

Wojewódzki Szpital Podkarpacki  
im. Jana Pawła II w Krośnie  
38-400 Krosno, ul. Korczyńska 57  
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA  
Tel. 13-43-78-215 , 13-43-78-497  
NIP 684-21-20-222, Regon 000308620, KRS 00000 14669  
EZ/215/53/2013

Krosno, dn. 3 lipca 2013r.

*Do wszystkich uczestników postępowania  
[www.krosno.med.pl](http://www.krosno.med.pl)*

Zawiadomienie o udzieleniu wyjaśnień na zapytania wykonawców w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na zakup wraz z dostawą sprzętu medycznego jednorazowego użytku II nr postępowania EZ/215/53/2013.

Na zasadzie art. 38 pkt. 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych Zamawiający nie ujawniając źródła zapytania, przekazuje treść złożonych w toku postępowania zapytań wraz z wyjaśnieniami:

**PAKIET 1**

**Pytanie 1:**

Czy zamawiający w pakiecie nr 1 pozycji nr 2 dopuści zestaw do nakłuwania membran silikonowych portów w rozmiarze 22 G dł. 15mm lub 20 mm z przezroczystym drenem

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**PAKIET 2**

**Pytanie 1 poz. 5:**

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny w kolorze niebieskim, przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie 2:**

**poz. 5**

Proszę o dopuszczenie kraników w dwóch kolorach do wyboru. W przypadku negatywnej odpowiedzi proszę o podanie ilościowe dla każdego koloru stosowanego przez Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe z zachowaniem pozostałych parametrów.

**Pytanie 3 poz. 5:**

Prosimy o dopuszczenie kraników dostępnych w kolorze białym, niebieskim i czerwonym?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie 4 poz. 5:**

Czy Zamawiający oczekuje, aby kraniki posiadały optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie 5 poz. 5:**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kraniki mają posiadać maksymalną objętość wypełnienia 0,22ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie 6 poz. 6:**

Prosimy o sprecyzowanie, czy przedłużacz ma być wykonany z PVC pozbawionego ftalanów?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie 7:**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 pozycja 3 kranik trójdrożny dopuści do zaferowania produkt równoważny kranik wykonany z poliamidu?? Poliamid jest materiałem dużo nowocześniejszym od poliwęglanu - znacznie mniej wchodzi w reakcje z lekami.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**PAKIET 4**

**Pytanie 1:**

poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw infuzyjny z walcowym regulatorem z filtrem powietrza 5 mikronów, z zaciskiem rolkowym, z długością linii 150cm

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe z zachowaniem pozostałych parametrów.**

**Pytanie 2:**

Czy zamawiający dopuści do przetargu zacisk typu klips, który jest wygodniejszy w użyciu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 3:**

Czy zamawiający dopuści do przetargu zestaw infuzyjny o długości nie krótszej niż 195cm, co nie zmienia funkcjonalności zestawu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższy dren z zachowaniem pozostałych parametrów.**

**Pytanie 4:**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 4 zestawu do infuzji z walcowym regulatorem przepływu skalowanym: 0 – 250ml; komora kroplowa 60 kr/min.; filtr powietrza 3 mikrony; filtr w linii 15 mikronów; zacisk szczelinowy; port do wstrzyknięć; długość linii 210 cm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**PAKIET 6**

**Pytanie 1:**

Czy zamawiający wydzieli z pakietu nr 6 pozycję nr 1 i 3 do osobnego pakietu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wydzieli i tworzy pakiet 6a.**

**Pytanie 2:**

- czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 6 pozycji nr 1 filtr infuzyjny neonatologiczny dla wcześniaków i noworodków, maksymalny czas stosowania 96h, wyposażony w zacisk i dreny przed i za filtrem oraz samo odpowietrzacz, bardzo mały, płaski, łatwy do umocowania, membrana 0,2um , eliminuje cząstki nieorganiczne, bakterie, endotoksyny i grzyby, przepływ 2 ml/min, objętość wypełnienia 0,5ml, powierzchnia filtrowania 1,65cm<sup>2</sup>, nie zawiera lateksu,

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 3:**

czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 6 pozycji nr 3 filtr do żywienia neonatologiczny dla wcześniaków i noworodków, maksymalny czas stosowania 24h, wyposażony w zacisk i dreny przed i za filtrem. Bardzo mały, płaski, łatwy do umocowania, membrana 1,2um , eliminuje cząstki nieorganiczne i grzyby, przepływ 30ml/min, objętość wypełnienia 0,5ml, powierzchnia filtrowania 1,65cm<sup>2</sup>, nie zawiera lateksu,

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 4:**

Czy zamawiający dopuści w pozycji 1 filtr bez zacisku szczelinowego? Zacisk taki występuje w innych elementach toru infuzyjnego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 5:**

Czy zamawiający dopuści w pozycji 1 filtr sterylizowany ETO? Dla użytkownika ten parametr nie ma znaczenia.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z zapisami siwz.**

**Pytanie 6:**

Czy zamawiający dopuści w pozycji 2 filtr bez zacisku szczelinowego oraz portu Y? Zacisk taki występuje w innych elementach toru infuzyjnego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 7:**

Czy zamawiający dopuści w pozycji 2 filtr posiadający objętość wypełnienia 2,4ml? Objętość taka nie wpływa na funkcjonalność filtra.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 8:**

Czy zamawiający dopuści w pozycji 2 filtr posiadający powierzchnię filtrowania 10cm<sup>2</sup>? Różnica w stosunku do wymaganej w SIWZ jest nieznaczna.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 9:**

Czy zamawiający dopuści w pozycji 3 filtr bez zacisku szczelinowego? Zacisk taki występuje w innych elementach toru infuzyjnego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 10:**

Czy zamawiający dopuści w pozycji 3 filtr sterylizowany ETO? Dla użytkownika ten parametr nie ma znaczenia.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z zapisami siwz.**

**Pytanie 11:**

Czy zamawiający dopuści w pozycji 4 filtr posiadający objętość wypełnienia 2,4ml? Objętość taka nie wpływa na funkcjonalność filtra.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 12:**

Czy zamawiający dopuści w pozycji 4 filtr posiadający powierzchnię filtrowania 10cm<sup>2</sup>? Różnica w stosunku do wymaganej w SIWZ jest nieznaczna.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 13:**

Poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra infuzyjnego neonatologicznego o objętości wypełnienia max 0,6ml, powierzchni filtrowania 1,6 cm<sup>2</sup>, sterylizowanego tlenkiem etylenu, o przepływie 120ml/h, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z siwz i odpowiedziami.**

**Pytanie 14:**

**poz. 2.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra infuzyjnego dla dorosłych o objętości wypełnienia 3,8ml, przepływie 1200ml/h, objętości filtrowania 10cm<sup>2</sup>, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z siwz i odpowiedziami.**

