

Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na **Dostawę wyrobów medycznych dla Oddziału Anestezjologii i Intensywnej Terapii BZP.38.382-31.16**

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ Z DNIA 30.11.2016 r. ORAZ
ZMIANA TREŚCI SIWZ Z DNIA 30.11.2016 r.**

W związku ze złożonymi pytaniami odnośnie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, na podstawie art. 38 ust. 1, 4 ustawy z 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity - Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z poz. zm.), Zamawiający wyjaśnia co następuje oraz wprowadza do SIWZ następujące zmiany:

Pytanie nr 1 - dotyczy pakietu nr 29, poz. 1, 2

Czy powyższe pozycje tworzą komplet?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy Pzp zmienia treść Załącznika nr 1 do SIWZ - tj. Formularza asortymentowo-cenowego w pakiecie nr 29, dodając następujący zapis pod tabelą:

Uwaga: Asortyment z pozycji 1 oraz 2 tworzy komplet.

Pytanie nr 2 - dotyczy pakietu nr 29, poz. 2

Czy zamawiający wymaga 40 sztuk kabli pacjenta trzyodprowadzeniowych?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy Pzp zmienia treść Załącznika nr 1 do SIWZ - tj. Formularza asortymentowo-cenowego w pakiecie nr 29, pozycja nr 2, zmienia zapis w kolumnie „Jednostka miary” z zapisu:

Szt

Na zapis:

komplet

Pytanie nr 3 - dotyczy pakietu nr 17, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kołnierze ortopedyczne wykonane z pianki polietylenowej, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy Pzp zmienia treść Załącznika nr 1 do SIWZ - tj. Formularza asortymentowo-cenowego w pakiecie nr 17, pozycja nr 1 z zapisu:

Kołnierz ortopedyczny z kampilitu sztywny, z otworem na rurkę tracheostomijną

Na zapis:

Kołnierz ortopedyczny z kampilitu lub z pianki polietylenowej, sztywny, z otworem na rurkę tracheostomijną.

Pytanie nr 4 - dotyczy pakietu nr 35

Czy Zamawiający dopuści maski z nadmuchiwanym mankietem, spełniające pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy Pzp zmienia treść Załącznika nr 1 do SIWZ - tj. Formularza asortymentowo-cenowego w pakiecie nr 35, z zapisu:

Maska twarzowa anestetyczna jednorazowego użytku dla dorosłych, rozmiary kodowane kolorystycznie, przezroczysty korpus, elastyczny anatomicznie wyprofilowany nienadmuchiwany mankiet.

Na zapis:

Maska twarzowa anestetyczna jednorazowego użytku dla dorosłych, rozmiary kodowane kolorystycznie, przezroczysty korpus, elastyczny anatomicznie wyprofilowany nienadmuchiwany **lub nadmuchiwany mankiet.**

Pytanie nr 5 - dotyczy pakietu nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wymiennik o skuteczności 27,4 mg H₂O/l przy Vt=500 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 6 - dotyczy pakietu nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wymiennik o oporze przepływu 0,3 cm H₂O przy 30 l/min?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 7 - dotyczy pakietu nr 6 poz. 2, 8

Prosimy o odstąpienie od wymogu, aby na obwodzie filtra była nadrukowana informacja o objętości oddechowej oraz od oznakowania kolorystycznego. Taki zapis ogranicza ilość oferentów i naraża Zamawiającego na nieuzasadnione koszty.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 8 - dotyczy Pakietu nr 6 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr o zakresie objętości 150-1500 ml i przestrzeni martwej 45 ml, spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 9 - dotyczy Pakietu nr 6 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści filtr o objętości oddechowej powyżej 25 ml, poziomie nawilżania 32 mg/l przy Vt=25 ml, spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 10 - dotyczy Pakietu nr 6 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści maskę aerozolową twarzową z nebulizatorem o pojemności 10 ml, skalowany z podziałką co 2 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 11 - dotyczy Pakietu nr 6 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 10 ml, skalowany z podziałką co 2 ml z przestrzenią martwą o 16 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 12 - dotyczy Pakietu nr 12 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla noworodków o pojemności 320 ml z rezerwuarem tlenu o pojemności 900 ml, tak jak obecnie stosowany w Państwa Szpitalu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 13 - dotyczy Pakietu nr 12 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar o pojemności 500 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy Pzp zmienia treść Załącznika nr 1 do SIWZ - tj. Formularza asortymentowo-cenowego w pakiecie nr 12, z zapisu:

4	Jednorazowy rezerwuar tlenu do worków samorozprężalnych dla noworodków, wykonany z chlorki winilu, pojemność	600 ml	Szt.	50
---	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------	------	----

Na zapis:

4	Jednorazowy rezerwuar tlenu do worków samorozprężalnych dla noworodków, wykonany z chlorki winilu, pojemność	600 ml lub 500 ml	Szt.	50
---	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------	------	----

Pytanie nr 14 - dotyczy Pakietu nr 12 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar o pojemności 2000 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 15 - dotyczy Pakietu nr 29 poz. 1, 2

Prosimy o podanie numeru katalogowego kabla obecnie stosowanego u Zamawiającego, co umożliwi złożenie oferty zgodnej z wymaganiami.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy Pzp zmienia treść Załącznika nr 1 do SIWZ - tj. Formularza asortymentowo-cenowego w pakiecie nr 29, z zapisu:

Uwaga:

Asortyment z pozycji 1 oraz 2 tworzy komplet.

Na zapis:

Uwaga:

1) Asortyment z pozycji 1 oraz 2 tworzy komplet.

2) Kabel główny posiada gniazdo na przewody typu DIN, przewody pacjenta powinny być jednorazowe, zakończone elektrodą przylepną (dotyczy pozycji 1 i 2).

Pytanie nr 16 - dotyczy Pakietu nr 35

Czy Zamawiający dopuści maski twarzowe z nadmuchiwanym mankietem?

Odpowiedź:

Zamawiający udzielił odpowiedzi na to pytanie w pytaniu nr 4.

