

### Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę specjalistycznych wyrobów medycznych. BZP.38.382-33.16

### WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ II Z DNIA 21.11.2016 r. I ZMIANA TREŚCI SIWZ II Z DNIA 21.11.2016 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 dot. Wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy przechowania, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. par. 4 ust. 1)

#### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

#### Pytanie 2 dot. pakietu nr Wzoru umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przysłej umowy w zakresie zapisów § 12 ust. 1:

- a) Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci kary umowne:
- b) w wysokości 10% wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca;
- c) w wysokości 5% wartości brutto **wadliwej części** dostawy w przypadku, gdy dana dostawa będzie obejmować towary o złej jakości, towary nie posiadające deklarowanych właściwości oraz towar w ilości niezgodnej z zamówieniem;
- d) w wysokości 0,2% wartości brutto **niezrealizowanej części** dostawy jednak nie mniej niż 100,00 złotych **oraz więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej/ wadliwej części dostawy** za każdy dzień opóźnienia przekraczający termin realizacji dostawy lub termin wymiany wadliwego przedmiotu umowy;
- e) w przypadku nie wywiązania się z obowiązku Wykonawcy określonego w § 4 ust. 6 Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 2% wartości **niezrealizowanej części** 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 **niezrealizowanej części** umowy brutto.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 3 dot. pakietu nr 10

Czy zamawiający dopuści cewnik poliuretanowy, dwuświatłowy 14FR o długości 20 cm, 24 cm widoczny w RTG, biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika miękący po wkuciu dla zwiększenia komfortu i bezpieczeństwa pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawka 5ml, 8Fr x 10cm Rozszerzacz 12Fr x 15cm Rozszerzacz, 0.038"znaczona prowadnica J-Flex Tip, Koreczki Heparynizowane.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 4 dot. pakietu nr 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 z Pakiet 10 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 5 dot. SIWZ

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

Pytanie 6 dot. Wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów §2 ust. 4 poprzez dodanie zastrzeżenia o treści: „Zamawiający oświadcza, że wartość niewykorzystania nie przekroczy 20% wartości umowy.”.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w Wzorze umowy stanowiącym załącznik nr 4 do SIWZ w § 2 ust.3 w następujący sposób z zapisu:

„3. Rodzaje, ilości i ceny jednostkowe podane zostały w Załączniku nr 1 do Umowy (Formularz asortymentowo - cenowy) – przedmiot umowy.”

który otrzymuje brzmienie:

Rodzaje, ilości i ceny jednostkowe podane zostały w Załączniku nr 1 do Umowy (Formularz asortymentowo - cenowy) – przedmiot umowy. **Zmniejszenie wykorzystania nie przekroczy 15-20% ilości/wartość umowy.**

#### Pytanie 7 dot. Pakietu 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 nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

#### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

#### Pytanie 8 dot. Wzoru umowy

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

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

#### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

#### Pytanie 9 dot. Wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie do §4 ust.6 następującego sformułowania:

*„Wyjątkiem jest sytuacja, gdy zaległości płatnicze Zamawiającego przekroczą 14 dni”.*

#### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

#### Pytanie 10 dot. 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”

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 11 dot. pakietu nr 9

Czy zamawiający w pakiecie 9 pozycji 1 dopuści Port wykonany w całości z tytanu (komora i obudowa portu wykonana z tytanu) pakowany z kompletnym zestawem wprowadzającym. Komora portu w kształcie okrągłym z wcięciami zapewniającymi pewny i stabilny chwyt,. Komora o objętości 0,47ml cewnik silikonowy z oznaczoną długością co 1 cm. Rozmiar cewnika: 9,6Fr o średnicy wew.1.6mm i zew. 3.2mm, długość 600mm. Port wraz z kompletnym zestawem wprowadzającym. Port kompatybilny ze środowiskiem MRI;TK. Każdy zestaw zawiera pakiet edukacyjny dla pacjenta (karta identyfikacyjna, instrukcja użytkowania w języku polskim).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 12 dot. pakietu nr 9

