniętym. Cewnik o zmiennej sztywności w części dystalnej atraumatyczna, ultra cienka końcówka z czterema otworami bocznymi, część proksymalna pozwalająca na łatwe wprowadzenie cewnika. System pakowany w jednym integralnym opakowaniu. Sterylny.	szt.	60					
2.	<b>System zamknięty do odsysania</b> ze złączką do rurki tracheostomijnej - <b>Nr 12,0 Fr ÷ 16Fr</b> z możliwością stosowania min. 72h, obrotowa zamykająca zastawka, możliwość wykonywania bronchoskopii w układzie zamkniętym. Cewnik o zmiennej sztywności w części dystalnej atraumatyczna, ultra cienka końcówka z czterema otworami bocznymi, część proksymalna pozwalająca na łatwe wprowadzenie cewnika. System pakowany w jednym integralnym opakowaniu. Sterylny.	szt.	15					
<b>RAZEM:</b>								X

Wymagane próbki w celu sprawdzenia wymaganych parametrów

**Zamawiający wymaga: do pozycji od 1 do 2 – po 1 sztuka próbki do każdej pozycji**

.....  
 Pieczęć imienna i podpisy osób  
 uprawnionych do składania oświadczeń woli  
 w imieniu Wykonawcy

.....  
miejsce i data

Pieczęć Wykonawcy

### FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

#### CZĘŚĆ 33 – Elektroda pętlowa do aparatu typu Versapoint

L.p.	Przedmiot zamówienia / wymagania /	Jm	Ilość wg j.m.	Cena jedn. netto wg j.m.	Wartość netto w zł poz. (4x5)	Stawka podatku VAT %	Wartość brutto w zł poz. (6+7)	Nazwa handlowa, Nr katalogowy, identyczne jak na Fakturze Nazwa producenta
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1.	Elektroda pętlowa do aparatu typu Versapoint 01985	szt.	50					
2.	Kabel łączący aparat Versapoint z elektrodą pętlową wielorazowego użytku	szt.	1					
<b>RAZEM:</b>						X		X

.....  
Pieczęć imienna i podpisy osób  
uprawnionych do składania oświadczeń woli  
w imieniu Wykonawcy