Pytanie nr 17 - dotyczy - pakietu nr 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 7 w pozycji 1 w miejsce pierwotnych parametrów zestawu do przezskórnej tracheostomii metodą Ciaglia „Blue Rhino”, w skład którego wchodzi:

- Rozszerzacz do tracheostomii przezskórnej Ciaglia Blue Rhino G2 ze wstępnie założonym cewnikiem prowadzącym
- Prowadnik ze znacznikami pozycjonującymi o średnicy 0,052 inch (1,32 mm).
- Rozszerzacz ładujący do rurki tracheostomijnej
- Igła introduktora 7 cm, rozmiar 15 G
- Igła koszulki FEP 7 cm, o rozmiarze 15 G
- Rozszerzacz o rozmiarze 14,0 Fr; 6,5 cm
- Skalpel jednorazowego użytku nr 15
- Strzykawka jednorazowa
- Czerwony pojemnik na zużyte igły

- Żel poślizgowy

Dodatkowo prosimy o wydzielenie pozycji 1 do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy Pzp zmienia treść Załącznika nr 1 do SIWZ – tj. Formularza asortymentowo-cenowego w zakresie pakietu nr 7, z zapisu:

1.	Zestaw do przezskórnej tracheostomii metodą Ciaglia „Blue Ruino” z jednostopniowym stożkowym rozszerzadłem zawierającym znaczniki wskazujące stopień rozwarcia ściany tchawicy
----	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Na zapis:

1.	Zestaw do przezskórnej tracheostomii metodą Ciaglia „Blue Ruino” z jednostopniowym stożkowym rozszerzadłem zawierającym znaczniki wskazujące stopień rozwarcia ściany tchawicy Lub - Rozszerzacz do tracheostomii przezskórnej Ciaglia Blue Rhino G2 ze wstępnie założonym cewnikiem prowadzącym, - Prowadnik ze znacznikami pozycjonującymi o średnicy 0,052 inch (1,32 mm). - Rozszerzacz ładujący do rurki tracheostomijnej - Igła introduktora 7 cm, rozmiar 15 G - Igła koszulki FEP 7 cm, o rozmiarze 15 G - Rozszerzacz o rozmiarze 14,0 Fr; 6,5 cm - Skalpel jednorazowego użytku nr 15 - Strzykawka jednorazowa - Czerwony pojemnik na zużyte igły - Żel poślizgowy
----	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Pytanie nr 18- dotyczy pakietu nr 29, poz. 2

Prosimy o potwierdzenie, że posiadany przez Zamawiającego kabel główny ma gniazdo na przewody typu DIN lub o podanie nr kat. kabla. Prosimy o podanie, czy przewody mają być zakończone klamrą czy zatraskiem?

Odpowiedź:

Zamawiający udzielił odpowiedzi na to pytanie w pytaniu nr 15 .

Pytanie nr 19 - dotyczy pakietu nr 10

Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu 10 poz. 1,2,3 w celu utworzenie nowego, odrębnego Pakietu, co zwiększy konkurencyjność ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 20 - dotyczy pakietu nr 10 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści współosiowy układ anestetyczny z łącznikiem T przy zachowaniu pozostałych parametrów?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy Pzp zmienia treść Załącznika nr 1 do SIWZ – tj. Formularza asortymentowo-cenowego w zakresie pakietu nr 10, z zapisu:

2.	Jednorazowy współosiowy sterylny lub mikrobiologicznie czysty układ oddechowy dla dorosłych (rura w rurze) , wolny od lateksu, dł 160 – 180 cm, rura karbowana zewnętrzna bezbarwna, wewnętrzna kolorowa, łącznik z portem Luer Lock + rozciągliwa rura na odprowadzenia gazów układ zabezpieczony kapturkiem przed zanieczyszczeniem
----	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Na zapis:

2.	Jednorazowy współosiowy sterylny lub mikrobiologicznie czysty układ oddechowy dla dorosłych(rura w rurze) , wolny od lateksu, dł 160 – 180 cm, rura karbowana zewnętrzna bezbarwna, wewnętrzna kolorowa, łącznik z portem Luer Lock + rozciągliwa rura na odprowadzenia gazów układ zabezpieczony kapturkiem przed zanieczyszczeniem. Układ może posiadać łącznik T
----	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Pytanie nr 21 - dotyczy pakietu nr 6

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 6 poz 1,2, 3, 6 w celu utworzenie nowego, odrębnego pakietu, co zwiększy konkurencyjność ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 22 - dotyczy pakietu nr 6 poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny wymiennik ciepła i wilgoci do tracheostomii z manualnie zamykanym portem do odsysania wydzieliny o następujących parametrach-skuteczność nawilżania- 28,5 mg H₂O przy VT 500 ml, przestrzeń martwa 15 ml, opór przepływu 0,7 cm H₂O przy 30 ml, przy zachowaniu pozostałych parametrów?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 23 - dotyczy pakietu nr 6 poz 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr antybakteryjno- antywirusowy z wymiennikiem ciepła i wilgoci o następujących parametrach: zakres objętości 150- 1500 ml, przestrzeń martwa 77 ml, opory przepływu 19,9 mm H₂O przy 60 l/min przy pominięciu parametru nadrukowania na obwodzie informacji o wartości minimalnej i maksymalnej objętości oddechowej V_t, przy zachowaniu pozostałych parametrów?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 24 - pakietu nr 8 poz. 2-3

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania rurki intubacyjnej z mankietem niskociśnieniowym w kształcie walca o zaokrąglonym brzegu z otworem Murphiego, atraumatyczne zakończenie końca rurki, z wyraźnym nieścieralnym znacznikiem głębokości w postaci dwóch półpierścieni. Rozmiar rurki umieszczony na rurce, łączniku 15mm i baloniku kontrolnym. Wykonana z medycznego PVC bez latexu. Celem łatwej identyfikacji na baloniku kontrolnym umieszczony nr serii oraz na rurce logo producenta. Wbudowana linia RTG na całej długości rurki aż do końcówki wyraźnie wskazującej głębokość intubacji. Kolorystyczne oznakowanie łącznika 15mm odpowiadające zalecanemu rozmiarowi cewnika do odsysania minimalizujące straty gazów podczas odsysania?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy Pzp zmienia treść Załącznika nr 1 do SIWZ - tj. Formularza asortymentowo-cenowego w zakresie pakietu nr 8, z zapisu:

2.	Rurka intubacyjna z mankietem niskociśnieniowym wykonana z materiału termoplastycznego z balonikiem kontrolnym i otworem Murphy`ego o zaoblonych krawędziach, ze znacznikiem głębokości w postaci grubego oringu wokół całego obwodu rurki, sterylna
3	Rurka intubacyjna z tworzywa sztucznego, z mankietem niskociśnieniowym, z klinicznie potwierdzoną obniżoną przenikliwością dla podtlenku azotu, balonikiem kontrolnym zawierającym opis rozmiaru i rodzaj mankieta, z otworem Murphy`ego o zaoblonych wszystkich krawędziach, ze znacznikiem głębokości dla laryngoskopu, sterylna lub Rurka intubacyjna dla długotrwałej intubacji wykonana z medycznego PC, z mankietem niskociśnieniowym - wysokoobjętościowym, ze znacznikiem głębokości intubacji w postaci jednego grubego oringu wokół całego obwodu rurki, min. 2 oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki i dodatkowo na łączniku 15 mm, gładkie atraumatyczne krawędzie, linia RTG na całej długości rurki, skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy`ego, sterylna

Na zapis:

2.	<p>Rurka intubacyjna z mankietem niskociśnieniowym wykonana z materiału termoplastycznego z balonikiem kontrolnym i otworem Murphy`ego o zaoblonych krawędziach, ze znacznikiem głębokości w postaci grubego oringu wokół całego obwodu rurki, sterylna</p> <p>Lub</p> <p>rurka intubacyjna z mankietem niskociśnieniowym w kształcie walca o zaokrąglonym brzegu z otworem Murphiego, atraumatyczne zakończenie końca rurki, z wyraźnym nieścieralnym znacznikiem głębokości w postaci dwóch półpierścieni. Rozmiar rurki umieszczony na rurce, łączniku 15mm i baloniku kontrolnym. Wykonana z medycznego PVC bez latexu. Celem łatwej identyfikacji na baloniku kontrolnym umieszczony nr serii oraz na rurce logo producenta. Wbudowana linia RTG na całej długości rurki aż do końcówki wyraźnie wskazującej głębokość intubacji. Kolorystyczne oznakowanie łącznika 15mm odpowiadające zalecanemu rozmiarowi cewnika do odsysania minimalizujące straty gazów podczas odsysania</p>
3	<p>Rurka intubacyjna z tworzywa sztucznego, z mankietem niskociśnieniowym, z klinicznie potwierdzoną obniżoną przenikliwością dla podtlenu azotu, balonikiem kontrolnym zawierającym opis rozmiaru i rodzaj mankieta, z otworem Murphy`ego o zaoblonych wszystkich krawędziach, ze znacznikiem głębokości dla laryngoskopu, sterylna</p> <p>lub</p> <p>Rurka intubacyjna dla długotrwałej intubacji wykonana z medycznego PC, z mankietem niskociśnieniowym – wysokoobjętościowym, ze znacznikiem głębokości intubacji w postaci jednego grubego oringu wokół całego obwodu rurki, min. 2 oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki i dodatkowo na łączniku 15 mm, gładkie atraumatyczne krawędzie, linia RTG na całej długości rurki, skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy`ego, sterylna</p> <p>Lub</p> <p>Rurka intubacyjne z mankietem niskociśnieniowym w kształcie walca o zaokrąglonym brzegu z otworem Murphiego, atraumatyczne zakończenie końca rurki, z wyraźnym nieścieralnym znacznikiem głębokości w postaci dwóch półpierścieni. Rozmiar rurki umieszczony na rurce, łączniku 15mm i baloniku kontrolnym. Wykonana z medycznego PVC bez latexu. Celem łatwej identyfikacji na baloniku kontrolnym umieszczony nr serii oraz na rurce logo producenta. Wbudowana linia RTG na całej długości rurki aż do końcówki wyraźnie wskazującej głębokość intubacji. Kolorystyczne oznakowanie łącznika 15mm odpowiadające zalecanemu rozmiarowi cewnika do odsysania minimalizujące straty gazów podczas odsysania</p>

Pytanie nr 25 - dotyczy pakietu nr 8 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania rurki intubacyjnej zbrojonej z mankietem niskociśnieniowym w kształcie walca o zaokrąglonym brzegu z otworem Murphiego, atraumatyczne zakończenie końca rurki i zaokrągleniem końcówki tzw. „nos byka” umożliwiającą intubację przy użyciu bronchofiberoskopu, z wyraźnym nieścieralnym znacznikiem głębokości w postaci dwóch półpierścieni. Zbrojona z technologią spiralnego płaskiego splotu. Rozmiar rurki umieszczony na rurce, łączniku 15mm i baloniku. Wykonana z medycznego PVC bez latexu. Celem łatwej identyfikacji na baloniku kontrolnym umieszczony nr serii oraz na rurce logo producenta. Wbudowana linia RTG na całej długości rurki aż do końcówki wyraźnie wskazującej głębokość intubacji. Kolorystyczne oznakowanie łącznika 15mm odpowiadające zalecanemu rozmiarowi cewnika do odsysania minimalizujące straty gazów podczas odsysania?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 26 - dotyczy pakietu nr 8 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania maski krtańowej z mankietem niskociśnieniowym z przezroczystego PCV bez lateksu, długi łącznik 15mm z polipropylenu stanowiący jednocześnie blokadę anty zagryzieniową oraz ułatwiający aplikację maski, balonik kontrolny poziomu napompowania mankieta z informacją maksymalnej objętości wypełnienia mankieta oraz zakresem

wagowym pacjenta. Zawór balonika kontrolnego fabrycznie wyposażony w system wyrównania ciśnienia w mankiecie zapobiegający sklejanemu się mankieta. Opakowanie sztywne zapobiegające zmianie kształtu?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy Pzp zmienia treść Załącznika nr 1 do SIWZ – tj. Formularza asortymentowo-cenowego w zakresie pakietu nr 8, z zapisu:

7.	Maska krtaniowa jednorazowego użytku z wtopionym drenem do uszczelnienia mankieta, dren wtopiony na całej długości rurki oddechowej maski krtaniowej
----	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Na zapis:

7.	Maska krtaniowa jednorazowego użytku z wtopionym drenem do uszczelnienia mankieta, dren wtopiony na całej długości rurki oddechowej maski krtaniowej Lub maski krtaniowe z mankiem niskociśnieniowym z przezroczystego PCV bez lateksu, długi łącznik 15mm z polipropylenu stanowiący jednocześnie blokadę anty zagryzieniową oraz ułatwiający aplikację maski, balonik kontrolny poziomu napompowania mankieta z informacją maksymalnej objętości wypełnienia mankieta oraz zakresem wagowym pacjenta. Zawór balonika kontrolnego fabrycznie wyposażony w system wyrównania ciśnienia w mankiecie zapobiegający sklejanemu się mankieta. Opakowanie sztywne zapobiegające zmianie kształtu
----	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Pytanie nr 27- dotyczy pakietu nr 10

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaferowania w pakiecie nr 10 pozycja nr 4 i 5 kompletnego zestawu zawierającego: z pozycji nr 4 Jednorazowy sterylny lub czysty mikrobiologicznie układ oddechowy anestetyczny dla dorosłych do aparatu do znieczuleń: 2 rury karbowane dł. min. 300 cm, łącznik Luer Lock do pomiaru kapnografii, średnica 22 mm, układ zabezpieczony kapturkiem przed zanieczyszczeniem w jednym opakowaniu wraz z workiem oddechowy z 1500 – 2000 ml z rurą karbowaną do ww. układu z pozycji nr 5 co ułatwi Państwu pracę w środowisku anestetycznym?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy Pzp zmienia treść Załącznika nr 1 do SIWZ – tj. Formularza asortymentowo-cenowego w zakresie pakietu nr 10, dodając pod tabelą następujący zapis:

Uwaga:

Asortyment z obu pozycji (4 i 5) może być zaferowany w jednym opakowaniu

Pytanie nr 28 – dotyczy Formularza oferty

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z załącznika nr 2 Formularz Oferty pakietów, które nie dotyczą Wykonawcy? Pozytywna odpowiedź ułatwi sporządzenie oferty i znacznie ograniczy jej objętość.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, informuje jednak, iż Wykonawcy mogą usunąć z załącznika nr 2 do SIWZ, tj. z Formularza oferty te pakiety w części **B. ŁĄCZNA CENA OFERTOWA**, na które nie składają oferty.