Czy zamawiający w pakiecie 9 pozycji 2 dopuści zestaw wprowadzający - pakowany oddzielnie do kaniulacji centralnego naczynia żylnego zawierający :

- 1 igłę wprowadzającą Ø 1.06x1.26mm x 70mm
- 1 prowadnik typu J Ø 0,97mm x 53 cm
- 1 dylator
- 1 Desilet z rozrywalną koszulką ochronną
- 1 strzykawka 10 ml

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w pakiecie nr 9 w Formularzu asortymentowo- cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w następujący sposób z zapisu:

„2. Zestaw wprowadzający - pakowany oddzielnie do kaniulacji centralnego naczynia żylnego zawierający :

- igłę Seldingera 18G
- drut prowadnik „J” w podajniku 50cm
- koszulkę rozrywalną z rozszerzaczem naczynia 9F
- tunelizator tępo zakończony
- strzykawkę 10ml- igłę ze skrzydełkami oraz drenem 20G x 20 mm”

który otrzymuje brzmienie:

„2. Zestaw wprowadzający - pakowany oddzielnie do kaniulacji centralnego naczynia żylnego zawierający :

- igłę Seldingera 18G
- drut prowadnik „J” w podajniku 50cm
- koszulkę rozrywalną z rozszerzaczem naczynia 9F
- tunelizator tępo zakończony
- strzykawkę 10ml- igłę ze skrzydełkami oraz drenem 20G x 20 mm

**lub**

**zestaw wprowadzający - pakowany oddzielnie do kaniulacji centralnego naczynia żylnego zawierający :**

- 1 igłę wprowadzającą Ø 1.06x1.26mm x 70mm**
- 1 prowadnik typu J Ø 0,97mm x 53 cm**

- 1 dylator
- 1 Desilet z rozrywalną koszulką ochronną
- 1 strzykawka 10 ml."

Pytanie 13 dot. pakietu nr 9

Czy zamawiający w pakiecie 9 pozycji 3 dopuści Igły proste do podawania leków do portu o unikatowym ostrzu, nieuszkodzającym silikonowej membrany – rozmiar 22 G x 25mm

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w pakiecie nr 9 w Formularzu asortymentowo- cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w następujący sposób z zapisu:

„3. Igły proste do podawania leków do portu o unikatowym ostrzu, nieuszkodzającym silikonowej membrany – rozmiar 22 G x min. 25 mm max. 38 mm.”

który otrzymuje brzmienie:

„3. Igły proste do podawania leków do portu o unikatowym ostrzu, nieuszkodzającym silikonowej membrany – rozmiar 22 G x min. 25 mm max. 38 mm, **lub w rozmiarze 22 G x 25 mm.**”

Pytanie 14 dot. pakietu nr 9

Czy zamawiający w pakiecie 9 pozycji 4 dopuści igła do krótkich i średnich infuzji. Igła pozwalająca na iniekcje pod wysokim ciśnieniem. Rozmiary 20 lub 22G x 15; 20 lub 25 mm do wyboru przez zamawiającego w chwili zamówienia

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 15 dot. pakietu nr 22

Czy zamawiający w pakiecie 9 pozycji 5 dopuści Port wykonany w całości z tytanu (komora i obudowa portu wykonana z tytanu) pakowany z kompletnym zestawem wprowadzającym. Komora portu w kształcie okrągłym z wcięciami zapewniającymi pewny i stabilny chwyt,. Komora o objętości 0,27ml (port niskoprofilowy), cewnik silikonowy z oznaczoną długością co 1 cm. Rozmiar cewnika: 6,6Fr o średnicy wew. 1.1mm i zew. 2.2mm, długość 600mm dla portów standardowych. Port wraz z kompletnym zestawem wprowadzającym. Port kompatybilny ze środowiskiem MRI;TK. Każdy zestaw zawiera pakiet edukacyjny dla pacjenta (karta identyfikacyjna, instrukcja użytkowania w języku polskim).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 16 dot. Pakietu 9

Czy zamawiający wydzieli z pakietu 9 pozycję nr 5

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 17 dot. pakietu nr 36

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ustników spirometrycznych renomowanego producenta Covidien/Medtronic z filtrem antybakteryjnym – przestrzeń martwa filtra < 57 cm<sup>3</sup>, efektywność filtracji antybakteryjnej >= 99,99%, efektywność filtracji antywirusowej >=

99,2%,, rezystancja przepływu przy 14l/s < 1,3 cm H<sub>2</sub>O, średnica wewnętrzna od strony spirometru = 30 mm, średnica filtra w najszerszym miejscu < 8,5 cm , wyprofilowany ustnik od strony pacjenta.