**Pytanie 15:**

**poz. 3.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra do żywienia neonatologicznego o objętości wypełnienia max 0,6ml, powierzchni filtrowania 1,6 cm<sup>2</sup>, sterylizowanego tlenkiem etylenu, o przepływie 1800ml/h, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z siwz i odpowiedziami.**

**Pytanie 16:**

**poz. 4.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra dla dorosłych o objętości wypełnienia 3,8ml, powierzchni filtrowania 10 cm<sup>2</sup>, o przepływie 6000ml/h, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z siwz i odpowiedziami.**

**PAKIET 7**

**Pytanie 1:**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 7 Zestaw z przetwornikiem do pomiaru ciśnienia śródbrzusznego (IAP), wyposażony w linię płuczącą z przesuwną klemą zaciskową i aparatem kroplowym z wbudowanym filtrem cząstkowym, 2 x kraniki trójdrożne, łącznik typu „T” na linii płuczącej, dren do podłączenia cewnika Foley'a zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym, dren z gumowym łącznikiem schodkowym, dren z gumowym łącznikiem do podłączenia zestawu do zbiórki moczu, strzykawka L/L 50-60 ml z dołączonym osobno workiem do godzinowej zbiórki moczu z portem bezigłowym do pobierania próbek moczu?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z zapisami siwz.**

**Pytanie 2:**

**poz. 1.**

Czy nie nastąpiła oczywista omyłka i zamawiający ma na myśli „Zamknięty system do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego?”

**Odpowiedź:**

**Tak, nastąpiła omyłka pisarska.**

**PAKIET 10**

**Pytanie 1:**

**poz. 5**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji nr 5 do osobnego pakietu co umożliwi naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty w zakresie tej pozycji?

**Odpowiedź:**

**Zapisy siwz pozostają bez zmian.**

**Pytanie 2:**

**poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy j.u. z workiem o pojemności 3l, trzecia rura ok. 40 cm, zakres kompresacji rur ok. 50-160 cm wykonany z materiału EVA(bez DEHP)?

**Odpowiedź:**

**Zapisy siwz pozostają bez zmian.**

## **PAKIET 12**

### **Pytanie 1:**

poz. 4

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji nr 4 do osobnego pakietu co umożliwi naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty w zakresie tej pozycji?

### **Odpowiedź:**

**Zgodnie z zapisami siwz.**

### **Pytanie 2:**

Czy Zamawiający w **pakiecie 12 poz. 1** wymaga szczoteczek odpowiadającym wymaganiom określonym przez Ministerstwo Zdrowia oraz aktualnym Rekomendacjom Polskiego Towarzystwa Ginekologicznego, zgodnie z którymi szczoteczki cytologiczne powinny posiadać wykaz badań klinicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych?

### **Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający wymaga.**

### **Pytanie 3:**

Czy Zamawiający w **pakiecie 12 poz. 2** wymaga szczoteczek odpowiadającym wymaganiom określonym przez Ministerstwo Zdrowia oraz aktualnym Rekomendacjom Polskiego Towarzystwa Ginekologicznego, zgodnie z którymi szczoteczki cytologiczne powinny posiadać wykaz badań klinicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych?

### **Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający wymaga.**

### **Pytanie 4:**

Zwracamy się z pytaniem, czy Zamawiający rozszerzy zapisy SIWZ w **pakiecie 12** poprzez wymóg dopisania do Formularza cenowego dodatkowo rubryki „Nazwa handlowa” oferowanego produktu? Prośbę swą motywujemy tym, iż dodatkowa rubryka umożliwi identyfikację i weryfikację produktu podczas dostawy.

### **Odpowiedź:**

**Tak.**

## **PAKIET 13**

### **Pytanie 1:**

Czy w Pakiecie Nr 13 Akcesoria do Infant Flow poz. 5 *Jednorazowy układ oddechowy do nCPAP Infant Flow* Zamawiający oczekuje zaoferowania układu, w którym konstrukcja generatora wyposażonego w 2 kanały oddechowe zapewnia zmniejszenie pracy oddechowej noworodka, poprzez zastosowanie w każdym torze oddechowym 2 dysz przyspieszających przepływ gazów?

### **Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

### **Pytanie 2:**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w Pakiecie nr 13 Akcesoria do Infant Flow wyroby mikrobiologicznie czyste?

### **Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

### **Pytanie 3:**

Czy w Pakiecie Nr 13 Akcesoria do Infant Flow poz. 2 Zamawiający wymaga zaoferowania masek nosowych z okienkiem umożliwiającym kontrolę drożności?

### **Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

### **Pytanie 4:**

Czy w Pakiecie nr 13 Akcesoria do Infant Flow w poz. 4 Zamawiający wymaga zaoferowania smoczka z możliwością indywidualnego kształtowania rozmiaru tarczki w zależności od rozmiaru buzi dziecka?

### **Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

**Pytanie 5:**

Czy w Pakiecie Nr 13 Akcesoria do Infant Flow poz. 3 Zamawiający wymaga, aby czapeczki można było stosować wymiennie z mocowaniem paskowym, które jest wygodne i proste w obsłudze, a także idealnie sprawdza się w warunkach sali porodowej, kiedy główka dziecka jest mokra.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

**Pytanie 6:**

Pytanie do pozycji nr 1 ww. pakietu – zwracamy się z prośbą o dopuszczenie końcówek donosowych w rozmiarach: S, M, L, mikrobiologicznie czystych . Z naszej wiedzy na rynku polskim nie ma końcówek donosowych sterylnych. Są jednorazowe mikrobiologicznie czyste.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 7:**

Pytanie do pozycji nr 2 ww. pakietu – zwracamy się z prośbą o dopuszczenie masek donosowych w rozmiarach: S, M, L,XL, mikrobiologicznie czystych . Z naszej wiedzy na rynku polskim nie ma masek donosowych sterylnych. Są jednorazowe mikrobiologicznie czyste.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 8:**

Pytanie do pozycji nr 3 ww. pakietu – zwracamy się z prośbą o dopuszczenie czapek do Infant Flow mikrobiologicznie czystych . Z naszej wiedzy na rynku polskim nie ma masek donosowych sterylnych. Są jednorazowe mikrobiologicznie czyste.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 9:**

Pytanie do pozycji nr 4 ww. pakietu – zwracamy się z prośbą o dopuszczenie smoczków do Infant Flow mikrobiologicznie czystych jednorazowego użytku.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**PAKIET 14****Pytanie 1:**

Czy Zamawiający w pakiecie 14 w pozycji nr 1 pojemnik 2 litrowy szt. 500 dopuści wysokość 22 cm?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z zapisami siwz.**

**PAKIET 17****Pytanie 1:**

poz. 3

Czy Zamawiający dopuści dren Redon ze znacznikiem w RTG o wymiarach ch 6/70cm i ch 8/70cm, przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 2:**

poz. 11

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu z workiem zbiorczym o pojemności 200ml, przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 3:**

**poz. 10.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka do lewatywy z jednym otworem centralnym, bez wazeliny, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami siwz.