Pytanie nr 29 – dotyczy Wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o rezygnację z dostaw w trybie „na cito”.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy Pzp zmienia treść Załącznika nr 4 do SIWZ, tj. Wzoru umowy w § 4 z zapisu:

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar wymieniony w Załączniku Nr 1 do Umowy według cząstkowych zamówień składanych przez Zamawiającego w terminie **4 dni roboczych**, od momentu złożenia zamówienia pod nr faksu lub pod adresem e-mail

2. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy Apteki Szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.
3. Wykonawca dostarczy towar na własny koszt i ryzyko loco magazyn Zamawiającego w opakowaniach zabezpieczających jakość dostarczanego towaru i odpowiadających warunkom transportu, odbioru i przechowywania.
4. Dostawy będą realizowane w siedzibie Zamawiającego do Magazynu Apteki w dni robocze od poniedziałku do piątku w godzinach od 8.00 do 13.00.
5. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą:
 - braków ilościowych w ciągu 2 dni,
 - wad jakościowych w ciągu 7 dni
 od dnia jej otrzymania pod nr telefonu lub pod nr faksu Zamawiający dodatkowo potwierdzi reklamację pismem poleconym.
6. Przewiduje się w nagłych wypadkach realizację dodatkowych dostaw w trybie „na cito” w terminie do 24 godzin od momentu zgłoszenia telefonicznego dokonanego przez Zamawiającego i potwierdzenia tego terminu przez Wykonawcę.
7. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć towar z odpowiednim terminem ważności, nie krótszym niż 12 miesięcy od daty dostawy do zamawiającego.
8. Dostarczany przedmiot zamówienia winien zawierać ulotki i informacje w języku polskim, zawierające wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje.
9. W przypadku niedotrzymania terminu dostaw przez Wykonawcę Zamawiający dokona zakupu we własnym zakresie i obciąży Wykonawcę różnicą w poniesionych kosztach. Uprawnienie to nie wyłącza możliwości domagania się przez Zamawiającego kar umownych określonych w § 8.
10. Niezależnie od regulowania zobowiązań finansowych wynikających z umowy, Wykonawca zobowiązany jest do realizowania przedmiotu umowy zgodnie z zawartą umową.

Na zapis:

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar wymieniony w Załączniku Nr 1 do Umowy według cząstkowych zamówień składanych przez Zamawiającego w terminie **4 dni roboczych**, od momentu złożenia zamówienia pod nr faksu lub pod adresem e-mail
2. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy Apteki Szpitalnej dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.
3. Wykonawca dostarczy towar na własny koszt i ryzyko loco magazyn Zamawiającego w opakowaniach zabezpieczających jakość dostarczanego towaru i odpowiadających warunkom transportu, odbioru i przechowywania.
4. Dostawy będą realizowane w siedzibie Zamawiającego do Magazynu Apteki w dni robocze od poniedziałku do piątku w godzinach od 8.00 do 13.00.
5. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą:
 - braków ilościowych w ciągu 2 dni,
 - wad jakościowych w ciągu 7 dni
 od dnia jej otrzymania pod nr telefonu lub pod nr faksu Zamawiający dodatkowo potwierdzi reklamację pismem poleconym.
6. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć towar z odpowiednim terminem ważności, nie krótszym niż 12 miesięcy od daty dostawy do zamawiającego.
7. Dostarczany przedmiot zamówienia winien zawierać ulotki i informacje w języku polskim, zawierające wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje.
8. W przypadku niedotrzymania terminu dostaw przez Wykonawcę Zamawiający dokona zakupu we własnym zakresie i obciąży Wykonawcę różnicą w poniesionych kosztach. Uprawnienie to nie wyłącza możliwości domagania się przez Zamawiającego kar umownych określonych w § 8.

9. Niezależnie od regulowania zobowiązań finansowych wynikających z umowy, Wykonawca zobowiązany jest do realizowania przedmiotu umowy zgodnie z zawartą umową.

oraz zapis w § 8 pkt 1Wzoru umowy z zapisu:

Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci kary umowne:

- a) w wysokości 10% wartości umowy brutto w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;
- b) w wysokości 5% wartości brutto dostawy w przypadku, gdy dana dostawa będzie obejmować towary o złej jakości, towary nie posiadające deklarowanych właściwości oraz towar w ilości niezgodnej z zamówieniem;
- c) w wysokości 0,2% wartości brutto dostawy jednak nie mniej niż 100,00 złotych za każdy dzień opóźnienia w uzupełnieniu depozytu;
- d) w wysokości 2 % wartości brutto umowy za każdy dzień opóźnienia w ustanowieniu depozytu;
- e) w przypadku nie wywiązania się z obowiązku Wykonawcy określonego w § 4 ust. 10 Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 2% wartości umowy brutto;
- f) w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy z przyczyn innych niż wymienione w ust. 1 lit. a) do d) Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 5% wartości umowy brutto.

Na zapis:

Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci kary umowne:

- a) w wysokości 10% wartości umowy brutto w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;
- b) w wysokości 5% wartości brutto dostawy w przypadku, gdy dana dostawa będzie obejmować towary o złej jakości, towary nie posiadające deklarowanych właściwości oraz towar w ilości niezgodnej z zamówieniem;
- c) w wysokości 0,2% wartości brutto dostawy jednak nie mniej niż 100,00 złotych za każdy dzień opóźnienia w uzupełnieniu depozytu;
- d) w wysokości 2 % wartości brutto umowy za każdy dzień opóźnienia w ustanowieniu depozytu;
- e) w przypadku nie wywiązania się z obowiązku Wykonawcy określonego w § 4 ust. 9 Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 2% wartości umowy brutto;
- f) w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy z przyczyn innych niż wymienione w ust. 1 lit. a) do d) Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 5% wartości umowy brutto.

Pytanie nr 30 - dotyczy Wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów §2 ust. 3 poprzez dodanie zastrzeżenia o treści: „Zamawiający oświadcza, że wartość niewykorzystania nie przekroczy 20% wartości umowy.”.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy Pzp zmienia treść Załącznika nr 4 do SIWZ, tj. Wzoru umowy w § 2 pkt 3 z zapisu:

Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania całej ilości/wartości umowy bez konsekwencji finansowych, uzależniając swą decyzję od faktycznej potrzeby Zamawiającego występującej podczas obowiązywania niniejszej umowy.

Na zapis:

Zamawiający zastrzega sobie prawo do niewykorzystania całej ilości/wartości umowy bez konsekwencji finansowych, uzależniając swą decyzję od faktycznej potrzeby Zamawiającego występującej podczas obowiązywania niniejszej umowy, **jednakże wartość niewykorzystanego asortymentu nie przekroczy 20% wartości umowy.**

Pytanie nr 31 – dotyczy Wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację §3 ust. 5 i 6 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 niewuiszczenia 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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 32 – dotyczy Wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o usunięcie zapisu §3 ust. 7 i 8.