SPIROBAC	
	
Nr REF	<b>500P30022</b>
Metoda filtracji	Elektrostatyczna
Skuteczność filtracyjna względem bakterii <sup>30</sup>	≥ 99,9%
Skuteczność filtracyjna względem wirusów <sup>31</sup>	≥ 99,2%
Opór przepływu*	0,6 cm H <sub>2</sub> O/l/s przy 5 l/s
	0,9 cm H <sub>2</sub> O/l/s przy 8 l/s
	1,1 cm H <sub>2</sub> O/l/s przy 12 l/s
	1,3 cm H <sub>2</sub> O/l/s przy 14 l/s
Objętość wewnętrzna*	56 ml
Masa*	14 g

\* Badania własne, Mirandola (2005).

Pakowane pojedynczo w pudełkach po 25 szt.

Powyższe dane odpowiadają wartościom średnim

### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

### Pytanie 18 dot. pakietu nr 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowej sterylnej taśmy do operacyjnego leczenia nietrzymania moczu u kobiet o następujących parametrach: :

1. Materiał - polipropylen monofilamentowy o grubości nici 0,16 mm
2. Gramatura około 67 g/m<sup>2</sup>
3. Maksymalna wielkość porów - 4,1mm x 1,2mm / przy porowatości 67%
4. Taśma dziana na całej długości z atraumatycznymi brzegami nie wymagająca osłonki

Pozostałe parametry bez zmian.

### Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w pakiecie nr 18 w Formularzu asortymentowo- cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ w następujący sposób z zapisu:

„System do leczenia nieotrzymania moczu u kobiet składający się z : taśmy polipropylenowej monofilamentowej lub polipropylenowej

Parametry taśmy:

- długość: 45 cm

- szerokość : 1 cm lub 1,2 cm
- grubość: 0,50 mm
- gramatura 57 gr/m<sup>2</sup>

wielkość porów:0,90 mm

Brzeży taśmy zakończone są pętelkami. Taśma w plastikowej osłonce lub bez osłonki. W skład zestawu wchodzi narzędzia jednorazowego użytku wykonane z niekorodującego chromu, lub ze stali chirurgicznej. Ergonomiczne uchwyty zapewniające optymalną kontrolę podczas wprowadzania igły. Igły do metody przezzasłonowej i zasłonowej. **Zestaw jednorazowego użytku: narzędzia+ implant**

lub

- Taśma do korekcji wysiłkowego nietrzymania moczu, wykonanej z polipropylenu monofilamentowego, prasowanej termicznie, porowatość min. 1000mikronów, szerokość 1,1cm, dł. 50cm. laserowo docięte krawędzie, końce taśmy zgrzewane, taśma w osłonce ochronnej. Taśma zakończoną złączami gwarantującymi trwałe połączenie taśma - instrumenty.

- Narzędzi jednorazowych do zakładania taśmy- 2szt., wyprodukowane ze stali chirurgicznej, średnica 3mm, kształt helikalny.

Taśma zakładana przez otwory zasłonięte. Metoda od zewnątrz do wewnątrz tzw. „out - in lub

Taśma do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, wykonaną z polipropylenu monofilamentowego, całkowicie niewchłaniającą, bez koszulki o wymiarach taśmy: szerokość min. 1,5 cm, długość min. 52 cm, makropory powyżej 75 mikronów, gramatura 50 g/m<sup>2</sup>. Taśma nie strzępi się, stawia opór przy rozciąganiu, brzeży są atraumatyczne – zakończone pętelkami, łączenie taśmy z prowadnicami przez zatrzaski. W zestawie dwie jednorazowe prowadnice do drogi przezzasłonowej „out-in” oraz dwie do drogi zasłonowej.”

który otrzymuje brzmienie:

**„System do leczenia nietrzymania moczu u kobiet jednorazowego użytku. Zakładany metodą zasłonową i nadłonową z kompletem igieł.”**

Pytanie 19 dot. Wzoru umowy

Prosimy o określenie jaki procent ilości wyrobów określonych w umowie zostanie na pewno zamówiony przez Zamawiającego?

Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie 6.

Pytanie 20 dot. Wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kara umowna wynosiła 0,2% wartości niedostarczonej części dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 21 dot. Wzoru umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

#### Pytanie 22 dot. pakietu 18

Czy Zamawiający wymaga całkowicie jednorazowego zestawu: narzędzia + implant?

#### Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie nr 57 z dokumentu: „Wyjaśnienia treści SIWZ i zmiany treści SIWZ z dnia 18.11.2016 r.”

#### Pytanie 23 dot. pakietu nr 18

Czy Zamawiający dopuści i uzna za równoważny System jednorazowy, sterylny do implantacji drogą załonową „od dołu”

w kierunku od cewki ku górze spojenia łonowego, składający się z:

- dwóch igieł jednorazowych prawej i lewej ze stali chirurgicznej z trójkątnym szlifem z uchwytnymi Z tworzywa sztucznego, grubość igieł 3 mm.

- taśmy polipropylenowej monofilamentowej o jednolitej strukturze, równych niepostrzępionych brzegach, bez elementów napinających. Taśma umieszczona w koszulce foliowej podzielonej w środkowej części taśmy.

Sterylnie opakowanie dla jednego zestawu.

Rękojeść z mechanizmem zwalniającym?

#### Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie 18.

#### Pytanie 24 dot. pakietu 14

Prosimy o wydzielenie pozycji 1,2, 3 celem złożenia oferty.

#### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

#### Pytanie 25 dot. pakietu nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zgłębników do karmienia o długości roboczej 375mm (z konektorem 40cm) w rozmiarach CH 4, 5, 6, 8, 10, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

#### Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 1 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis z:

„1. Zgłębnik do karmienia długość min 40 cm max 50 cm (skalowanych co 1cm) , znakowany kolorystycznie, cewniki do karmienia mają być bezpiecznie stosowane do 4 tygodni z potwierdzeniem fabrycznie nadrukowaną przez producenta informacją na opakowaniu, wskaźniki głębokości - rozmiar: Fr 4, Fr 5, Fr 6, Fr 7, Fr 8, Fr 10 (według potrzeb zamawiającego)

który otrzymuje nowe brzmienie:

„1. Zgłębnik do karmienia długość min 40 cm max 50 cm (skalowanych co 1cm) **lub o długości roboczej 375 mm( z konektorem 40 cm)**, znakowany kolorystycznie, cewniki do karmienia mają być bezpiecznie stosowane do 4 tygodni z potwierdzeniem fabrycznie nadrukowaną przez producenta informacją na opakowaniu, wskaźniki głębokości - rozmiar: Fr 4, Fr 5, Fr 6, Fr 7, Fr 8, Fr 10 (według potrzeb zamawiającego) **lub w rozmiarach CH,4,5,6,8,10 (według potrzeb zamawiającego) ”**



Pytanie 26 dot. pakietu nr 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy sonda Sengstakena ma być wykonana z miękkiej gumy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 27 dot. pakietu nr 35

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy sonda Sengstakena ma mieć długość min. 100cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 28 dot. pakietu nr 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka do dobowej zbiórki moczu dla dorosłych w systemie zamkniętym, z zastawką antyzwrotną zapobiegającą cofaniu się moczu, komorą kroplową, bezigłowy port do pobierania próbek, zawór spustowy typu Cross-Valve podwieszany, z filtrem hydrofobowym, wieszak, dren 120 cm, pojemność 2000 ml, podziałka od 25 ml, 14 - dniowy.

