



Do wszystkich wykonawców

Dotyczy: Przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na dostawy sprzętu specjalistycznego jednorazowego użytku, wyrobów medycznych dla Oddziału Intensywnej Terapii Dziecięcej, igły do biopsji mózgu dla Oddziału Neurochirurgii oraz powtórka sprzętu pomocniczego i podstawowego dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego Nr 2 w Jastrzębie-Zdroju (DZP/38/382-36/13)

### **WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ NR 1 ORAZ ZMIANA TREŚCI SIWZ NR 1 Z DNIA 13.12.2013 r.**

W związku ze złożonymi pytaniami odnośnie SIWZ, na podstawie art. 38 ust. 1, 2, 4 i 4a ustawy z 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity - Dz. U. z 2013 r., poz. 907 z póź. zm.), Zamawiający wyjaśnia co następuje oraz wprowadza do SIWZ następujące zmiany:

#### [Pytanie nr 1 dot. części nr 118](#)

Czy zamawiający w zadaniu nr 118 dopuści taśmę polipropylenową, monofilamentową do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu o szerokości 1,25cm, gramaturze 70g/m<sup>2</sup>.

#### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### [Pytanie nr 2 dot. części nr 123 i 124](#)

Czy Zamawiający wymaga zakresu pomiaru jak w glukometrach w formularzu asortymentowo-cenowym w pozycji 123 i 124.

#### Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

W części 124 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis:

Paski testowe do glukometru typu Accu-Chek Performa

który otrzymuje nowe brzmienie:

Paski testowe do glukometru dla noworodków, które spełniają poniższe cechy:

1. Krótki czas pomiaru ok. 5 sekund
2. Możliwość ustawienia 4 różnych alarmów (godzin) przypominających o wykonaniu pomiaru
3. Automatyczne sprawdzenie wyniku pomiaru kontrolnego
4. Kontrola próbki krwi (weryfikacja wielkości próbki nakładanej na test paskowy, sygnalizacja zbyt małej próbki krwi, możliwość dołożenia krwi w ciągu 5 sek.)

5. Kontrola całego systemu pod kątem hematokrytu, wilgotności powietrza, temperatury
6. Sygnalizowanie wyników, które wykraczają poza próg hipoglikemii
7. Do pomiaru może być użyta także krew żylna i tętnicza

Ponadto Zamawiający w części 123 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ nie wymaga zakresu opisanego w/w części.

#### Pytanie nr 3 dot. części nr 123 i 124

Czy Zamawiający wymaga zakresu pomiaru jak w glukometrach

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków w formularzu asortymentowo-cenowym w pozycji 123 i 124, które mają zakres pomiaru 10-600 mg/dl, próbka krwi do 1 µl, wykorzystujący najbardziej pożądaną w tego rodzaju sprzęcie enzym GDH- FAD - minimalizacja zafałszowań pomiaru eliminuje wpływ aż 74 substancji endo i egzogennych, w tym cukrów prostych maltozy, galaktozy, fruktozy oraz wielu leków jak ampicylina, penicylina, ibuprofen, kwas askorbinowy itd. ,

Chciałby Zamawiający, aby pomiar mógł być wykonany z krwi żyłnej, włóścikowej oraz noworodkowej ze względu na szeroki zakres hematokrytu 0-70%. I dodatkowo aby paski miały status refundacji co świadczy o stosowaniu ich przez szeroką grupę pacjentów co weryfikuje i gwarantuje jakość sprzętu medycznego.

Spełniający normy ISO 15197 oraz zalecenia Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego. Enzym wykorzystywany nie wchodzi w reakcje krzyżowe z innymi cukrami. Temperatura przechowywania pasków od 2 do 32 °C

#### Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż w części 124 wymaga pasków testowych do glukometrów z cechami opisanymi w odpowiedzi do pytania nr 2, natomiast część 123 patrz odpowiedź do pytania nr 2

#### Pytanie nr 4 dot. części nr 46

Czy Zamawiający w celu powiększenia konkurencyjności w postępowaniu przetargowym i nie ograniczania się do potencjalnie jednego wykonawcy wyrazi zgodę na zaoferowanie worków o objętości 250ml, pozostałe parametry bez zmian.

#### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### Pytanie nr 5 dot. części nr 110

Czy Zamawiający oczekuje przewodników o średnicy 0,035` ` .

#### Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

W części 110 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis:

Prowadnik „J” pokryty teflonem 0.35 – długość 150 cm

który otrzymuje nowe brzmienie:

Prowadnik „J” pokryty teflonem 0.035 – długość 150 cm

#### Pytanie nr 6 dot. części nr 118

Czy Zamawiający dopuści 40 szt. jednorazowych, sterylnych, laserowo dociętych taśm do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, wykonanych z polipropylenu monofilamentowego, niewchłaniających, elastycznych, z plastikową osłonką na taśmie, o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm, grubości 0,33 mm, porowatości średniej 1000 µm, porowatości max 1870 µm, gramaturze 48 g/m<sup>2</sup> i o grubości nici 0,08 mm?

Uzasadnienie.