Uchybienia Wykonawcy nie dotyczą 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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 33 – dotyczy Wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie do §4 ust.10 następującego sformułowania: „Wyjątkiem jest sytuacja, gdy zaległości płatnicze Zamawiającego przekroczą 14 dni”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 34- dotyczy Wzoru umowy

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §8 ust.1 wzoru umowy w następujący sposób: „Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci kary umowne:

- a) w wysokości 10 % wartości niezrealizowanej części umowy brutto w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,
- b) w wysokości 0,5% wartości brutto dostawy w przypadku gdy dana dostawa będzie obejmować towary o złej jakości oraz towary nie posiadające deklarowanych właściwości
- c) w wysokości 0,2 % wartości brutto dostawy realizowanej z opóźnieniem za każdy dzień opóźnienia przekraczający termin realizacji dostawy lub termin wymiany wadliwego przedmiotu umowy.
- d) - *wykreślony*
- e) - *wykreślony*
- f) - *wykreślony*”

Podpunkt d) mówi o depozycie, natomiast w SIWZ nie ma opisanej sytuacji dot. depozytu. Natomiast ostatni podpunkt stawia Wykonawcę w bardzo złej sytuacji, gdyż każde rozwiązanie umowy (nawet z winy Zamawiającego) spowoduje naliczenie kar umownych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 35 – dotyczy pakietu nr 8, poz. 4

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej zbrojonej z medycznego PVC, z prowadnicą, wstępnie ukształtowana, z mankietem niskociśnieniowym, niebieski balonik kontrolny, minimum 2 rozmiary na korpusie rurki oraz dodatkowo na łączniku 15 mm i na baloniku kontrolnym, ze znacznikiem głębokości intubacji, z otworem Murphy, do intubacji przez usta i nos, sterylna, jednorazowego użytku, cieniująca w Rtg, skalowana co 1 cm, w rozmiarach od 5,0 do 9,0 co pół.

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oferowane rurki mają posiadać nad mankietem uszczelniającym znacznik głębokości intubacji w postaci jednego grubego czarnego pierścienia ringu wokół całego obwodu rurki widoczny z każdej strony?

3/ Czy dla zwiększonego komfortu i bezpieczeństwa pozycjonowania rurki Zamawiający oczekuje rurek intubacyjnych zbrojonych z oczkiem Murphy o długościach minimum (długość samej rurki -

bez złącza) potwierdzonych oryginalnym katalogiem producenta odpowiednio: 321mm dla roz. 6,0 do 6,5; 352mm dla roz. 7,0 do 8,0 i 388mm w roz. powyżej 8,5 oraz o grubości ścianki rurki nie przekraczającej: 1,15mm w rozmiarach do 5,5; 1,35mm w rozmiarach 6,0 do 7,5; 1,45mm w rozmiarach powyżej 8,0?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 36 – dotyczy pakietu nr 8, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej do długoterminowej intubacji, wykonanej z PVC, z mankietem niskociśnieniowym-wysokoobjętościowym, z otworem Murphy, z modułowym systemem do odsysania z okolicy podgłośniowej ze zintegrowanym z rurką intubacyjną zamykanym złączem/portem typu męskiego do odsysania umożliwiającym podłączenie dodatkowej linii do odsysania ze złączem typu żeńskiego, sterylna w rozmiarach: 6.0 / 6.5 / 7,0 / 7,5 / 8,0 / 8,5 / 9,0, tak jak obecnie stosowana.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy Pzp zmienia treść Załącznika nr 1 do SIWZ - tj. Formularza asortymentowo-cenowego w pakiecie nr 8, z zapisu:

5	Rurka intubacyjna jednorazowa z mankietem niskociśnieniowym, wysokoobjętościowym, możliwość odsysania wydzieliny z nad mankietu, dren odsysający zakończony uniwersalnym łącznikiem, balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki, bez lateksu, bez ftalanów
---	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Na zapis:

5	Rurka intubacyjna jednorazowa z mankietem niskociśnieniowym, wysokoobjętościowym, możliwość odsysania wydzieliny z nad mankietu, dren odsysający zakończony uniwersalnym łącznikiem, balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki, bez lateksu, bez ftalanów Lub rurka intubacyjna do długoterminowej intubacji, wykonanej z PVC, z mankietem niskociśnieniowym-wysokoobjętościowym, z otworem Murphy, z modułowym systemem do odsysania z okolicy podgłośniowej ze zintegrowanym z rurką intubacyjną zamykanym złączem/portem typu męskiego do odsysania umożliwiającym podłączenie dodatkowej linii do odsysania ze złączem typu żeńskiego, sterylna w rozmiarach: 6.0 / 6.5 / 7,0 / 7,5 / 8,0 / 8,5 / 9,0
---	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Pytanie nr 37 – dotyczy pakietu 10, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie jednorazowego układu oddechowego dla dorosłych z łącznikiem Y z kolankiem, pozostałe parametry jak w siwz.

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy Pzp zmienia treść Załącznika nr 1 do SIWZ - tj. Formularza asortymentowo-cenowego w pakiecie nr 10, z zapisu:

1.	Jednorazowy sterylny lub mikrobiologicznie czysty układ oddechowy dla dorosłych, 2 rury karbowane dł. Min. 150 cm, łącznik Y z portem Luer Lock do kapnografii łącznik Y, średnica 22 m, układ zabezpieczony kapturkiem przed zanieczyszczeniem ¹²
----	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Na zapis:

1.	Jednorazowy sterylny lub mikrobiologicznie czysty układ oddechowy dla dorosłych, 2 rury karbowane dł. Min. 150 cm, łącznik Y z portem Luer Lock do kapnografii łącznik Y, średnica 22 m, układ zabezpieczony kapturkiem przed zanieczyszczeniem ¹² Układ może posiadać łącznik Y z kolankiem
----	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Pytanie nr 38 – dotyczy pakietu 10, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie jednorazowego współosiowego mikrobiologicznie czystego układu oddechowego dla dorosłych (rura w rurze), wolny od lateksu, dł. 180 cm, rura karbowana

zewnątrzna bezbarwna, wewnętrzna kolorowa, łącznik Y z portem Luer Lock + rozciągliwa rura na odprowadzenia gazów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 39 – dotyczy pakietu 10, poz. 3

Prosimy o dopuszczenie jednorazowego mikrobiologicznie czystego układu oddechowy anestetyczny dla dorosłych do aparatu do znieczuleń : 2 rury karbowane dł. 150 cm, łącznik Y z portem Luer Lock do pomiaru kapnografii, średnica 22m, worek oddechowy 2000 ml

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy Pzp zmienia treść Załącznika nr 1 do SIWZ – tj. Formularza asortymentowo-cenowego w pakiecie nr 10, z zapisu:

3.	Jednorazowy sterylny lub mikrobiologicznie czysty układ oddechowy anestetyczny dla dorosłych do aparatu do znieczuleń : 2 rury karbowane dł. Min.150 cm, łącznik Y z portem Luer Lock do pomiaru kapnografii, zabezpieczony kapturkiem, średnica 22m, worek oddechowy 1500 – 2000 ml
----	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Na zapis:

3.	Jednorazowy sterylny lub mikrobiologicznie czysty układ oddechowy anestetyczny dla dorosłych do aparatu do znieczuleń : 2 rury karbowane dł. Min.150 cm, łącznik Y z portem Luer Lock do pomiaru kapnografii, zabezpieczony kapturkiem, średnica 22m, worek oddechowy 1500 – 2000 ml Lub Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty układ oddechowy anestetyczny dla dorosłych do aparatu do znieczuleń: 2 rury karbowane dł. 150 cm, łącznik Y z portem Luer Lock do pomiaru kapnografii, średnica 22m, worek oddechowy 2000 ml
----	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Pytanie nr 40 – dotyczy pakietu 10, poz. 4

Prosimy o dopuszczenie układu oddechowego bez kapturka zabezpieczającego, pozostałe parametry jak w siwz.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy Pzp zmienia treść Załącznika nr 1 do SIWZ – tj. Formularza asortymentowo-cenowego w pakiecie nr 10 z zapisu:

4.	Jednorazowy sterylny lub czysty mikrobiologicznie układ oddechowy anestetyczny dla dorosłych do aparatu do znieczuleń: 2 rury karbowane dł. min. 300 cm, łącznik Luer Lock do pomiaru kapnografii, średnica 22 mm, układ zabezpieczony kapturkiem przed zanieczyszczeniem, nierozciągliwy,
----	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Na zapis:

4.	Jednorazowy sterylny lub czysty mikrobiologicznie układ oddechowy anestetyczny dla dorosłych do aparatu do znieczuleń: 2 rury karbowane dł. min. 300 cm, łącznik Luer Lock do pomiaru kapnografii, średnica 22 mm, układ zabezpieczony kapturkiem przed zanieczyszczeniem, (lub nie zabezpieczony kapturkiem), nierozciągliwy,
----	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Pytanie nr 41 – dotyczy pakietu 10, poz. 5

Prosimy o dopuszczenie rury gładkiej wewnętrznie, pozostałe parametry jak w siwz.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy Pzp zmienia treść Załącznika nr 1 do SIWZ – tj. Formularza asortymentowo-cenowego w pakiecie nr 10 z zapisu

2.	Worek oddechowy z 1500 – 2000 ml z rurą karbowaną do ww układu
----	----------------------------------------------------------------

Na zapis:

2.	Worek oddechowy z 1500 – 2000 ml z rurą karbowaną lub gładką do ww układu
----	---------------------------------------------------------------------------

Pytanie nr 42 – dotyczy pakietu 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski krtaniowej jednorazowego użytku z kanałem przewodu żołądkowego i mankietem powietrznym spełniającej pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 43 – dotyczy pakiet 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie mankieta do szybkich przetoczeń, możliwość umieszczania płynów 1000 ml, zakres 0-300 mm Hg, wyposażone w nylonową, siatkową kieszeń ułatwiającą kontrolę poziomu przetaczanego płynu, posiadający ciśnieniomierz z widoczną obrotową oraz kolorową podziałką, prosty w użyciu zawór odcinający zabezpieczony przed wypadaniem, rozmiar oznaczony kolorem, pozbawione lateksu i neopropenu, jednorazowe, czyste mikrobiologicznie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 44 – dotyczy pakietu 21, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do transferu leku z worka i butelki do zastosowania do 72h, reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 45- dotyczy pakietu 21, poz. 2

1/ Prosimy o dopuszczenie zaferowania przyrządu do pobierania lub wstrzykiwania płynów do/z fiolek i butelek zbudowanego z ostrego kolca wprowadzonego do fiolki lub butelki zabezpieczonego sterylną osłonką końcówki luer-lock osłoniętej koreczkiem z zamknięciem luer-lock wyposażonego w odporny na wysokie ciśnienie filtr hydrofobowy 0,2 μ zapewniający sterylną wentylację.

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu z samouszczelniającym się zaworem bezigłowym, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 46 – dotyczy pakietu 21, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego bez powłoki: system bezigłowy pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność 200 użyci, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: naciśnięcie powyżej 30 psi oraz podciśnienie -12,5 psi, przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, zdejmowalny/specjalny protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 47 – dotyczy pakietu 31, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie prowadnic do rurek intubacyjnych w rozmiarach CH 6 - długość 27 cm, dla rurki o średnicy 2,5mm-4,5mm, CH 10 - długość 34cm, średnica 3.30, CH12 - długość 37cm, średnica 3.94, CH14 - długość 37cm, średnica 4.60, tak jak dotychczas przez Państwa stosowane.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy Pzp zmienia treść Załącznika nr 1 do SIWZ – tj. Formularza asortymentowo-cenowego w pakiecie nr 31 z zapisu:

1.	Prowadnica do intubacji jednorazowego użytku do ukształtowania, metal pokryty tworzywem, bezlateksowa, sterylna.
----	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Na zapis:

1.	Prowadnica do intubacji jednorazowego użytku do ukształtowania, metal pokryty tworzywem, bezlateksowa, sterylna Lub prowadnica do rurek intubacyjnych w rozmiarach CH 6 - długość 27 cm, dla rurki o średnicy 2,5mm-4,5mm, CH 10 - długość 34cm, średnica 3.30, CH12 - długość 37cm, średnica 3.94, CH14 - długość 37cm, średnica 4.60
----	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Pytanie nr 48 - dotyczy pakietu 35

1/ Czy Zamawiający ma na myśli maski twarzowe anestetyczne o przestrzeniach martwych odpowiednio dla rozmiarów: 20ml, 33ml, 70ml, 90ml, 130ml, 150ml?

2/ Czy Zamawiający ma na myśli maski twarzowe, anestetyczne jednorazowego użytku z nadmuchiwaną poduszką twarzową z PCV niezawierającego ftalanów, korpus maski oraz pierścieni wykonane z poliwęglanu, silikonowy zawór skierowany pionowo w nosowej części maski, możliwość pracy w środowisku MRI, w rozmiarach wiekowych oznaczonych od 1 do 6, odpowiadających oznaczeniu od 0 do 5, waga w (g) odpowiednio: 8/11/16/20/27/29 g?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy Pzp zmienia treść Załącznika nr 1 do SIWZ - tj. Formularza asortymentowo-cenowego w pakiecie nr 35 z zapisu:

1	Maska twarzowa anestetyczna jednorazowego użytku dla dorosłych, rozmiary kodowane kolorystycznie, przezroczysty korpus, elastyczny anatomicznie wyprofilowany nienadmuchiwany mankiet.
---	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Na zapis:

1	Maska twarzowa anestetyczna jednorazowego użytku dla dorosłych, rozmiary kodowane kolorystycznie, przezroczysty korpus, elastyczny anatomicznie wyprofilowany nienadmuchiwany mankiet lub nadmuchiwany mankiet. Lub maski twarzowe anestetyczne o przestrzeniach martwych odpowiednio dla rozmiarów: 20ml, 33ml, 70ml, 90ml, 130ml, 150ml, maski twarzowe, anestetyczne jednorazowego użytku z nadmuchiwaną poduszką twarzową z PCV niezawierającego ftalanów, korpus maski oraz pierścieni wykonane z poliwęglanu, silikonowy zawór skierowany pionowo w nosowej części maski, możliwość pracy w środowisku MRI, w rozmiarach wiekowych oznaczonych od 1 do 6, odpowiadających oznaczeniu od 0 do 5, waga w (g) odpowiednio: 8/11/16/20/27/29 g
---	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Pytanie nr 49 - dotyczy pakietu 6