**Pytanie 4:**

**poz. 11.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do godzinowej zbiórki moczu, dren dwuświatłowy z odpowietrzaniem, zastawką antyzwrotną i portem do bezigłowego pobierania próbek moczu, zabezpieczony spiralą antyzałamaniową na wejściu do komory, z komorą pomiarową o pojemności 500ml z filtrem hydrofobowym, dokładny pomiar objętości do 40ml, komora opróżniana poprzez przekręcenie zaworu o 90° bez konieczności manewrowania komorą, worek o poj. 2000ml z zastawką antyzwrotną i filtrem hydrofobowym oraz zaworem T do opróżniania mocowanym na zakładce.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie 5:**

Czy Zamawiający w pakiecie 17 w pozycji nr 4 dopuści dreny brzuszne silikonowane?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami siwz.

**Pytanie 6:**

Czy Zamawiający w pakiecie 17 w pozycji nr 4 dopuści dreny brzuszne w rozmiarze Ch 20-32?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami siwz.

**Pytanie 7:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 17 pozycji nr 10-11?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wydziela i tworzy pakiet 17a – pozycja 10, pakiet 17b – pozycja 11.

**Pytanie 8:**

Poz. 11 Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu pozycji 11 i utworzenie osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie konkurencyjnych cenowo ofert większej liczbie oferentów.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wydziela i tworzy pakiet 17b – pozycja 11.

**Pytanie 9:**

Poz. 11 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka do godzinowej zbiórki moczu, komora pomiarowa min. 500 ml – wysoki stopień dokładności pomiaru co 1 ml w zakresie 50ml, worek zbiorczy 2000 ml, spełniający pozostałe zapisy siwz.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

## **PAKIET 18**

**Pytanie 1:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 18 w pozycji 1 dopuści rurki intubacyjne bez mankieta uszczelniającego, wykonane z trwałej mieszaniny silikonu z PCV, bez otworu Murphy'ego, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami siwz.

**Pytanie 2:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 18 w pozycji 2 dopuści rurki intubacyjne, w rozmiarach od 2,5 do 4,5 mm bez mankieta uszczelniającego i otworu Murphy'ego, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami siwz.

**Pytanie 3:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 18 w pozycji 2 dopuści rurki intubacyjne, w rozmiarach od 3,5 do 4,5 mm ze zwykłym mankietem niskociśnieniowym?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza rurki ze zwykłym mankietem niskociśnieniowym z otworem Murphy'ego o średnicy poniżej 4,5 mm.

**Pytanie 4:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 18 w pozycji 3 dopuści rurki intubacyjne bez otworu Murphy'ego, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami siwz.

**Pytanie 5:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 18 w pozycji 4 dopuści rurki intubacyjne, zbrojone z mankietem typu SoftSeal o grubości ścianki 0,06 mm, o potwierdzonej w badaniach klinicznych obniżonej przenikalności dla podtlenku azotu, ze standardowymi znacznikami głębokości na korpusie rurki oraz jednym znacznikiem głębokości nad mankietem w formie kreski, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie 6:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 18 w pozycji 4 dopuści rurki intubacyjne, zbrojone, w rozmiarach od 3,0 do 4,5 mm ze zwykłym mankietem niskociśnieniowym?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie 7:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 18 w pozycji 17 dopuści sterylny zestaw do drenazu klatki piersiowej z dodatkowym portem igłowym do komory regulacji siły ssania, umożliwiającym usunięcie płynu i dokładną zmianę siły ssania, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie 7:**

Pakiet 18 poz. 1, 2, 4. Prosimy o wydzielenie tych pozycji to oddzielnego pakietu. Pozwoli to naszej firmie, jako producentowi, na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wydziela i tworzy pakiet 18a.**

**PAKIET 20**

**Pytanie 1:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie, czy w pozycji nr 1 należy zaoferować sterylny dwubutłowy zestaw do drenazu klatki piersiowej posiadający komorę wodnej regulacji siły ssania oraz komorę na wydzielinę o pojemności 3000 ml.

**Odpowiedź:**

Tak.

**PAKIET 21**

**Pytanie 1:**

poz. 1

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji nr 1 do osobnego pakietu co umożliwi naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty w zakresie tej pozycji?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wydziela i tworzy pakiet 21a.**



**Pytanie 2:**

poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw bez worka na mocz i plastra mocującego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów.

**Pytanie 3:**

poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw bez skalpela i kołnierza mocującego, dostępny w rozmiarze CH 12, CH 14?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**PAKIET 22**

**Pytanie 1:**

Czy zamawiający w pakiecie nr 22 wydzieli do osobnego pakietu pozycję nr 7,8,9?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza i tworzy pakiet 22a.

**Pytanie 2:**

Czy zamawiający w pakiecie nr 22 pozycji nr 9 dopuści cewnik trzyświatłowy w rozmiarze 7,5Fr

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie 3:**

Czy zamawiający zgodzi się na wyłącznie do osobnego pakietu pozycji nr 7,8,9 co pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza i tworzy pakiet 22a.

**PAKIET 23**

**Pytanie 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 23 pozycji nr 3, 7?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza i tworzy pakiet 23a.

**Pytanie 2:**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 23 pozycja 11 dopuści rozmiar 210x160cm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**PAKIET 24**

**Pytanie 1:**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści preparat równoważny, łatwy i szybki w użyciu dzięki postaci rękawiczek nie wymagających aktywacji wodą, zarejestrowanych jako kosmetyk, przeznaczonych do mycia i pielęgnacji skóry i włosów osób unieruchomionych, leżących oraz pacjentów na oddziałach intensywnej opieki medycznej i oddziałach chorób zakaźnych, do antyseptycznego mycia całego ciała przy zakażeniach MRSA/ORSA i przed zabiegami, bez zawartości barwników i substancji zapachowych, zarejestrowanych jako kosmetyki, utrzymujących naturalne /kwaśne/ pH skóry co utrudnia kolonizację pacjenta florą szpitalną, zawierających w składzie dichlorowodorek octenidyny w opakowaniu po 10 szt. rękawiczek o wymiarach 21 cm x 16 cm oraz wymaga aby preparat zaferowany w tej pozycji ze względu na swoje przeznaczenie posiadał potwierdzoną skuteczności przeciw szczepom MRSA/ORSA, ESBL+, VRE, Candida albicans.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie 2:**

Czy Zamawiający wymaga, Myjkę w formie rękawicy, o wymiarach: 24,5 x 16,5 cm (+/- 0,5 cm) i grubości nie mniej niż 0,5 cm, ergonomiczną, o zaokrąglonym kształcie, zwężoną w nadgarstku, zgrzewaną termicznie a nie

zszywaną, wykonaną z podkładów watolinowych 100g/m<sup>2</sup>, nasączoną środkiem myjącym o neutralnym pH 5,5, aktywowanym pod wpływem wody, w opakowaniu= 20 sztuk.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga rękawicę o wymiarach nie mniejszych niż 21 x 16 cm, o pH neutralne 5,5 (nie wymagające aktywacji wodą/lub wymaga aktywacji wodą). W przypadku zaferowania rękawic z koniecznością aktywacji wodą, Zamawiający wymaga rękawicę o grubości nie mniejszej niż 0,5 cm, ergonomiczną, o zaokrąglonym kształcie, zwężoną w nadgarstku, zgrzewaną termicznie a nie zszywaną, wykonaną z podkładów watolinowych 100g/m<sup>2</sup>.