Dopuszczenie naszych produktów umożliwi uczestnictwo w w/w przetargu, podniesie konkurencyjność postępowania i pozwoli Państwu na wybór rzeczywiście najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 7 dotyczy warunków umowy § 10 ust. 4

proszę o zrezygnowanie z minimalnego określenia kary za opóźnienie za każdy dzień zwłoki - kara minimum 100 zł za każdy dzień opóźnienia jest niewspółmierna do przewinienia. Zamawiający dopuścił składanie ofert na poszczególne części, wiele z tych części ma niższa wartość niż wynosi kara, którą Zamawiający przewiduje za każdy dzień opóźnienia.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 zmienia treść SIWZ w następujący sposób: W Istotnych postanowieniach umowy w §10 ust. 3 zmienia zapis:

w wysokości 0,2% wartości brutto dostawy, jednak nie mniej niż 100,00 złotych, za każdy dzień opóźnienia przekraczający termin realizacji dostawy lub termin wymiany wadliwego przedmiotu umowy;

który otrzymuje nowe brzmienie:

w wysokości 0,2% wartości brutto dostawy za każdy dzień opóźnienia przekraczający termin realizacji dostawy lub termin wymiany wadliwego przedmiotu umowy;

Pytanie nr 8 dot. części nr 44

proszę o dopuszczenie sterylnych cewników do podawania tlenu przez nos

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 9 dot. części nr 84

proszę o dopuszczenie cewników Foleya z dwoma otworami drenującymi

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 10 dot. części nr 146

proszę o odpuszczenie wyceny kieliszków za opakowanie 75 szt. z odpowiednim przeliczenie ilości z sztuk na opakowania. Umożliwi to złożeni korzystniejszej dla Zamawiającego oferty cenowej

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie kieliszków w opakowaniach 75szt w op. z odpowiednim przeliczeniem ilości sztuk na opakowania.

Pytanie nr 11 dot. części nr 87

Port naczyniowy do chemioterapii: wkład tytanowy (rezerwuar) na leki I akces igły, cewnik wykonany z poliuretanu lub silikonu, z możliwością docięcia na żadaną długość, długość cewnika 60 cm, samozamykające silikonowe poszycie portu umożliwiające minimum 2000 nakłuć, minimum 3 otwory pozwalające na pewne i wygodne zamocowanie portu, opakowanie pojedyncze, sterylne, dostarczana wraz z zestawem wprowadzającym – prowadnica w zestawie typu „J”, wymagana średnica wewnętrzna cewnika minimum 1,1 mm, łączenie portu tytanowe, skala co min. 10 cm, port niskoprofilowy o wysokości 10,5 mm (+/- 3 mm).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### Pytanie nr 12 dot. części nr 70

Czy Zamawiający w pozycji 70 dopuści zestaw do drenażu opłucnej (aktywnego i grawitacyjnego) z mechaniczną (suchą) regulacją siły ssania (regulacja za pomocą słupa wody wykluczona) wyposażony w wyskalowane pokrętko umieszczone na przedniej ścianie umożliwiające regulację w zakresie od 5-40cmH<sub>2</sub>O, bezgłośny, wyskalowany do objętości 2200ml, posiadający wskaźnik pływakowy umożliwiający wizualizację prawidłowego działania drenażu, zastawkę bezpieczeństwa do uwolnienia wysokiego podciśnienia, automatyczny zawór uwalniający dodatnie ciśnienie, port do pobierania próbek drenowanego płynu, o wysokości do 25 cm i konstrukcji nie wymagającej mocowania na stojaku w przypadku umieszczenia na podłodze, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie, z możliwością położenia w pozycji horyzontalnej (poziomej) na krótki czas nie powodującego wymieszania roztworów wewnątrz komory, zapakowany sterylnie w folię i serwetę, z oznaczonym miejscem jej otwarcia, z pojedynczym drenem łączącym bezłateksowym zabezpieczonym przed zagięciem metalową sprężyną?

#### Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

W części 70 w Formularzu asorymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis:

Zestaw do drenażu klatki piersiowej trójkomorowy suchy dla dorosłych. Komora zastawki wodnej, suchy regulator siły ssania – pokrętko do regulacji siły ssania do 40 mmH<sub>2</sub>O, wizualny wskaźnik ssania. Pojemność komory zbiorniczej min. 2300ml z czytelną skalą ułatwiającą obserwacji ilości drenowanej treści, zastawka antyrefluksowa i wskaźnik zbyt wysokiego ciśnienia ujemnego, antyzłamaniowe zabezpieczenie drenu połączenia z pacjentem, igłowe porty samouszczelniające. Sterylny, opakowanie podwójne

który otrzymuje nowe brzmienie:

Zestaw do drenażu klatki piersiowej trójkomorowy suchy dla dorosłych. Komora zastawki wodnej, suchy regulator siły ssania – pokrętko do regulacji siły ssania do 40 mmH<sub>2</sub>O, wizualny wskaźnik ssania. Pojemność komory zbiorniczej min. 2300ml z czytelną skalą ułatwiającą obserwacji ilości drenowanej treści, zastawka antyrefluksowa i wskaźnik zbyt wysokiego ciśnienia ujemnego, antyzłamaniowe zabezpieczenie drenu połączenia z pacjentem, igłowe porty samouszczelniające. Sterylny, opakowanie podwójne

Lub:

Zestaw do drenażu opłucnej (aktywnego i grawitacyjnego) z mechaniczną (suchą) regulacją siły ssania (regulacja za pomocą słupa wody wykluczona) wyposażony w wyskalowane pokrętko umieszczone na przedniej ścianie umożliwiające regulację w zakresie od 5-40cmH<sub>2</sub>O, bezgłośny, wyskalowany do objętości 2200ml, posiadający wskaźnik pływakowy umożliwiający wizualizację prawidłowego działania drenażu, zastawkę bezpieczeństwa do uwolnienia wysokiego podciśnienia, automatyczny zawór uwalniający dodatnie ciśnienie, port do pobierania próbek drenowanego płynu, o wysokości do 25 cm i konstrukcji nie wymagającej mocowania na stojaku w przypadku umieszczenia na podłodze, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie, z możliwością położenia w pozycji horyzontalnej (poziomej) na krótki czas nie powodującego wymieszania roztworów wewnątrz komory, zapakowany sterylnie w folię i serwetę, z oznaczonym miejscem jej otwarcia, z pojedynczym drenem łączącym bezłateksowym zabezpieczonym przed zagięciem metalową sprężyną.