Prosimy Zamawiającego w poz. 1 o dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci (nawilżacz do rurek tracheostomijnych) o następujących parametrach:

„Wymiennik ciepła i wilgoci, tzw. „sztuczny nos” dla pacjentów na własnym oddechu z samouszczelniającym się portem do odsysania i portem tlenowym, skuteczność nawilżania 13,2 mg/l przy Vt 500 ml, przestrzeń martwa 17 ml, waga 5g, mikrobiologicznie czysty.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 50 - dotyczy pakietu 6

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści wysokiej jakości filtr antybakteryjno - antywirusowy z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych o następujących parametrach:

„Filtr oddechowy, okrągły, elektrostatyczny z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,999%, przeciwwirusowej 99,999% z portem kapno, martwa przestrzeń 45ml, waga 29g, objętość oddechowa Vt 300-1500 ml, skuteczność nawilżania 32,4 mg H2O przy Vt 1000 ml, z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami: minimalną i maksymalną objętość oddechową Vt oraz skuteczność filtracji w %. Czysty mikrobiologicznie.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 51 - dotyczy pakietu 6

Czy Zamawiający w poz. 5 wymaga, aby zestaw do pobierania wydzieliny miał możliwość stosowania z zamkniętymi systemami do odsysania oraz ze standardowymi cewnikami w systemie otwartym. W skład zestawu wchodzi: pojemnik na próbki śluzu połączony z dwoma drenami służącymi do podłączenia do systemu ssącego. Dreny zakończone końcówką "lejek" oraz łącznikiem „schodkowym”, dodatkowa nakrętka, etykieta samoprzylepna.?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy Pzp zmienia treść Załącznika nr 1 do SIWZ – tj. Formularza asortymentowo-cenowego w pakiecie nr 6 z zapisu:

5	Zestaw do pobierania próbek wydzieliny z oskrzeli do badań
---	------------------------------------------------------------

Na zapis:

5	Zestaw do pobierania próbek wydzieliny z oskrzeli do badań Lub zestaw do pobierania wydzieliny z możliwością stosowania z zamkniętymi systemami do odsysania oraz ze standardowymi cewnikami w systemie otwartym. W skład zestawu wchodzi: pojemnik na próbki śluzu połączony z dwoma drenami służącymi do podłączenia do systemu ssącego. Dreny zakończone końcówką "lejek" oraz łącznikiem „schodkowym”, dodatkowa nakrętka, etykieta samoprzylepna
---	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Pytanie nr 52 - dotyczy pakietu 6

Czy Zamawiający w poz. 8 dopuści wysokiej jakości filtr antybakteryjno - antywirusowy dla dzieci o następujących parametrach:

„Filtr antybakteryjno - antywirusowy z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dzieci, sterylny, dokładność filtracji min. 99,99%, o objętości oddechowej 50 – 900 ml, poziom nawilżenia min. 31,8 mg H₂O przy Vt 1000 ml, wadze max. 14g., przestrzeń martwa max. 28 ml, posiadający nadrukowaną na obwodzie filtra informacje o wartości minimalnej i maksymalnej objętości oddechowej Vt (filtr kodowany kolorystycznie dowolnym kolorem w celu natychmiastowej identyfikacji filtra)”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 53 - dotyczy pakietu 6

Prosimy Zamawiającego w poz. 9 o dopuszczenie maski aerozolowej twarzowej z nebulizatorem o następujących parametrach:

„Zestaw do nebulizacji dla dorosłych ,w skład zestawu wchodzi: nebulizator o poj. 6 lub 15 ml dla dorosłych, maska do nebulizacji z aluminiowym zaciskiem na nos i gumkę ściągającą koloru niebieskiego, przewód łączący o dł. minimum 210 cm ze standardowymi złączkami”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 54 - dotyczy pakietu 6

Prosimy Zamawiającego w poz. 10 o dopuszczenie nebulizatora do podawania leku w obwodzie oddechowym o następujących parametrach:

„Zestaw do nebulizacji do obwodu oddechowego dla dorosłych, jednorazowego użytku. W skład zestawu wchodzi nebulizator do podawania leków w obwodzie oddechowym o pojemności min. 6 ml z łącznikiem T, dren tlenowy długości min. 210 cm, 2 standardowe łączniki, wykonane z PVC. Cały zestaw jest wolny od ftalanów DEHP, mikrobiologicznie czysty. Ilość nebulizacji (NaCl 9 g/l) (mg / min): 100 (przy 4 LPM); 200 (przy 6 LPM), 340 (przy 10 LPM) przy przepływie na poziomie 3,5 bar.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 55 - dotyczy pakietu 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1, 2, 3, 5, 8, 9, 10 do osobnego pakietu, np. 6A, co pozwoli Nam na złożenie ważnej oferty, a Zamawiającemu na uzyskanie jak najkorzystniejszej oferty cenowej poprzez dopuszczenie większej ilości Wykonawców?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 56- dotyczy pakietu 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej jakości maski krtaniowej o następujących parametrach:

„Maska krtaniowa jednorazowego użytku, wykonana z silikonu, składająca się z trzech elementów trwale ze sobą połączonych: rurki powietrznej, maski, nadmuchiwanego mankietu niskociśnieniowego. Rozmiar maski kodowany odpowiednim kolorem, dostępne 1,0 (waga >5 kg); 1,5 (waga 5-10 kg); 2,0 (waga 10-20 kg); 2,5 (20-30 kg); 3,0 (30-50 kg); 4,0 (50-70 kg); 5,0 (70-100).”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 57- dotyczy pakietu 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie mankietu do szybkich przetoczeń o następujących parametrach:

„Mankiet infuzyjny jednorazowego użytku o pojemności 1 000 ml, mankiety zmywalne z opisana pojemnością mankietu, znakiem CE oraz logo producenta, zawieszka do powieszenia mankietu, pompka do pompowania ciśnienia z regulowanym zaworem, zacisk bezpieczeństwa, manometr w formie zegara, na tarczy manometru oznaczenia kolorystyczne wskazujące optymalny poziom ciśnienia. Pozbawione lateksu.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 58- dotyczy pakietu 23

Prosimy Zamawiającego w poz. 1 o dopuszczenie wysokiej jakości system zamknięty o następujących parametrach:

„Zamknięty system do odsysania z rurki intubacyjnej CH10/12/14/16 długość 54cm, rurki tracheostomijnej CH10/12/14/16, długość 34cm, z możliwością stosowania min. przez 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. 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.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 59- dotyczy pakietu 18

Prosimy Zamawiającego w poz. 2 o dopuszczenie wysokiej jakości adapter do zastosowania między rurką intubacyjną a systemem zamkniętym o następujących parametrach:

„Adapter umożliwiający prowadzenie bronchoskopii bez konieczności rozłączenia układu. Adapter posiada: -zintegrowany/wbudowany podwójnie obrotowy łącznik; -kąt nachylenia pomiędzy systemem, a portem służącym do wprowadzenia bronchofiberoskopu nie większy niż 45 stopni; port do wprowadzania bronchofiberoskopu posiadający silikonową zastawkę wewnętrzną oraz silikonowy kapturek zabezpieczający - zapewniający szczelność systemu w trakcie użytkowania; - wewnętrzna średnica ramienia łączącego się z systemem zamkniętym 22mm”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 60- dotyczy pakietu 18

Prosimy Zamawiającego w poz. 3 o dopuszczenie wysokiej jakości system zamknięty o następujących parametrach:

„Pediatryczny zamknięty system do odsysania z rurki intubacyjnej i tracheostomijnej CH05, CH06,

CH07, CH08 długość 34 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, w celu podłączenia cewnika do rurki intubacyjnej/tracheostomijnej. System wyposażony w obrotowy port do płukania cewnika o dł. minimum 5 cm. Cewnik zakończony atraumatycznie z jednym otworem centralnym oraz dwoma otworami po przeciwległych stronach, zakończony obwódka w kolorze czarnym pozwalającym na jego wizualizację podczas przepłukiwania Oznaczenie rozmiaru cewnika bezpośrednio na dystalnym końcu cewnika, cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości insercji skalowanymi co 1 cm. oraz oznaczenie kolorami poszczególnych centymetrów. 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 całkowitym usunięciu go z rurki, zapewniająca szczelność zestawu. Każdy zestaw zawiera cewnik w odpowiednim rozmiarze oraz 3 łączniki Y. Wszystkie elementy systemu są sterylne. Rozmiary cewników kodowane kolorami według standardu ISO.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 61- dotyczy pakietu 18

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści adapter niesterylny, który po połączeniu z cewnikiem powoduje go również niesterylnym?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 62- dotyczy pakietu 18

Czy Zamawiający w poz. 1 i 2 dopuści system zamknięty do odsysania wydzieliny z górnych dróg oddechowych, który jest rozłączalny?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 63- dotyczy pakietu 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 do osobnego pakietu, np. 33A, co pozwoli Nam na złożenie ważnej oferty, a Zamawiającemu na uzyskanie jak najkorzystniejszej oferty cenowej poprzez dopuszczenie większej ilości Wykonawców?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ponadto Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 wyżej cytowanej ustawy Pzp zmienia co następuje:

a) treść Załącznika nr 1 do SIWZ- tj. Formularza asortymentowo-cenowego w zakresie pakietu nr 10, pozycja nr 4 z zapisu:

Jednorazowy sterylny klub czysty mikrobiologicznie układ oddechowy anestetyczny dla dorosłych do aparatu do znieczuleń: 2 rury karbowane dł. min. 300 cm, łącznik Luer Lock do pomiaru kapnografii, średnica 22 mm, układ zabezpieczony kapturkiem przed zanieczyszczeniem

Na zapis:

Jednorazowy sterylny klub czysty mikrobiologicznie układ oddechowy anestetyczny dla dorosłych do aparatu do znieczuleń: 2 rury karbowane dł. min. 300 cm, łącznik Luer Lock do pomiaru kapnografii, średnica 22 mm, układ zabezpieczony kapturkiem przed zanieczyszczeniem, [nierozciągliwy](#)

b) treść Załącznika nr 1 do SIWZ- tj. Formularza asortymentowo-cenowego w zakresie pakietu nr 10, pozycja nr 2 z zapisu:

Jednorazowy współosiowy sterylny lub mikrobiologicznie czysty układ oddechowy dla dorosłych(rura w rurze) , wolny od lateksu, dł 160 – 180 cm, rura karbowana zewnętrzna bezbarwna, wewnętrzna kolorowa, łącznik Y z portem Luer Lock + rozciągliwa rura na odprowadzenia gazów układ zabezpieczony kapturkiem przed zanieczyszczeniem

Na zapis:

Jednorazowy współosiowy sterylny lub mikrobiologicznie czysty układ oddechowy dla dorosłych(rura w rurze), wolny od lateksu, dł 160 – 180 cm, rura karbowana zewnętrzna bezbarwna, wewnętrzna kolorowa, łącznik z portem Luer Lock + rozciągliwa rura na odprowadzenia gazów układ zabezpieczony kapturkiem przed zanieczyszczeniem

c) treść załącznika nr 1 do SIWZ. Tj. Formularza asortymentowo-cenowego w zakresie pakietu nr 10, poz. 1 i 2 z zapisu:

1.	Jednorazowy sterylny lub mikrobiologicznie czysty układ oddechowy dla dorosłych, 2 rury karbowane dł. Min. 150 cm, łącznik Y z portem Luer Lock do kapnografii łącznik Y, średnica 22 m, układ zabezpieczony kapturkiem przed zanieczyszczeniem Układ może posiadać łącznik Y z kolankiem.
2.	Jednorazowy współosiowy sterylny lub mikrobiologicznie czysty układ oddechowy dla dorosłych(rura w rurze) , wolny od lateksu, dł 160 – 180 cm, rura karbowana zewnętrzna bezbarwna, wewnętrzna kolorowa, łącznik z portem Luer Lock + rozciągliwa rura na odprowadzenia gazów układ zabezpieczony kapturkiem przed zanieczyszczeniem. Układ może posiadać łącznik T.

Na zapis:

1.	Jednorazowy sterylny lub mikrobiologicznie czysty układ oddechowy dla dorosłych, 2 rury karbowane dł. Min. 150 cm, łącznik Y z portem Luer Lock do kapnografii łącznik Y, średnica 22 m, układ zabezpieczony kapturkiem przed zanieczyszczeniem lub bez takiego zabezpieczenia . Układ może posiadać łącznik Y z kolankiem.
2.	Jednorazowy współosiowy sterylny lub mikrobiologicznie czysty układ oddechowy dla dorosłych(rura w rurze) , wolny od lateksu, dł 160 – 180 cm, rura karbowana zewnętrzna bezbarwna, wewnętrzna kolorowa, łącznik z portem Luer Lock + rozciągliwa rura na odprowadzenia gazów układ zabezpieczony kapturkiem przed zanieczyszczeniem lub bez takiego zabezpieczenia Układ może posiadać łącznik T.

W związku z powyższym Zamawiający dołącza do niniejszego pisma:

- Załącznik nr 1 do SIWZ Formularz asortymentowo – cenowy po zmianach z dnia 30.11.2016 r. w zakresie pakietów nr : 6, 7 , 8, 10, 12, 17, 29, 31, 35,
- Załącznik nr 5 do SIWZ – Wzór umowy po zmianach z dnia 30.11.2016 r.

Pozostała treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia nie ulega zmianie, a powyższe informacje należy traktować jako integralną część SIWZ.

Z poważaniem