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 7 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis z:

„4. Worek do dobowej zbiórki moczu dla dorosłych w systemie zamkniętym z zastawką antyrefluksyjną lub zastawką antyzwrotną, zapobiegającą cofaniu się moczu, komorą kroplową, bezigłowy port do pobierania próbek, zawór spustowy typu Cross-Valve podwieszany, z minimum 2 filtrami hydrofobowymi, wieszak, dren 110 cm z kłamrą, pojemność 2000 ml, podziałka od 25 ml, 14 - dniowy.”

który otrzymuje nowe brzmienie:

„4. Worek do dobowej zbiórki moczu dla dorosłych w systemie zamkniętym z zastawką antyrefluksyjną lub zastawką antyzwrotną, zapobiegającą cofaniu się moczu, komorą kroplową, bezigłowy port do pobierania próbek, zawór spustowy typu Cross-Valve podwieszany, z minimum 2 filtrami hydrofobowymi **lub 1 filtrem hydrofobowym**, wieszak, dren 110 cm z kłamrą **lub 120 cm**, pojemność 2000 ml, podziałka od 25 ml, 14 - dniowy.”

Pytanie 29 dot. pakietu nr 7

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy worek do godzinowej zbiórki moczu ma się charakteryzować dokładną skalą co 1ml do min. 40ml umożliwiającą dokonanie precyzyjnego pomiaru gromadzonego moczu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 30 dot. pakietu nr 7

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy worek do godzinowej zbiórki moczu ma zabezpieczać przed cofaniem się moczu do cewnika?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 31 dot. pakietu nr 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka z instrukcją obsługi worka nadrukowaną na opakowaniu jednostkowym produktu, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 7 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis z:

„5. Worek do godzinowej zbiórki moczu z drenem dwuświatłowym o dł. 0,9 - 1,5 m, komora pomiarowa do 500ml, pomiar od 3 do 40 ml lub od 1 do 40 ml co 1ml, filtr hydrofobowy w komorze, może posiadać zastawkę w łączniku do cewnika (uniemożliwiającą cofanie się moczu), dren przy wejściu do komory zabezpieczony spiralą przed niedrożnością, w komplecie worek na mocz połączony z komorą o pojemności 2000ml z filtrem hydrofobowym i podziałką, kranikiem spustowym usytuowanym w wygodnej zakładce, skrócona instrukcja obsługi na worku, taśmy lub wieszak zapinany na ramę łóżka, port bezigłowy w końcówce drenu z zastawką.”

który otrzymuje nowe brzmienie:

„5. Worek do godzinowej zbiórki moczu z drenem dwuświatłowym o dł. 0,9 - 1,5 m, komora pomiarowa do 500ml, pomiar od 3 do 40 ml lub od 1 do 40 ml co 1ml, filtr hydrofobowy w komorze, może posiadać zastawkę w łączniku do cewnika (uniemożliwiającą cofanie się moczu), dren przy wejściu do komory zabezpieczony spiralą przed niedrożnością, w komplecie worek na mocz połączony z komorą o pojemności 2000ml z filtrem hydrofobowym i podziałką, kranikiem spustowym usytuowanym w wygodnej zakładce, skrócona instrukcja obsługi na worku **lub z instrukcją obsługi worka nadrukowaną na opakowaniu jednostkowym produktu**, taśmy lub wieszak zapinany na ramę łóżka, port bezigłowy w końcówce drenu z zastawką.”

Pytanie 32 dot. pakietu nr 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników w rozmiarze 12-24CH spełniających pozostałe parametry SIWZ. Cewniki w rozmiarze 8 i 10CH są cewnikami pediatrycznymi, z prowadnicą i są opisane w pozycji nr 7.

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 7 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis z:

„8. Cewnik Foley`a dwudrożny wykonany z lateksu obustronnie lub jednostronnie silikonowanego, posiadający min. 4 **lub 2** otwory drenujące zwiększające efektywność drenażu, sterylny, opakowanie podwójne folia/folia-papier - rozmiar: ch 08, ch 10, ch12, ch14, ch16, ch18, ch20, ch22, ch24 lub CH12-CH24 (według potrzeb zamawiającego).”

który otrzymuje nowe brzmienie:

„8. Cewnik Foley`a dwudrożny wykonany z lateksu obustronnie lub jednostronnie silikonowanego, posiadający min. 4 **lub 2** otwory drenujące zwiększające efektywność drenażu, sterylny, opakowanie podwójne folia/folia-papier - rozmiar: od 12 ch do 24 ch (według potrzeb zamawiającego).”