#### Pytanie nr 13 dot. części nr 71

Czy Zamawiający w pozycji 71 dopuści trzykomorowy, sterylny zestaw do drenażu klatki piersiowej posiadający wydzieloną komorę zastawki podwodnej z barwnikiem, komorę na wydzielinę o pojemności 2200 ml wyskalowaną w 5ml w zakresie 0-500ml i co 10ml w zakresie 500-2200ml, wydzieloną wodną komorę regulacji siły ssania z barwnikiem, samouszczelniającym portem igłowym, posiadający automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed

wysokim ciśnieniem ujemnym z filtrem. Zestaw z samouszczelniającym portem igłowym do pobierania próbek drenowanego płynu. Możliwość wyciszenia bez ingerencji w system centralnej próżni oraz autoregulacja intensywności „bąblowania”. Zestaw o budowie kompaktowej, o stabilnej podstawie i wysokości maksymalnej 25cm, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie. Dren łączący bezlateksowy zabezpieczony przed zagięciem metalową sprężyną.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

W części 71 w Formularzu asorymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis:

Zestaw do drenażu klatki piersiowej, jednorazowy, trzykomorowy (wydzielona komora zastawki podwodnej, wodna komora siły ssania; komora zbiorcza); komora zbiorcza, trzyczęściowa, pojemność 2,3 l; skala pediatryczna od 0 do 10 ml co 1 ml; system antyrefluksowy w komorze zastawki podwodnej; automatyczny zawór uwalniający nadmiar ciśnienia dodatniego; antyzałamaniowe zabezpieczenie samouszczelniającego się drenu umożliwiającego pobranie próbki poprzez wkłucie igły w dren, łącznik schodkowy do podłączenia cewników; z integralnymi wieszakami i zdejmowaną podstawką; sterylny, opakowanie podwójne

który otrzymuje nowe brzmienie:

Zestaw do drenażu klatki piersiowej, jednorazowy, trzykomorowy (wydzielona komora zastawki podwodnej, wodna komora siły ssania; komora zbiorcza); komora zbiorcza, trzyczęściowa, pojemność 2,3 l; skala pediatryczna od 0 do 10 ml co 1 ml; system antyrefluksowy w komorze zastawki podwodnej; automatyczny zawór uwalniający nadmiar ciśnienia dodatniego; antyzałamaniowe zabezpieczenie samouszczelniającego się drenu umożliwiającego pobranie próbki poprzez wkłucie igły w dren, łącznik schodkowy do podłączenia cewników; z integralnymi wieszakami i zdejmowaną podstawką; sterylny, opakowanie podwójne

lub

trzykomorowy, sterylny zestaw do drenażu klatki piersiowej posiadający wydzieloną komorę zastawki podwodnej z barwnikiem, komorę na wydzielinę o pojemności 2200 ml wyskalowaną w 5ml w zakresie 0-500ml i co 10ml w zakresie 500-2200ml, wydzieloną wodną komorę regulacji siły ssania z barwnikiem, samouszczelniającym portem igłowym, posiadający automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym z filtrem. Zestaw z samouszczelniającym portem igłowym do pobierania próbek drenowanego płynu. Możliwość wyciszenia bez ingerencji w system centralnej próżni oraz autoregulacja intensywności „bąblowania”. Zestaw o budowie kompaktowej, o stabilnej podstawie i wysokości maksymalnej 25cm, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie. Dren łączący bezlateksowy zabezpieczony przed zagięciem metalową sprężyną.

Pytanie nr 14 dot. części nr 72

Czy Zamawiający w pozycji 72 dopuści bezpieczny zestaw do punkcji opłucnej (dedykowany również do punkcji osierdza i otrzewnej) składający się z igły Veressa ograniczającej ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika), cewnika wykonanego z poliuretanu, widocznego w rtg, z możliwością utrzymania w pacjencie do 29 dni, dostępnego w dwóch rozmiarach 9Ch i 12Ch, zakończony układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi (bez konieczności regulacji przepływu za pomocą kraników), posiadający możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek, strzykawki luer lock 60ml, worka do drenażu 2000ml z kranikiem spustowym, skalpela do nacięcia skóry z zatraskowym zabezpieczeniem ostrza przed zakłuciem.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

W części 71 w Formularzu asorymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis:

Zestaw do bezpiecznej punkcji opłucnej zawierający:

- bezpieczną igłę umieszczoną w kanale igły,
- kolorowy (zielono czerwony ) wskaźnik bezpieczeństwa w złączu igły
- jednokierunkowy zawór wentylowy w złączu igły,
- bezpieczny cewnik z zaworem kulowym z ręczną blokadą w złączu cewnika.

W zestawie znajduje się: bezpieczna igła, dren do nakłuc klatki piersiowej – rozmiar Ch 8, strzykawka 50 ml Monojet luer lock i worek do drenażu o pojemności 2 000 ml

który otrzymuje nowe brzmienie:

Zestaw do bezpiecznej punkcji opłucnej zawierający:

- bezpieczną igłę umieszczoną w kanale igły,
- kolorowy (zielono czerwony ) wskaźnik bezpieczeństwa w złączu igły
- jednokierunkowy zawór wentylowy w złączu igły,
- bezpieczny cewnik z zaworem kulowym z ręczną blokadą w złączu cewnika.

W zestawie znajduje się: bezpieczna igła, dren do nakłuc klatki piersiowej – rozmiar Ch 8, strzykawka 50 ml Monojet luer lock i worek do drenażu o pojemności 2 000 ml

lub

Zestaw do bezpiecznej punkcji opłucnej (dedykowany również do punkcji osierdzia i otrzewnej) składający się z igły Veressa ograniczającej ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika), cewnika wykonanego z poliuretanu, widocznego w rtg, z możliwością utrzymania w pacjencie do 29 dni, dostępnego w dwóch rozmiarach 9Ch i 12Ch, zakończony układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi (bez konieczności regulacji przepływu za pomocą kraników), posiadający możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek, strzykawki luer lock 60ml, worka do drenażu 2000ml z kranikiem spustowym, skalpela do nacięcia skóry z zatraskowym zabezpieczeniem ostrza przed zakłuciem.