**PAKIET 27**

**Pytanie 1:**

poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania płynów z filtrem bakteryjnym 0,1um, przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami siwz.

**Pytanie 2:**

Czy Zamawiający w pakiecie 27 w pozycji nr 1 wymaga z uwagi na wygodę pracy personelu przyrząd z zastawką zapobiegającą wyciekowi płynu w pozycji odwróconej.? Takie rozwiązanie pozwala na odłączenie strzykawki bez konieczności ściągania butelki ze stojaka.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga.

**PAKIET 29**

**Pytanie 1:**

Czy zamawiający zgodzie się na wyłącznie pozycji nr 4 do osobnego pakietu i zaferowania produktu o poniższych parametrach:

Cewnik do krótkiej dializy dwuświatłowy wykonany z biokompatybilnego poliuretanu; kanały cewnika okrągłe, cewnik z miękką atraumatyczną końcówką, cewnik posiada otwory boczne umieszczone w pierścieniowych rowkach co zapobiega przyklejaniu się cewnika do ściany naczynia, ramiona cewnika z wbudowanymi zastawkami hemostatycznymi, skalowany co 1 cm na całej długości cewnika nie posiadający tradycyjnego rozgałęźnika, dostępny w dwóch rozmiarach 12Fr i 14Fr i jednej długości 25cm. Zestaw umożliwi założenie cewnika na długości np.15,20,25cm.Skład zestawu: \*cewnik z nadrukiem pojemności kanałów na ramionach cewnika,\* przelotowy mandryn usztywniający cewnik, \*igła z portem boczny 18g x 7cm, \*prowadnik nitinolowy odporny na zaginanie o długości 70cm typu J, \* 2 rozszerzadła, \*2 skrzydełka mocujące w formie zapinanego klipsu, \* strzykawka 5ml, \* skalpel 11, plaster z rzepem do zamocowania cewnika, \*naklejka identyfikacyjna pacjenta, ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami siwz.

**Pytanie 2:**

Czy zamawiający zgodzie się na wyłącznie pozycji nr 4 do osobnego pakietu i zaferowania produktu o poniższych parametrach:

Cewnik permanentny do dializ wykonany z biokompatybilnego carbothanu, o konstrukcji kanałów w kształcie podwójnego „D” z miękką atraumatyczną końcówką zakończoną „schodkowo” w rozmiarach : 14Fr lub 16Fr i długościach do mufki od 19cm-50cm. Skład zestawu: \*cewnik z nadrukiem pojemności kanałów na ramionach cewnika, \*igła 18g x 7cm, \*prowadnik nitinolowy odporny na zaginanie o długości 70cm typu J, \*3 x rozszerzadła w tym jedno z koszulką rozrywaną i zastawką hemostatyczną, \*tunelizator, \*strzykawka 5ml, \*skalpel 11, \*2 x nakrętki, \*plaster z rzepem do zamocowania cewnika, \*naklejka identyfikacyjna pacjenta. Cewniki dostępne w wersji prostej i zagiętej?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami siwz.

### **PAKIET 30**

#### **Pytanie 1:**

##### **poz. 2 i 3**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy na każdym ostrzu ma być umieszczony numer LOT, co pozwala na identyfikację ostrza nawet po jego rozpakowaniu.

##### **Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

#### **Pytanie 2:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 1 i 2 do odrębnego pakietu? Pozwoli to producentowi strzygarek na złożenie konkurencyjnej oferty?

##### **Odpowiedź:**

**Zamawiający wydziela i tworzy pakiet 30a.**

#### **Pytanie 3:**

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści strzygarkę bezprzewodową, pracującą wyłącznie na baterii? Warto pamiętać, że wszystkie nowoczesne urządzenia pracują w taki właśnie sposób, a kabel podłączony bezpośrednio do strzygarki w znaczny sposób ogranicza jej używanie.

##### **Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

#### **Pytanie 4:**

Czy Zamawiający w poz. 3 wyrazi zgodę na zaproponowanie 2000 szt. ostrzy do innego typu strzygarki w zestawie z dwiema strzygarkami oraz ładowarkami?

##### **Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

### **PAKIET 31**

#### **Pytanie 1:**

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 31** dopuści bronchoskopowe szczoteczki cytologiczne o średnicy włosa 1.9 mm, długość robocza 100 cm minimalna średnica kanału roboczego 2.0 mm, osłonka szczoteczki wykonana jest z tworzywa PTFE pozwalającego zredukować tarcie i opory podczas przechodzenia przez kanał endoskopu, szczoteczka zamocowana jest na stalowym drucie zapewniającym właściwą siłę oraz sprężystość ograniczającą zagięcia i złamania podczas wprowadzania, końcówka szczoteczki zakończona jest kulką pozwalającą na ograniczenie podrażnień i uszkodzeń tkanek, ergonomiczna rękojeść wyposażona jest w ogranicznik wysunięcia szczoteczki, opakowanie zbiorcze zawiera 10 szt?

##### **Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe z zachowaniem pozostałych parametrów.**

### **PAKIET 32**

#### **Pytanie 1:**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania ustników z paskiem mocującym czy bez paska.

##### **Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga ustników z paskiem.**

### **PAKIET 34**

#### **Pytanie 1:**

poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley w rozmiarze CH12-26 z balonem 5-10ml, rozmiar Ch26 z balonem 30 ml?