Pytanie 33 dot. pakietu nr 7

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje cewników pooperacyjnych trójdrożnych Dufor z balonem 50 i 80ml do wyboru przez Zamawiającego w momencie składania zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 34 dot. pakietu nr 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika trójdrożnego Dufor wykonanego z medycznego termoplastycznego PCV z balonem 30 i 75ml do wyboru Zamawiającego, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 7 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis z:

„10.Cewnik Foley`a pooperacyjny zakończenie typu DUFOR trójdrożny, wykonany ze 100% silikonu (może to być silikon pokryty hydrożelem), pojemność balonu 30-50 ml - rozmiar: ch18, ch20, ch22, ch24 lub 18,20 ch balon 50-80 ml, 22-24 balon 80 - 100 ml (według potrzeb zamawiającego).”

który otrzymuje nowe brzmienie:

„10.Cewnik Foley`a pooperacyjny zakończenie typu DUFOR trójdrożny, wykonany ze 100% silikonu (może to być silikon pokryty hydrożelem) **lub z medycznego termoplastycznego PCV, pojemność balonu 30-50 ml lub z balonem 30 i 75 ml (do wyboru przez Zamawiającego)** - rozmiar: ch18, ch20, ch22, ch24 lub 18,20 ch balon 50-80 ml, 22-24 balon 80 - 100 ml (według potrzeb zamawiającego).”

Pytanie 35 dot. pakietu nr 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu Penrosa o średnicy 6-12mm, szerokości 9-18mm i długości 30cm, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 8 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis z:

„2.Dren Penrose`a, wykonany z silikonu, nieprzeźroczysty, nieprzepuszczalny dla promieni RTG, sterylny, pakowany pojedynczo lub wykonany z białego silikonu, kontrastujący z RTG na całej swojej długości - rozmiar: 19-25 mm/30-40 cm (według potrzeb zamawiającego).”

który otrzymuje brzmienie:

„2.Dren Penrose`a, wykonany z silikonu **lub lateksu**, nieprzeźroczysty, nieprzepuszczalny dla promieni RTG, sterylny, pakowany pojedynczo lub wykonany z białego silikonu, kontrastujący z RTG na całej swojej długości - rozmiar: 19-25 mm/30-40 cm **lub w rozmiarze: o średnicy 6-12 mm, szerokości 9-18 mm i długość 30 cm lub w rozmiarze: o szerokości 20-30 mm i długości 45 cm.** (według potrzeb zamawiającego).”

Pytanie 36 dot. pakietu nr 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu Penrosa wykonanego z lateksu o szerokości 20-30mm i długości 45cm.

Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie 35

Pytanie 37 dot. pakietu nr 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu Kehra wykonanego z lateksu o wymiarach 80x5x5cm, w rozmiarach od 9CH-24CH. Opisane w przetargu wymiary spełnia producent Medical Dren, który wycofał się z produkcji drenów Kehra.

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 8 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis z:

„3. Dren Kehra wykonany z lateksu rozmiar od 500 do 700 x 160 , sterylny - rozmiar: ch08, ch10, ch12, ch14, ch16, ch18, ch22, ch24, (według potrzeb zamawiającego)”

który otrzymuje brzmienie:

„3. Dren Kehra wykonany z lateksu rozmiar od 500 do 700 x 160 **lub o wymiarach 80 x 5 x 5 cm**, sterylny - rozmiar: ch08,ch 09, ch10, ch12, ch14, ch16, ch18, ch22, ch24, (według potrzeb zamawiającego).”