Pytanie nr 15 dot. części nr 20

Czy Zamawiający dopuści worek do dobowej zbiórki moczu zgodny z opisem z SIWZ niesterylny ze skalą rozpoczynającą się od 100ml następnie skala jest co 200ml

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 16 dot. części nr 37

Czy Zamawiający dopuści worek pediatryczny urostomijny, kolostomijny i ileostomijny o rozmiarze do docięcia 40mm

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 17 dot. części nr 38

Czy Zamawiający dopuści płytkę pediatryczną bez fizelinowego kołnierza kompatybilna z workami z pozycji 37 o rozmiarze 40/10-35mm

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 18 dot. części nr 37

Czy Zamawiający dopuści odzielenie worków pediatrycznych kolostomijnych i ileostomijnych od worków pediatrycznych urostomijnych, gdyż jest to sprzęt w różnej cenie



Worek pediatryczny ielostomijny o rozmiarze 177 oraz 27mm

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 19 dot. części nr 38

Płytkę pediatryczną bez fizelinowego kołnierza kompatybilna z workami z pozycji 37 o rozmiarze 17mm oraz 27mm

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 20

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych ? (worki stomijne pakowane po 30 sztuk, płytki stomijne po 5 sztuk)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 21

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wysyłania faktury osobno nie wraz z towarem, gdyż w przypadku naszej firmy towary wysyłany jest z Magazynu na Węgrzech natomiast faktury z biura z Warszawy co uniemożliwia wysyłania towar i faktury razem. Do każdej dostawy dołączony jest dokument WZ, faktura dostarczana jest w ciągu 48 godzin. Czy Zamawiający dopuszcza taką możliwość?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 22 dot. części nr 123

Czy Zamawiający w pakiecie 149 w pozycji 123 dopuści paski z bocznym zasysaniem krwi - z kapilarą na „przestrzał” całej długości paska? W przypadku takiej budowy paska , gdyby ktoś niepoprawnie z nieodpowiedniej strony przyłożył krople krwi nastąpi zassanie krwi bez wyniku, pojawi się „ error” błąd pomiaru co skutkuje zniszczeniem paska i koniecznością zużycia kolejnego w celu przeprowadzenia kolejnego badania.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 23 dot. części nr 123

Czy Zamawiający w pakiecie nr 149, pozycji 123 wymaga paski do glukometru wraz z kompletem 3 płynów kontrolnych odpowiadające trzem poziom stężenia glukozy ( normalny, hipo i hiperglikemii) co daje możliwość weryfikacji glukometru jeśli chodzi o poprawność wyników w niskich, normalnych, wysokich poziomach cukrów u pacjenta oraz przeprowadzenia cyklicznej walidacji glukometru.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 24 dot. części nr 123

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 149 poz 123. paski do glukometru, nie wpisane na listę refundacyjną MZ i NFZ, tym samym nie sprawdzonych przez te dwie instytucje pod względem posiadanych faktycznie certyfikatów i badań, co z kolei mogłoby wskazywać na brak wiarygodności tego produktu?

### Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### Pytanie nr 25 dot. części nr 124

Przebieg postępowania oparty na zasadach uczciwej konkurencji umożliwi złożenie oferty przez wiele firm i z pewnością jest korzystny dla Zamawiającego zarówno ze względów finansowych, jak również ze względu, na jakość oferowanych produktów.

Oczywistym jest fakt, iż określając przedmiot zamówienia Zamawiający opiera się na własnym doświadczeniu i preferencjach, ale powinien także zrobić rozeznanie rynku i dostępnych rozwiązań alternatywnych, konkurencyjnych i nowocześniejszych.

Czy z uwagi na powyższe oraz wyrażając poszanowanie dla zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji (art. 7 ust. 1 PZP) oraz zakazu opisu przedmiotu w sposób ograniczający uczciwą konkurencję (art. 29 ust. 2 ustawy PZP) – Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny w Pakiecie 149 poz.124 paski do glukometru wraz z bezpłatnym przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów.

Pozwoli to Zamawiającemu na wybór oferty najkorzystniejszej, co będzie zgodne z Prawem Zamówień Publicznych oraz nie ograniczy się tylko i wyłącznie do jednej firmy.

Prosimy o podanie ilości niezbędnych glukometrów, dla których zapewniamy bezpłatne przeszkolenie personelu i pełen serwis.

Charakterystyka systemu proponowanych glukometrów:

1. Funkcja automatycznego kodowania pasków wykluczająca klucze, chipy kodowe a tym samym redukująca możliwość błędnego kodowania przez personel
2. Czas pomiaru 7 sekund;
3. Zakres temperatury przechowywania pasków min 4 – min 40C° najszerszy na rynku
4. Możliwość wykonania pomiaru z 6 alternatywnych miejsc badania (AST),
5. Paski pakowane po 50 sztuk – Wykorzystany enzym na paskach, to Oksydaza Glukozy (GOD), nie interferujący min. z metforminą, galaktozą, maltozą, TG, paracetamolem, kwasem acetylosalicylowym, tetracykliną, amoksycyliną;
6. Automatyczny wyrzut paska – pozwala na bezdotykowe usunięcie zużytego paska pomiarowego unikając kontaktu z rękami personelu ograniczamy do minimum ewentualne ryzyko epidemiologiczne
7. 3 płyny kontrolne ( niski, średni i wysoki) zapewniające możliwość cyklicznej kontroli poprawności działania glukometru
8. Kapilara umiejscowiona na czubku paska- gwarantuje bezpieczne wykonanie badania ( poboru próbki krwi) poza glukometrem co nie wpływa na zanieczyszczenie glukometru jak i mechanizmu mierzącego podczas badania.