##### **Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 2:**

**poz. 1.**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki Foleya mają posiadać trzy lub cztery otwory drenujące zwiększające efektywność drenażu, przy większym balonie?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza obie wersje.**

**Pytanie 3:**

Poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników z balonem 5-15ml i 30-50ml w rozmiarze 12-26CH

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 4:**

**poz. 3.**

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy na łączniku cewnika ma się znajdować oznaczenie kierunku zagięcia końcówki cewnika?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga powyższego.**

**Pytanie 5:**

Czy Zamawiający w pakiecie 34 w pozycji nr 1 dopuści opakowanie podwójne folia, folia?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 6:**

Czy Zamawiający w pakiecie 34 w pozycji nr 1 dopuści cewniki Foleya Ch12-26 o pojemności balonu 15-30ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

### **PAKIET 38**

**Pytanie 1:**

poz. 1

Czy Zamawiający dopuści śliniaki dwuwarstwowe o wymiarach 35 x 48cm pakowane w opakowaniu 50szt z przeliczeniem na ilości ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

**Pytanie 2:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę śliniaków w rozmiarze 38 x 60 cm, pakowane po 100 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 420 op.?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

### **PAKIET 39**

**Pytanie 1:**

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 39** dopuszcza długość szczypiec biopsyjnych 240cm, przy zachowaniu zgodności z pozostałymi parametrami w opisie przedmiotu zamówienia?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów.**

### **PAKIET 41**

**Pytanie 1:**

poz. 1

Czy Zamawiający dopuści sondę sengstakena cztero światową, przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 2:**

**poz. 1.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sondy Sengstakena wykonanej z miękkiej gumy, balony z materiału Silkolatexu – mieszaniny silikonu i lateksu, renomowanej firmy Rusch, spełniającej pozostałe parametry SIWZ

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**PAKIET 42**

**Pytanie 1:**

dotyczące przedmiotu zamówienia - pakiet 42: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie szczypiec biopsyjnych jednorazowego użytku, łyżeczki z okienkiem typu szczęki aligatora lub owalne z igła lub bez do wyboru; łyżeczki uchylne do biopsji stycznych; zielona, teflonowa osłonka bezpieczna dla kanałów biopsyjnych endoskopów - zapewnia lepsze własności przechodzenia przez kanał w stosunku do powłoki hydrofilna która do swobodnego przechodzenia potrzebuje wilgotnego środowiska; łyżeczki wykonane ze stali nierdzewnej o dwustopniowym ścięciu i gładkich krawędziach długość narzędzia 1150mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 1,9mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,0mm; w opakowaniu 20 sztuk oddzielnie zapakowanych w sterylne pakiety szczypiec; sterylizowane metoda napromieniowania promieniami gamma oraz szczypcy biopsyjne jednorazowego użytku, łyżeczki z okienkiem typu szczęki aligatora lub owalne z igła lub bez do wyboru; łyżeczki uchylne do biopsji stycznych; łyżeczki wykonane ze stali nierdzewnej o dwustopniowym ścięciu i gładkich krawędziach; szara, teflonowa osłonka bezpieczna dla kanałów biopsyjnych endoskopów; długość narzędzia 1550mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,45mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,8mm; w opakowaniu 20 sztuk oddzielnie zapakowanych w sterylne pakiety szczypiec; sterylizowane metoda napromieniowania promieniami gamma.?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami siwz.

**PAKIET 43**

**Pytanie 1:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 43 w pozycjach 1 i 2 wymaga aby zestawy do przezskórnej tracheotomii zawierały rurkę ze sztywnym samoblokującym się mandrynem z otworem na prowadnicę Seldingera?

**Odpowiedź:**

Tak, z zachowaniem pozostałych parametrów.

**Pytanie 2:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 43 w pozycjach 1 i 2 wymaga aby zestawy do przezskórnej tracheotomii zawierały rurkę z odsysaniem z nad mankietu ograniczającą ryzyko zakażenia jak i aspiracji co zwiększa bezpieczeństwo pacjenta? Nagromadzenie i zaleganie skażonej wydzieliny nad mankietem uszczelniającym stanowi idealną pożywkę wzrostową dla patogenów a nawet przy najlepszym uszczelnieniu, mikroaspirowanie zakażonego materiału może prowadzić do infekcji płuc. Integralny przewód do odsysania z nad mankietu pozwala na regularne usuwanie zbierającej się wydzieliny co ułatwia zachowanie higieny tracheotomii i pomaga ograniczyć aspirowanie.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga powyższego.

**PAKIET 44**

**Pytanie 1:**

Czy Zamawiający w pakiecie 44 dopuści do zaferowania Przystawki do drenażu błony bębenkowej typ I wykonany z PTFE o barwie niebieskiej , średnica 1,02mm, z drucikiem?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga powyższego.

**Pytanie 2:**

Czy Zamawiający w pakiecie 44 dopuści do zaferowania Przystawki do drenażu błony bębenkowej typ II wykonany z PTFE o barwie niebieskiej , średnica 1,14mm, z drucikiem?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga powyższego.

**Pytanie 3:**

Czy zamawiający zgodni się na zaoferowanie przyrządu do drenażu błony bębenkowej o średnicach 0,9 mm oraz 1,15mm z fluoroplastiku (PTFE) wg poniższych zdjęć?

Możliwe modele

\*śred. wew. 0,9mm/średnica zew. kołnierza 2,2mm dł. 7mm ( krótkoterminowy)

\*śred. wew. 1,1mm/ średnica zew. kołnierza 2,4mm dł. 7,2mm ( średnioterminowy)

\* śred. wew. 1,15mm/ średnica zew. kołnierza 2,7mm dł. 7mm (długoterminowy)

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

**PAKIET 46****Pytanie 1:****poz. 1.**

Prosimy o dopuszczenie cewników w rozmiarach 20-24 o pojemności balonu 50ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 2:**

Prosimy o sprecyzowanie, czy cewniki mają być wykonane z silikonu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**PAKIET 47****Pytanie 1:**

Proszę o dopuszczenie przyrządów pakowanych w folię. Opakowanie takie jest odporniejsze na mechaniczne uszkodzenia i jest bardziej ekologiczne.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów.**

**Pytanie 2:**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 47, wymaga aby przyrządy do przetaczania płynów były pozbawione szkodliwych ftalanów, które zaburzają rozwój komórek, wywołują zmiany w narządach rozrodczych, wątrobie i płucach oraz są podejrzewane o działanie rakotwórcze, co będzie potwierdzone dołączoną do oferty „kartą charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego ” producenta o zastosowanym plastyfikatorze, oraz odpowiednim nadrukiem bezpośrednio na opakowaniu jednostkowym. W trosce o zapewnienie bezpieczeństwa pacjentów pamiętając, że ftalany mogą mieć działanie rakotwórcze, mutagenne lub toksycznie wpływające na reprodukcję oraz biorąc pod uwagę stanowisko Ministra Zdrowia w sprawie zastosowania polichloru winylu w produkcji wyrobów medycznych jasno określające, że „celowe wydaje się stymulowanie wszelkich działań mających na celu modyfikację składu wyrobów z PCV, szczególnie pod kątem zastępowania ftalanów innymi wypełniaczami, nietoksycznymi i wykazującymi podatność na degradację”. „Karta” ta jest wykonywana przez dostawcę materiału (PVC) i musi zawierać wyszczególnienie składników, w tym również plastyfikatora. Takie wymaganie w naszej opinii byłoby najbardziej sprawiedliwe i najtrudniejsze do sfalszowania przez ewentualnego nieuczciwego dostawcę wyrobu medycznego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 3:**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 47, wymaga aby przyrządy zgodnie z Farmakopeą Polską, były identyfikowalne, tzn. posiadały informację o producencie, trwale zamieszczoną bezpośrednio na przyrządzie, co ułatwia identyfikację w przypadku gdy opakowanie zewnętrzne nie jest już dostępne.?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**PAKIET 50****Pytanie 1:**

Czy zamawiający w pakiecie nr 50 dopuści Introduktor o długości 130 mm i odmiennym kolorze? Reszta parametrów bez zmian.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie 2:**

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości introduktor - zestaw z zastawką do wprowadzania i wymiany kateterów oraz elektrod ednokawitarnych. Sterylny. Rozmiar 7F x 100mm. Kodowany kolorem nasadki – biały?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**PAKIET 54**

**Pytanie 1:**

poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igłę punkcyjną standardową o rozmiarach 0,7 x 40mm, przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów.