Pytanie 38 dot. pakietu nr 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów o zmiennej średnicy otworów pakowanych w sposób eliptyczny nie powodujący zaginania, czyli zamykania światła drenu w rozmiarach CH8, CH10 długości 50cm i CH12, CH14, CH16, CH18 długości 75cm, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 8 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis z:

„4. Dren typu Redona wykonany z medycznego PCV do drenażu ran, sterylny, pakowany indywidualnie prosto lub zawinięty w opakowaniu - w rozmiarach: CH 08, CH10 długość 50 cm; CH 12, CH 14, CH16, CH18, długość 70 cm lub 75 cm,”

który otrzymuje brzmienie:

„4. Dren typu Redona wykonany z medycznego PCV do drenażu ran, sterylny, pakowany indywidualnie prosto lub zawinięty w opakowaniu - w rozmiarach: CH 08,CH 10 długość 50 cm; CH 12, CH 14, CH16, CH18, długość 70 cm lub 75 cm, **lub dreny o zmiennej średnicy otworów pakowany w sposób eliptyczny nie powodujący zaginania, czyli zamykania światła drenu w rozmiarach CH8,CH10 długości 50 cm i CH 12, CH 14, CH 16 CH 18 długości 75 cm.**”

Pytanie 39 dot. pakietu nr 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu brzuszego firmy Balton wykonanego z silikonowanego tworzywa o optymalnej sprężystości i giętkości. Dostępne rozmiary od 20F do 36F, długości 30cm lub 40cm, oferowane w wersji z otworami bocznymi lub bez otworów.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 40 dot. pakietu nr 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu brzuszego wykonanego z medycznego termoplastycznego PCV z otworem centralnym i pięcioma otworami bocznymi, w rozmiarach 18-32CH długość 40cm.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 41 dot. pakietu nr 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników o długości roboczej 29cm (z konektorem 33cm), spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź:

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

w pakiecie nr 14 w Formularzu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis z:

„4. Cewnik do bezurazowego odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi, prostopadłe ścięcie, o otworach nie przekraczającym 50% otworu centralnego, matowa powierzchnia cewnika, sterylny o długości 30 cm, lub 40cm rozmiar Ch 05 i Ch 04 długości 30cm **lub 40 cm** .Cewnik ma posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany rozmiar na opakowaniu.

który otrzymuje brzmienie:

„4. Cewnik do bezurazowego odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi, prostopadłe ścięcie, o otworach nie przekraczającym 50% otworu centralnego, matowa powierzchnia cewnika, sterylny o długości 30 cm, lub 40cm rozmiar Ch 05 i Ch 04 długości 30cm **lub 40 cm, lub o długości roboczej 29 cm (z konektorem 33 cm)**. Cewnik ma posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany rozmiar na opakowaniu.

Pytanie 42 dot. pakietu nr 14

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy wewnętrzna część konektora ma być karbowana, co zapobiega zsuwaniu się konektora cewnika z końcówki ssaka?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 43 dot. pakietu nr 14

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy otwory boczne w cewniku mają być naprzeciwległe?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób w pakiecie 14 Formularza asortymentowo - cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu:

„4. Cewnik do bezurazowego odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi, prostopadłe ścięcie, o otworach nie przekraczającym 50% otworu centralnego, matowa powierzchnia cewnika, sterylny o długości 30 cm, lub 40cm rozmiar Ch 05 i Ch 04 długości 30cm **lub 40 cm lub o długości roboczej 29 cm (z konektorem 33 cm)**. Cewnik ma posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany rozmiar na opakowaniu.”

„5. Cewnik do bezurazowego odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi, prostopadłe ścięcie, o otworach nie przekraczającym 50% otworu centralnego, matowa powierzchnia cewnika tzn. zmrożona, z barwnym i numerycznym oznaczeniem rozmiaru na cewniku lub konektorze, sterylny, rozmiar: ch06/40cm lub 50 cm, ch08/40cm lub 50 cm, ch10/40cm lub 50 cm, ch12/60cm lub 50 cm, ch14/60cm lub 50 cm, ch16/60cm lub 50 cm **lub 80 cm**, ch18/60cm lub 50 cm **lub 80 cm** (według potrzeb Zamawiającego)”

który otrzymuje następujące brzmienie:

„4. Cewnik do bezurazowego odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi, prostopadłe ścięcie **mogą być naprzeciwległe**, o otworach nie przekraczającym 50% otworu centralnego, matowa powierzchnia cewnika, sterylny o długości 30 cm, lub 40cm rozmiar Ch 05 i Ch 04 długości 30cm **lub 40 cm lub o długości roboczej 29 cm (z konektorem 33 cm)**. Cewnik ma posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany rozmiar na opakowaniu.”