### Odpowiedź

Zamawiający informuje, iż w części 124 wymaga pasków testowych do glukometrów z cechami opisanymi w odpowiedzi do pytania nr 2

### Pytanie nr 26 dot. części nr 73

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania przyrząd do drenażu jamy bębenkowej ucha środkowego o średnicy 1,14?

### Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

W części 73 w Formularzu asorymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis:

Przyrząd do drenażu jamy bębenkowej ucha środkowego typ II - 1,15 mm

który otrzymuje nowe brzmienie:

Przyrząd do drenażu jamy bębenkowej ucha środkowego typ II - 1,15 mm  
lub

Przyrząd do drenażu jamy bębenkowej ucha środkowego typ II - 1,14 mm



[Pytanie nr 27 dot. części nr 133](#)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie pojemników na wycinki histopatologiczne o pojemności 0,52 l?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

W części 133 w Formularzu asorymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis:

Pojemniki na wycinki histopatologiczne, nieprzeźroczyste, poj. 0,5 l

który otrzymuje nowe brzmienie:

Pojemniki na wycinki histopatologiczne, nieprzeźroczyste, poj. 0,5 l  
lub poj. 0,52 l

[Pytanie nr 28 dot. części nr 134](#)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie pojemników na wycinki histopatologiczne o pojemności 0,85 l?

[Pytanie nr 29 dot. części nr 134](#)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie pojemników na wycinki histopatologiczne o pojemności 1,2 l?

Odpowiedź do pyt. 28 i 29

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

W części 134 w Formularzu asorymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis:

Pojemniki na wycinki histopatologiczne, nieprzeźroczyste, poj. 1 l

który otrzymuje nowe brzmienie:

Pojemniki na wycinki histopatologiczne, nieprzeźroczyste, o poj. od 0,85 l do 1,2 l

[Pytanie nr 30 dot. części nr 135, 136, 137, 138, 139, 140, 141](#)

Prosimy o rozwinięcie oznaczenia \*\*

Odpowiedź

Zamawiający w/w częściach usuwa oznaczenia \*\*

[Pytanie nr 31 dot. części nr 135](#)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie pojemników na wycinki histopatologiczne o pojemności 2,3 l?

Odpowiedź

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

W części 135 w Formularzu asorymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis:

Pojemniki na wycinki histopatologiczne, nieprzeźroczyste, poj. 2 l lub 2,5 l

który otrzymuje nowe brzmienie:

Pojemniki na wycinki histopatologiczne, nieprzeźroczyste, o poj. od 2 l do 2,5 l

[Pytanie nr 32 dot. części nr 136](#)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie pojemników na wycinki histopatologiczne o pojemności 3,4 l?

Odpowiedź

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

W części 136 w Formularzu asorymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis:

Pojemniki na wycinki histopatologiczne, nieprzeźroczyste, poj. 3 l

który otrzymuje nowe brzmienie:

Pojemniki na wycinki histopatologiczne, nieprzeźroczyste, o poj. od 3 l do 3,4 l

Pytanie nr 33 dot. części nr 137

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie pojemników na wycinki histopatologiczne o pojemności 5,6 l?

Odpowiedź

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

W części 137 w Formularzu asorymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis:

Pojemniki na wycinki histopatologiczne, nieprzeźroczyste, poj. 5 l lub 5,1 l

który otrzymuje nowe brzmienie:

Pojemniki na wycinki histopatologiczne, nieprzeźroczyste, o poj. od 5 l do 5,6 l

Pytanie nr 34 dot. części nr 138

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie pojemników na wycinki histopatologiczne o pojemności 10,6 l?

Odpowiedź

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

W części 138 w Formularzu asorymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis:

Pojemniki na wycinki histopatologiczne, nieprzeźroczyste, poj. 11 l lub 10 l

który otrzymuje nowe brzmienie:

Pojemniki na wycinki histopatologiczne, nieprzeźroczyste, o poj. od 10 l do 11 l

Pytanie nr 35 dot. części nr 139

Czy Zamawiający wymaga pojemników o pojemności 15ml -20 ml i 15 ml – 30 ml w zależności od potrzeb i wymaga zaoferowania ceny uśrednionej, czy pojemniki o jednej ze wskazanych pojemności?

Odpowiedź

Zamawiający informuje, iż wymaga pojemników o pojemności 15ml -20 ml i 15 ml – 30 ml w zależności od potrzeb i wymaga zaoferowania ceny uśrednionej.

Pytanie nr 36 dot. części nr 140

Czy Zamawiający wymaga pojemników o pojemności 50-60 ml i 70 ml w zależności od potrzeb i wymaga zaoferowania ceny uśrednionej, czy pojemniki o jednej ze wskazanych pojemności?

#### Odpowiedź

Zamawiający informuje, iż wymaga pojemników o pojemności 50-60 ml i 70 ml w zależności od potrzeb i wymaga zaoferowania ceny uśrednionej.

#### Pytanie nr 37 dot. części nr 139, 140, 141

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie pojemników przezroczystych, które ułatwiają zlokalizowanie pobranego materiału?

#### Odpowiedź

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na zaoferowanie pojemników przezroczystych w w/w częściach, w związku z powyższym działając na podstawie art. 38 ust. 4 zmienia treść SIWZ w następujący sposób: dodaje do opisu zapis w/w wymienionych częściach "**nieprzezroczyste lub przezroczyste**"

#### Pytanie nr 38 dot. części nr 123

Zamawiający umieścił w Zadaniu Nr 10 nazwę własną pasków testowych do pomiaru glikemii do glukometrów określonej marki. Zamawiający wyznaczył więc konkretnego producenta pasków testowych, który wraz z powiązanymi podmiotami może być jedynym dostawcą pasków, co ogranicza konkurencyjność asortymentową do pasków jednego wytwórcy.