**Pytanie 2:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igła punkcyjna standardowa do punkcji lędźwiowej u noworodków i dzieci. Rozmiar 22G 0,7x40 mm, sterylnej?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**PAKIET 59**

**Pytanie 1:**

Pakiet 59 pozycja 1 i 2. Czy Zamawiający dopuści łączniki karbowane o długości 15cm (plus złącza)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów.

**Pytanie 2:**

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści wysokiej jakości elastyczny łącznik karbowany "martwa przestrzeń" zespolony z podwójnie obrotowym łącznikiem kątowym, z portem do odsysania, długość max 15 cm, łącznik, średnica 15 mmF/ 22mmF, sterylny ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie 3:**

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści wysokiej jakości łącznik karbowany typu "martwa przestrzeń", prosty, jednorazowy, długość max 15 cm, złącza, sterylny ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie 4:**

Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie przestrzeni martwej mikrobiologicznie czystej, zintegrowanej z podwójnie obrotowym łącznikiem kątowym o dł. 15 cm, pakowana folia/papier.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów.

**Pytanie 5:**

Poz. 2. Prosimy o dopuszczenie przestrzeni martwej, prostej o dł. 15 cm, mikrobiologicznie czystej, pakowana folia/papier.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów.

## **PAKIET 61**

### **Pytanie 1:**

poz. 1

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze hematologiczne o jednej średnicy 0,65mm?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów.

### **Pytanie 2:**

poz. 2

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze hematologiczne o jednej średnicy 0,8mm?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów.

## **PAKIET 62**

### **Pytanie 1:**

poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezpiecznego przyrządu do infuzji z systemem auto-stop, komora kroplowa o łącznej długości 7 cm (4,5 cm elastyczny fragment górny, 2,5 cm dolnej, sztywnej komory z wbudowanym pływakiem), system auto-stop zapobiegający zatorowi powietrza poniżej komory kroplowej, filtr 15um wbudowany w drenie od strony pacjenta (nie w komorze), dren 150cm. Sterylny, opakowanie papier/folia?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe z zachowaniem pozostałych parametrów.

### **Pytanie 2:**

poz. 1

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zaoferowania produktów bez ftalanów.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

### **Pytanie 3:**

poz. 2

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji nr 2 do osobnego pakietu co umożliwi naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty w zakresie tej pozycji

### **Odpowiedź:**

Zamawiający wydziela i tworzy pakiet 62a.

### **Pytanie 4:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 62, pozycji nr 2 i utworzenie oddzielnego pakietu dla tej pozycji co umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów i możliwość uzyskania przez Zamawiającego korzystniejszej oferty cenowej?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający wydziela i tworzy pakiet 62a.

### **Pytanie 5:**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 62 w pozycji nr 1, dopuści do zaoferowania przyrządy spełniające wszystkie wymagania stawiane przez Zamawiającego o długości drenu dłuższej niż 150 cm.?

### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

## **PAKIET 64**

### **Pytanie 1:**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 64 pozycji nr 1, i 2. Wydzielenie tych pozycji pozwoli na wystartowanie większej liczbie wykonawców a tym samym zmniejszy koszt zakupu sprzętu medycznego.

### **Odpowiedź:**

Zamawiający wydziela i tworzy pakiet 64a.



**Pytanie 2:**

**W przypadku wydzielenia czy do pozycji nr 1 Zamawiający wymaga układu** - Układ oddechowy jednorazowego użytku do respiratorów Babylog, posiadający spiralną grzałkę w drenie na linii wdechowej i pułapkę wodną na linii wydechowej; z dwoma kolorami rur odróżniającymi wdech i wydech; w kpl. dren proksymalny; część Y obrotowa oraz posiadająca wejście do podawania surfaktantu; posiadający kpl. adapterów umożliwiających stosowanie układu do różnych typów respiratorów. Przepływ gazów powyżej 4L/min. Wejście w grzałce musi zawierać trójkątne wcięcie, takie aby umożliwiło podłączenie czujnika temp. stosowanego również do modelu nawilzacza MR850 firmy Fisher&Paykel,

Komplet musi zawierać komorę z automatycznym pobieraniem wody, posiadającą dwa pływaki zabezpieczające przed przedostaniem się wody do układu oddechowego. Układ wraz z komorą musi tworzyć kpl. tj. znajdować się w jednym opakowaniu

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 3:**

**W przypadku wydzielenia czy do pozycji nr 2 Zamawiający wymaga układu** - Układ oddechowy jednorazowego użytku do respiratorów SLE, zawierający łącznik pomiędzy częścią Y, a ramieniem wdechowym, posiadający spiralną grzałkę w drenie na linii wdechowej i pułapkę wodną na linii wydechowej; z dwoma kolorami rur odróżniającymi wdech i wydech; w kpl. dren proksymalny; część Y obrotowa oraz posiadająca wejście do podawania surfaktantu; posiadający kpl. adapterów umożliwiających stosowanie układu do różnych typów respiratorów. Przepływ gazów powyżej 4L/min

Wejście w grzałce musi zawierać trójkątne wcięcie, takie aby umożliwiło podłączenie czujnika temp. stosowanego również do modelu nawilzacza MR850 firmy Fisher&Paykel,

Komplet musi zawierać komorę z automatycznym pobieraniem wody, posiadającą dwa pływaki zabezpieczające przed przedostaniem się wody do układu oddechowego. Układ wraz z komorą musi tworzyć kpl. tj. znajdować się w jednym opakowaniu.