Prosimy aby Zamawiający mając na uwadze odpowiednie przepisy ustawy Prawo Zamówień Publicznych (art. 7 i 29) oraz zasadę uczciwej konkurencji, dopuścił do udziału w przetargu paski testowe oraz glukometr charakteryzujący się następującymi równoważnymi lub przewyższającymi parametrami w stosunku do pasków i glukometrów wymienionych w SIWZ.

Proponowane przez nas testy oraz glukometry nie muszą być kodowane, posiadają kapilarę do automatycznego zasysania próbki otrzymanej z krwi włóscinkowej lub z krwi pełnej z żył, zapewniają pomiar stężenia glukozy kalibrowanej do osocza w zakresie 10-600 mg/dl w czasie 5 s. Nowoczesna metoda pomiaru oparta na enzymie GDH-FAD zapewnia, że obecność w badanej próbce krwi galaktozy, maltozy lub fruktozy oraz 74 substancji endo i egzogennych nie ma wpływu na wyniki pomiarów dokonanych proponowanymi testami.

Paski zapewniają prawidłowy pomiar stężenia glukozy we krwi w zakresie hematokrytu 0-70%, co pozwala stosować je u noworodków. Proponowane paski zostały przetestowane i spełniają wymagania normy ISO 15197.

Automatyczny wyrzut paska po badaniu zapewnia brak bezpośredniego kontaktu personelu ze użytym testem paskowym, co eliminuje niebezpieczeństwo zakażenia chorobami przenoszonymi drogą krwi. Duży, czytelny wyświetlacz LCD zapewnia komfort odczytu nawet przy niedostatecznym oświetleniu.

Dopuszczenie oferty konkurencyjnej przyczyni się do rzeczywistego, a nie tylko pozornego porównania ofert i wyboru najkorzystniejszej z nich, co przełoży się na lepsze gospodarowanie publicznymi środkami finansowymi przez Zamawiającego.

Jednocześnie informujemy, że zobowiązujemy się do bezpłatnego dostarczenia glukometrów w ilości niezbędnej dla Szpitala oraz do przeszkolenia personelu medycznego. Zapewniamy bezpłatny pełny serwis w trakcie trwania całej umowy przetargowej.

#### Odpowiedź

Patrz na odpowiedź do pytania nr 2

#### Pytanie nr 39 dot. części nr 46

Czy Zamawiający w celu powiększenia konkurencyjności w postępowaniu przetargowym i nie ograniczania się do potencjalnie jednego wykonawcy wyrazi zgodę na zaoferowanie worków o objętości 400ml, pozostałe parametry bez zmian.

#### Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### Pytanie nr 40 dot. części nr 123, 124

Czy w trosce o zachowanie konkurencyjności asortymentowo-cenowej Zamawiający dopuści i wymaga w części 123 i 124 paski testowe inne niż wymienione z nazwy w SIWZ charakteryzujące się następującymi parametrami: takie samo wskazanie do stosowania (pomiar glikemii we krwi kapilarnej, żylniej i tętniczej), szeroki zakres pomiaru 10-900mg/dl, auto-coding, automatyczna detekcja zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska (podobnie jak w paskach wymienionych w SIWZ), deklarowana przez wytwórcę dokładność pomiaru zgodna z wytycznymi PTD na rok 2013?

Odpowiedź

Patrz na odpowiedzi do pytania nr 2

Pytanie nr 41 dot. części nr 118

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie taśmy o atraumatycznych brzegach, dzianej na całej swojej powierzchni, nie wymagającej przycinania, o grubości przędzy 0,16 mm oraz o mniejszej od wymaganej gramaturze około 67 g/m<sup>2</sup>, co jest parametrem korzystnym ze względów klinicznych.

Taśma posiada zróżnicowanej wielkości pory w splocie przędzy ułatwiające wgajanie. Porowatość taśmy wynosi około 67%, największa wielkość porów 4,1 x 1,2mm.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 42 dot. wzoru umowy

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

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 43 dot. wzoru umowy

Dot. § 5, pkt 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu, aby Wykonawcy zobowiązani byli podać numer umowy i datę jej zawarcia na fakturze bądź na załączniku do faktury?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 44 dot. części nr 21

Czy Zamawiający dopuści worki do dobowej zbiórki moczu bez filtra hydrofobowego i drenem o długości 120cm bez klamry?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 45 dot. części nr 119

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki do wymazów o całkowitej długości 20,5cm, zamiast 19,5cm?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 46 dot. części nr 127 Czapeczka / mocowanie układu pacjenta

Czy Zamawiający potwierdza, że będzie stosował wymiennie czapeczki z mocowaniami paskowymi?

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza stosowanie paskowych mocowań zamiennie z czapeczkami.

Pytanie nr 47 dot. części nr 127 Czapeczka / mocowanie układu pacjenta

Czy czapeczki mają być kompatybilne z systemem Infant Flow LP? Taki system jest stosowany w Szpitalu do leczenia noworodków metodą nieinwazyjnego wspomaganego oddychania u noworodków – czapeczka / mocowanie układu pacjenta muszą być kompatybilne z układem pacjenta z generatorem w systemie LP (obecnie obowiązuje w tym zakresie umowa Nr 355/2013).

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza, iż paskowe mocowania i czapeczki mają być kompatybilne z systemem Infant Flow LP.

Pytanie nr 48 dot. części nr 86

*Czy Zamawiający mając na uwadze długoletnią, owocną współpracę, w zakresie dostaw wysokiej jakości wyrobów medycznych, dopuści w zakresie pakietu nr 86 złożenie oferty z portami z tworzywa sztucznego, z komorą tytanową o wysokości 12,3mm, z cewnikiem poliuretanowym o długości 750mm i średnicy 1,3x2,2mm, pakowanymi w jedno sterylne opakowanie wraz z zestawem wprowadzającym o następującym składzie:*

- 2 Łączniki typu klik - konektor
- 1 Igła do przepłukiwania
- 1 prosta igła Hubera (22 G, 25mm)
- 1 zakrzywiona igła Hubera z drenem (22 G, 25 mm)
- 1 Igła do podnoszenia naczynia
- 1 Strzykawka 10 ml
- 1 Zestaw wprowadzający (koszulka rozrywalna z dilatorem, prowadnik 700 mm z końcówką J, igła punkcyjna)
- 1 Karta identyfikacyjna dla pacjenta
- 1 Dzienniczek dla pacjenta?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 49 dot. części nr 87

*Czy Zamawiający mając na uwadze długoletnią, owocną współpracę, dopuści w zakresie pakietu nr 87 złożenie oferty z portami wykonanymi w pełni z tworzywa sztucznego, 10,3mm, z cewnikiem poliuretanowym o długości 750mm i średnicy 1,3x2,2mm, pakowanymi w jedno sterylne opakowanie wraz z zestawem wprowadzającym o następującym składzie:*

- 2 Łączniki typu klik - konektor
- 1 Igła do przepłukiwania
- 1 prosta igła Hubera (22 G, 25mm)
- 1 zakrzywiona igła Hubera z drenem (22 G, 25 mm)
- 1 Igła do podnoszenia naczynia
- 1 Strzykawka 10 ml
- 1 Zestaw wprowadzający (koszulka rozrywalna z dilatorem, prowadnik 700 mm z końcówką J, igła punkcyjna)
- 1 Karta identyfikacyjna dla pacjenta
- 1 Dzienniczek dla pacjenta?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 50 dot. części nr 70

Czy Zamawiający w pozycji 70 wymaga, aby zestaw posiadał możliwość wsunięcia drenażu pod łóżko pacjenta, tzn. zestaw musi posiadać wysokość do 30 cm?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

[Pytanie nr 51 dot. części nr 72](#)

Czy Zamawiający w pozycji 72 wymaga, aby zestaw posiadał (opcjonalnie do wyboru) cewnik w przynajmniej dwóch rozmiarach standardowy (9Ch lub mniej) oraz większy (10Ch lub więcej), który umożliwi efektywne drenażowanie również krwi?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

[Pytanie nr 52 dot. części nr 72](#)

Czy Zamawiający w pozycji 72 wymaga, aby zestaw posiadał zastawki automatyczne, umożliwiające aspirację i przetaczanie wysięku do worka bez konieczności ręcznego przełączania kierunku przepływu płynu?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

[Pytanie nr 53 dot. części nr 72](#)

Czy Zamawiający w pozycji 72 wymaga, aby zestaw posiadał możliwość zastosowania oprócz do punkcji opłucnej, również do worka osierdziowego i otrzewnej?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

[Pytanie nr 54 dot. części nr 72](#)

Czy Zamawiający w pozycji 72 wymaga, aby zestaw posiadał worek z kranikiem spustowym, umożliwiającym upust drenażowanego płynu dzięki czemu po napełnieniu worka nie jest konieczna jego wymiana?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

[Pytanie nr 55 dot. części nr 70](#)

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na dopuszczenie w części nr 70 na zestaw suchy do drenażu klatki piersiowej, o pojemności komory zbiorczej 2100 ml, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ, celem zwiększenia konkurencyjności ofert

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

[Pytanie nr 56 dot. części nr 71](#)

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na dopuszczenie w części nr 71 na zestaw mokry z wodną regulacją siły ssania do drenażu klatki piersiowej, o pojemności komory zbiorczej 2100 ml, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ, celem zwiększenia konkurencyjności ofert.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

[Pytanie nr 57 dot. części nr 21](#)

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy nie zaszła omyłka i Zamawiający oczekuje worka do dobrej zbiórki moczu z min. 2 filtrami hydrofobowymi?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

[Pytanie nr 58 dot. części nr 39](#)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki mają posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany rozmiar na



opakowaniu w celu pełnej identyfikacji używanego cewnika nawet bez opakowania jednostkowego?

Odpowiedź

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

W części 39 w Formularzu asorymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis:

Cewnik do bezurazowego odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi, prostopadłe ścięcie, matowa powierzchnia cewnika, sterylny o długości 40cm, rozmiar Ch 05

który otrzymuje nowe brzmienie:

Cewnik do bezurazowego odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi, prostopadłe ścięcie, matowa powierzchnia cewnika, sterylny o długości 40cm, rozmiar Ch 05, zaleca się aby cewnik posiadał barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany rozmiar na opakowaniu

Pytanie nr 59 dot. części nr 45

1/ Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje drenu z końcówką żeńską (lejek) oraz z końcówką męską, czyli uniwersalnym łącznikiem, dren o średnicy wew. 5,6 mm i średnicy zew. 8,0 mm?

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje drenu pakowanego podwójnie: wewnątrz w perforowaną folię dla lepszej ewakuacji tlenu etylenu używanego do sterylizacji oraz zewnątrz w opakowanie foliowo-papierowe?

Odpowiedź

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

W części 45 w Formularzu asorymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis:

Dren łączący do przerywanego odsysania wydzieliny z dróg oddechowych o średnicy wewnętrznej 6 mm, długości 210 cm (+- 10 cm). Końcówka męska i żeńska

który otrzymuje nowe brzmienie:

Dren łączący do przerywanego odsysania wydzieliny z dróg oddechowych o średnicy wewnętrznej 5,6 mm i średnicy zew. 8,0 mm, długości 210 cm (+- 10 cm). z końcówką żeńską (lejek) oraz z końcówką męską, czyli uniwersalnym łącznikiem, pakowanego podwójnie: wewnątrz w perforowaną folię i zewnętrznie w opakowanie foliowo-papierowe.

Pytanie nr 60 dot. części nr 58

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje końcówki do odsysania z rączką typu Pool, ze odejmowalną osłonką chroniącą delikatne narządy, długość końcówki ssącej wraz z ochronną osłonką 175 mm (razem z rączką 300 mm), z końcówką widoczną w RTG o średnicy wew. 4,2 mm; pakowana w wewnętrzny perforowany worek foliowy i zewnętrzne opakowanie typu folia – papier.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 61 dot. części nr 59

1/ Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje drenu łączącego o długości 3 m, średnica wew. 7mm, zew. 10mm, ze specjalnym wzmocnieniem na całej długości drenu zapewniającym niezasysanie się?