**Odpowiedź:**

**Tak, Zamawiający wymaga.**

**PAKIET 65**

**Pytanie 1:**

**Poz. 14**

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę intubacyjną o następujących parametrach:

- Giętki drut pozwalający nadać rurce odpowiednią krzywiznę - jest konieczna przy trudnych intubacjach
- Wykonana z plastycznego aluminium pokrytego plastikową osłonką

Rozmiar	Długość (mm)	Dla rurek o rozmiarze I.D. (mm)
6Fr/Ch	302	< 3,5
10Fr/Ch	382	4,0- 5,0
14Fr/Ch	382	5,5

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**PAKIET 66**

**Pytanie 1:**

**poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści kateter do drenażu o dł. 27 cm dla rozmiaru F20, o długości 42 cm dla rozmiarów F24, F28, F32; pozostałe rozmiary zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 2:**

czy zamawiający w pakiecie nr 66 dopuści trokar o rozmiarze 10F 8 cm lub 12F 25 cm, reszta parametrów zgodnie z SIWZ

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza 12F 25cm.**

**Pytanie 3:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania w tym pakiecie kateterów do drenażu klatki piersiowej z trokarem w rozmiarach: F12 dł. 22,5 cm; F16 dł. 23,5 cm; F20 dł. 39 cm; F24 dł. 39 cm; F28 dł. 39 cm; F32 dł. 39 cm, które były już dostarczane do WSzP w Krośnie.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**PAKIET 67****Pytanie 1:****poz. 1.**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje aby cewnik był wykonany z materiału dwuwarstwowego sztywnego wewnątrz zabezpieczającego przed zaginaniem, miękkiego na zewnątrz atraumatycznego dla pacjenta.

**Odpowiedź:**

Tak.

**PAKIET 68****Pytanie 1:****poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści jednorazową bieliznę pościelową z poszewką 70 x 80, poszwa 210 x 160 i prześcieradło 210 x 150, przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**PAKIET 69****Pytanie 1:****poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści jednorazową torbę na wymiociny pakowane w opakowaniu 50sz ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza opakowanie zbiorcze 50 szt. z zachowaniem opakowania pojedynczego.

**Pytanie 2:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania w tym pakiecie jednorazowych toreb na wymiociny wyposażonych w uchwyt dostosowany do kształtu twarzy, przezroczystych, skalowanych co 100 ml, a w zakresie 1-100 ml dodatkowa skala do precyzyjnych pomiarów co 10 ml, z plastikowym uchwytem nie ulegającym zawilgoceniu wyposażonym w wygodne zamknięcie, pakowane pojedynczo.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie 3:**

Prosimy o wyjaśnienie, czy torba na wymiociny ma mieć pojemność całkowitą 2000 ml?

**Odpowiedź:**

Tak, pojemność 2000 ml.

**PAKIET 70****Pytanie 1:****poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści nebulizator z trójnikiem , rezerwuarem gromadzącym aerozol o pojemności 15 ml, przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe z zachowaniem pozostałych parametrów.

**Pytanie 2:**

**poz. 1.**

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający ma na myśli nebulizator do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 3:**

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy nebulizator, ma być skalowany co 1 ml? Jest to istotne dla określenia ilości nebulizowanego preparatu znajdującego się w nebulizatorze oraz po zakończeniu nebulizacji dla określenia ilości nebulizatu podanego do pacjenta.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 4:**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nebulizator, ma rozбивać cząstki nebulizatu do średnicy 2,7MMAD z potwierdzeniem producenta, co gwarantuje prawidłową depozycję leku?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**Pytanie 5:**

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości nebulizator z trójnikiem, ustnikiem, rezerwuarem gromadzącym aerozol o poj. 1-10 ml i drenem o przekroju gwiazdkowym - dł. Min. 200 cm - dla dorosłych?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe.**

**PYTANIA DO SIWZ I WZORU UMOWY**

**Pytanie 1:**

Wnosimy o usunięcie wymogu dołączenia do oferty zgłoszenia/powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, jako wymogu sprzecznego z aktualnie obowiązującymi przepisami w tym zakresie.

Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz.U.10.107.679) jedynymi dokumentami potwierdzającymi fakt dopuszczenia wyrobu medycznego do obrotu i do używania są: deklaracja zgodności i certyfikat CE (jeżeli dotyczy). W obecnym stanie prawnym fakt dokonania ww. zgłoszenia lub powiadomienia wyrobu medycznego w żaden sposób nie ma wpływu na możliwość funkcjonowania wyrobu w obrocie na terenie RP. Z tego też powodu dokumenty te nie kwalifikują się jako wynikające z katalogu dokumentów wymienionych w rozporządzeniu z dnia 30 grudnia 2009 r. „w sprawie rodzaju dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane”, a w szczególności z katalogu dokumentów wymienionych w §5 ww. rozporządzenia.

Abstrahując od powyższej argumentacji należy zauważyć, że zgodnie z art. 58 ust.3 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. dystrybutor i importer mają obowiązek powiadomienia Prezesa Urzędu nie później niż w terminie 7 dni od dnia wprowadzenia pierwszego wyrobu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. W praktyce oznacza to, że nawet gdyby Wykonawca chciał dołączyć do oferty zgłoszenie/powiadomienie to może takiej możliwości w dniu składania ofert nie posiadać, w sytuacji kiedy do tego dnia nie wprowadził na terytorium RP oferowanego urządzenia. Tym samym omawiany zapis oprócz swej sprzeczności z aktualnie obowiązującymi przepisami prawa, wprowadza wymóg potencjalnie niemożliwy do spełnienia.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 2:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 3 ust. 2 umowy oraz formularza oferty na:

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczać towar na podstawie zamówienia w ciągu **3 dni roboczych** od złożenia zamówienia, a w przypadku zamówień na „CITO” w ciągu **2 dni roboczych**.”?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 3:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie § 3 ust. 4 i 5? Zapisy te powodują, iż w przypadku braku dostępności jednego produktu nie można dostarczyć reszty zamówienia.

W rezultacie jest to zapis niekorzystny dla Zamawiającego jak i dla Wykonawcy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 4:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 5 ust. 1.1) umowy na:

„ za opóźnienie w realizacji przedmiotu umowy w wysokości **0,2% wartości niedostarczonego towaru** za każdy dzień zwłoki, (nie mniej niż **10 zł**)”?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 5:**

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 5 ust. 1.2) umowy na:

„w przypadku nie dotrzymania terminu załatwienia reklamacji w wysokości **0,5% wynagrodzenia Wykonawcy za zareklamowany towar** (nie mniej niż **10 zł**).”

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 6:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §2 ust. 4 wzoru umowy na następujący: „Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty”?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 7:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §6 ust. 5 na następujący: „Wykonawca nie może dokonać żadnej czynności prawnej mającej na celu zbycie wierzytelności pieniężnych związanych z realizacją niniejszej umowy na rzecz osób trzecich bez uzyskania zgody podmiotu, o którym mowa w art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011r. o działalności leczniczej (Dz.U. nr 112, poz. 654), pod rygorem nieważności takiej czynności. 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.**

**Pytanie 7:**

dotyczące zapisów SIWZ, umowy paragraf 3 punkt 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie terminu realizacji w jednostce na "dni roboczych" oraz zmianę terminu realizacji zamówienia do maksymalnie 3 dni roboczych. W trybie na cito do maksymalnie 48h z uwzględnieniem pozostałych zapisów ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 8:**

dotyczące zapisów umowy paragraf 4 punkt 2: Prosimy o zmianę terminu rozpatrzenia reklamacji do powszechnie obowiązujących ustawowych maksymalnie do 14 dni roboczych od zgłoszenia celem weryfikacji zasadności zgłoszenia i reakcje, dostawę nowych pozycji.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 9:**

dotyczące zapisów SIWZ, umowy paragraf 3 punkt 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę by zamówienia, które wpłyną do Dostawcy po godzinie 12:00 były traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano?

Wszystkie zamówienia są realizowane niezwłocznie jednakże wymagają zorganizowania procesu logistycznego, tak by można było dotrzymać terminu dostawy wskazanego w umowie

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 10:**

dotyczące zapisów SIWZ punkt 6.1; A2C: Celem doprecyzowania zapisów SIWZ prosimy o informacje czy do oferty ma być załączony zaakceptowany wzór umowy ?

(uwagi: formularz ofertowy zawiera zobowiązanie podpisania umowy na warunkach określonych we wzorze umowy)

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wymaga.**

**Pytanie 11:**

dotyczące zapisów SIWZ, umowy paragraf 5 punkt 1.1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,5% wartości niedostarczonego w terminie towaru, gdyż kary umowne w wysokości 2% są niewspółmiernie wysokie i nie przystają do obowiązujących wysokości kar umownych ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 12:**

dotyczące zapisów SIWZ, umowy paragraf 5 punkt 1.2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,5% wartości zareklamowanego towaru, gdyż kary umowne w wysokości 5% są niewspółmiernie wysokie i nie przystają do obowiązujących wysokości kar umownych ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 13:**

dotyczące zapisów SIWZ, umowy paragraf 5 punkt 1.3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę zmniejszenie wysokości kar umownych do 10 %, gdyż kary umowne w wysokości 20 % są niewspółmiernie wysokie i nie przystają do obowiązujących wysokości kar umownych ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 14:**

dot. § 3 ust.2 projektu umowy (dot. pakietu 33)

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu dostawy z 48 do **max 72 godzin od złożenia zamówienia.**

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę, tylko dla Pakietu 33.**

**Pytanie 15:**

dot. § 3 ust.2 projektu umowy (dot. pakietu 33)

Zwracamy się z prośbą o rezygnację z wymogu dostaw „na CITO”, w zakresie Pakietu nr 33, z uwagi na fakt, iż przedmiot zamówienia stosowany jest w planowanych zabiegach okulistycznych i nie ma faktycznego uzasadnienia dostarczanie go w tak krótkim czasie, w trybie „na CITO”.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 16:**

dot. § 3 ust.2 projektu umowy (dot. pakietu 33)

O ile Zamawiający nie wyraził zgody na rezygnację z dostaw „na CITO” w zakresie Pakietu nr 33 – prosimy o wydłużenie terminu dostawy do 48 godzin.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę, tylko dla Pakietu 33.**

**Pytanie 17:**

dot. § 5 ust.3 projektu umowy:

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie wysokości kary umownej do 10% wartości nie wykonanej części umowy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 18:**

dot. § 5 ust. 4 projektu umowy:

Prosimy o dodanie na końcu zdania poniższego zapisu:

„ ....., o których mowa w § 1, po uprzednim wystawieniu oraz dostarczeniu do Wykonawcy noty księgowej/ odsetkowej, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.”

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 19:**

Czy Zamawiający wymaga aby na fakturze, dostarczanej wraz z zamówionym towarem, znajdowały się takie informacje jak nr serii i data ważności ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

**Pytanie 20:**

Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, które nakłada obowiązek na wykonawcę powiadamiania zamawiającego o wszelkich wycofanych, wstrzymanych w obrocie produktach ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

**Pytanie 21:**

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga dostarczenia towaru nieuszkodzonego i przechowywanego w warunkach zalecanych przez producenta.**

**Pytanie 22:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę cen jednostkowych podczas trwania umowy ze względu na udokumentowaną zmianę cen u producenta? Wprowadzenie takiej zmiany będzie możliwe wyłącznie po wyrażeniu pisemnej zgody przez Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie 23:**

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów par. 5 ust 1

1. **Wykonawca** zobowiązany jest do zapłaty **Zamawiającemu** kar umownych w następujących wypadkach i w następujących wysokościach:

- 1) za opóźnienie w realizacji przedmiotu umowy w wysokości **1%** wartości niedostarczonego w terminie towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, (nie mniej niż 20 zł), **jednak nie więcej niż 10% wartości niedostarczonego w terminie towaru.**
- 2) w przypadku nie dotrzymania terminu załatwienia reklamacji w wysokości **2%** wartości zareklamowanego towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia (nie mniejszej niż 20 zł) **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zareklamowanego towaru**
- 3) w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy w wysokości **10%** wartości nie wykonanej części umowy (nie mniejszej niż 20 zł.),
- 4) w przypadku opóźnienia, o którym mowa w pkt 1) lub nie dotrzymania terminu załatwienia reklamacji, o którym mowa w pkt. 2), przekraczającego 14 dni, **Zamawiający** zastrzega sobie prawo do odstąpienia od umowy ze skutkiem natychmiastowym oraz naliczenia kar umownych w sposób określony w pkt 3).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie 24:**

Czy w związku z brzmieniem art. 144 ustawy PZP, Zamawiający dopuści w następujących przypadkach możliwość wprowadzenia zmian do umowy

- w przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem zamówienia dopuszcza się zmianę na nowy produkt o tych samych bądź lepszych parametrach po cenie jednostkowej zaoferowanej w ofercie

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie 25:**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w par. 4 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Pytanie 26:**

W związku z ostatnią nowelizacją ustawy Prawo Zamówień Publicznych zwracamy się z uprzejmą prośbą o zrezygnowanie z obowiązku nałożonego na Wykonawców jakim jest składanie w ofercie aktualnej informacji z Krajowego Rejestru Karnego w obecnym stanie prawnym dokumentem, którego Zamawiający może żądać w celu weryfikacji okoliczności braku podstaw wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu w zakresie art. 24 ust. 1 pkt 10 i 11 ustawy Pzp jest oświadczenie wykonawcy o braku podstaw do wykluczenia (§2 ust. 1 pkt 1 rozporządzenia w sprawie dokumentów).

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

Ponadto Zamawiający umieszcza na stronie internetowej zmodyfikowany załącznik 1 i 2 .

Zamawiający przedłuża termin składania ofert jak następuje: *Nowy termin składania ofert upływa 25.07.2013r., nowy termin otwarcia ofert 25.07.2013r., godziny pozostają bez zmian.*

Z poważaniem

Zastępca Dyrektora  
ds. Ekonomicznych  
Wojewódzkiego Szpitala Podkarpackiego  
im. Jana Pawła II w Krośnie  
mgr Piotr Czerwiński

DZIAŁ ZAMÓWIENI  
PUBLICZNYCH  
OPATRZENIA  
mgr Agnieszka Pękalska  
starszy specjalista

Kostroma