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje drenu pakowanego podwójnie: wewnątrz w perforowaną folię dla lepszej ewakuacji tlenu etylenu używanego do sterylizacji oraz zewnątrz w opakowanie foliowo-papierowe?

Odpowiedź

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

W części 59 w Formularzu asorymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis:

Dren łączący, przezroczysty, dł. 3 m, średnica we. 7 mm, z dwoma rozszerzonymi końcówkami, sterylne, opakowanie podwójne: wew. Koperta foliowa, zew. Op. Folia-papier, sterylne

który otrzymuje nowe brzmienie:

Dren łączący, przezroczysty, dł. 3 m, średnica we. 7 mm, z dwoma rozszerzonymi końcówkami, sterylne, opakowanie podwójne: wew. Koperta foliowa, zew. Op. Folia-papier, sterylne

lub

Dren łączący, przezroczysty, dł. 3 m, średnica we. 7 mm, zew. 10mm z dwoma rozszerzonymi końcówkami, sterylne, wzmocnieniem na całej długości drenu zapewniającym niezasysanie się, pakowanego podwójnie: wewnątrz w perforowaną folię dla lepszej ewakuacji tlenu etylenu używanego do sterylizacji oraz zewnątrz w opakowanie foliowo-papierowe

Pytanie nr 62 dot. części nr 77

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje cewnika foley'a 100 % silikon, przezroczystego z fabrycznie dołączoną, pierwotnie napełnioną strzykawkę wypełnioną 10% roztworem gliceryny dającym gwarancję utrzymania cewnika do 6 tygodni?

Odpowiedź

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

W części 77 w Formularzu asorymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis:

Cewnik Foley`a dwudrożny 100% silikonowy z kontrastem RTG, sterylne, pakowany podwójnie folia/folia-papier

- rozmiar: ch18, ch20, ch22 (według potrzeb zamawiającego)

który otrzymuje nowe brzmienie:

Cewnik Foley`a dwudrożny 100% silikonowy z kontrastem RTG, przezroczystego z fabrycznie dołączoną, pierwotnie napełnioną strzykawkę wypełnioną 10% roztworem gliceryny dającym gwarancję utrzymania cewnika do 6 tygodni, sterylne, pakowany podwójnie folia/folia-papier

- rozmiar: ch18, ch20, ch22 (według potrzeb zamawiającego)

Pytanie nr 63 dot. części nr 78, 79

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy cewniki typu Tieman i Nelaton mają posiadać barwne i numeryczne oznaczenie na cewniku w celu łatwiejszej identyfikacji?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 64 dot. części nr 84

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

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 65 dot. części nr 125

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie skali pomiarowej w komorze od 1 do 40 ml co 1ml.  
2/ Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy worek do godzinowej zbiórki moczu ma posiadać zastawkę w łączniku do cewnika foley'a, co uniemożliwia cofanie się moczu do pacjenta?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 66 dot. części nr 46

Prosimy o umożliwienie złożenia oferty na worki ekstrakcyjne o długości 12,70 cm. Pozostałe wymogi zgodnie z zapisami SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 67 dot. części nr 118

Prosimy o umożliwienie złożenia oferty na jednorazową, sterylną, laserowo dociętą taśmę do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, wykonaną z polipropylenu monofilamentowego o parametrach: długość 50 cm, szerokość 1 cm, grubość 0,31 mm, gramatura 34 g/m<sup>2</sup>, porowatość 67%, grubość nici 80 µm.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Ponadto Zamawiający zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy z 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity - Dz. U. z 2010 r. nr 113, poz. 759 ze zm.), zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

- w pkt. 15.10. SIWZ zmienia brzmienie na:

Wykonawca umieszcza ofertę w kopercie oznaczonej nazwą i adresem Zamawiającego oraz opisanej w następujący sposób:

*Oferta na: Dostawy sprzętu specjalistycznego jednorazowego użytku, wyrobów medycznych dla Oddziału Intensywnej Terapii Dziecięcej, igły do biopsji mózgu dla Oddziału Neurochirurgii oraz powtórka sprzętu pomocniczego i podstawowego dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego Nr 2 w Jastrzębiu-Zdroju - część nr ....."*

NIE OTWIERAĆ przed 18.12.2013r. godz. 10<sup>30</sup>, znak sprawy: DZP/38/382-36/13

- w pkt. 16.1. SIWZ zmienia brzmienie na:

Oferty należy składać w siedzibie Zamawiającego, sekretariat WSS Nr 2, pokój Nr A1 na I piętrze, do dnia 18.12.2013r. do godz. 10<sup>00</sup> (pokój czynny od poniedziałku do piątku w godz. Od 7<sup>25</sup> do 14<sup>30</sup>).

- w pkt. 16.3. SIWZ zmienia brzmienie na:

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 18.12.2013r. o godz. 10<sup>30</sup>, w siedzibie Zamawiającego, w Sali konferencyjnej na I piętrze (A 21).

W związku z powyższym, Zamawiający, działając na podstawie art. 38 ust. 4a Ustawy PZP, zmienia treść ogłoszenia.

Ponadto Zamawiający dołącza SIWZ po zmianach z dnia 12.12.2013r.

Nowy termin składania ofert: 18.12.2013r. do godz. 10<sup>00</sup>  
Nowy termin otwarcia ofert: 18.12.2013r. o godz. 10<sup>30</sup>

Miejsce składania oraz otwarcia ofert pozostaje bez zmian.  
Pozostała treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia pozostaje bez zmian.  
Powyższe informacje należy traktować jako integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Z poważaniem