„5. Cewnik do bezurazowego odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi, prostopadłe ścięcie, **mogą być naprzeciwległe** o otworach nie przekraczającym 50% otworu centralnego, matowa powierzchnia cewnika tzn. zmrożona, z barwnym i numerycznym oznaczeniem rozmiaru na cewniku lub konektorze, sterylny, rozmiar: ch06/40cm lub 50 cm, ch08/40cm lub 50 cm, ch10/40cm lub 50 cm, ch12/60cm lub 50 cm, ch14/60cm lub 50 cm, ch16/60cm lub 50 cm **lub 80 cm**, ch18/60cm lub 50 cm **lub 80 cm** (według potrzeb Zamawiającego)”

Pytanie 44 dot. pakietu nr 14

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki do odsysania mają posiadać fabrycznie nadrukowany na opakowaniu jednostkowym numer serii, rozmiar, numer katalogowy oraz datę ważności, co pozwala na łatwą i szybką identyfikację rozmiaru cewnika?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób w pakiecie 14 Formularza asortymentowo - cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu:

„4. Cewnik do bezurazowego odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi, prostopadłe ścięcie **mogą być naprzeciwległe**, o otworach nie przekraczającym 50% otworu centralnego, matowa powierzchnia cewnika, sterylny o długości 30 cm, lub 40cm rozmiar Ch 05 i Ch 04 długości 30cm **lub 40 cm lub o długości roboczej 29 cm (z konektorem 33 cm)**. Cewnik ma posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany rozmiar na opakowaniu

„5. Cewnik do bezurazowego odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi, prostopadłe ścięcie, **mogą być naprzeciwległe** o otworach nie przekraczającym 50% otworu centralnego, matowa powierzchnia cewnika tzn. zmrożona, z barwnym i numerycznym oznaczeniem rozmiaru na cewniku lub konektorze, sterylny, rozmiar: ch06/40cm lub 50 cm, ch08/40cm lub 50 cm, ch10/40cm lub 50 cm, ch12/60cm lub 50 cm, ch14/60cm lub 50 cm, ch16/60cm lub 50 cm **lub 80 cm**, ch18/60cm lub 50 cm **lub 80 cm** (według potrzeb Zamawiającego)”

który otrzymuje następujące brzmienie:

„4. Cewnik do bezurazowego odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi, prostopadłe ścięcie **mogą być naprzeciwległe**, o otworach nie przekraczającym 50% otworu centralnego, matowa powierzchnia cewnika, sterylny o długości 30 cm, lub 40cm rozmiar Ch 05 i Ch 04 długości 30cm **lub 40 cm lub o długości roboczej 29 cm (z konektorem 33 cm)**. Cewnik ma posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany rozmiar na opakowaniu **lub fabrycznie nadrukowany na opakowaniu jednostkowym numer serii, rozmiar, numer katalogowy oraz data ważności.**”

„5. Cewnik do bezurazowego odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi, prostopadłe ścięcie, **mogą być naprzeciwległe** o otworach nie przekraczającym 50% otworu centralnego, matowa powierzchnia cewnika tzn. zmrożona, z barwnym i numerycznym oznaczeniem rozmiaru na cewniku lub konektorze, **lub fabrycznie nadrukowany na opakowaniu jednostkowym numer serii, rozmiar, numer katalogowy oraz data ważności** sterylny, rozmiar: ch06/40cm lub 50 cm, ch08/40cm lub 50 cm, ch10/40cm lub 50 cm, ch12/60cm lub 50 cm, ch14/60cm lub 50 cm, ch16/60cm lub 50 cm **lub 80 cm**, ch18/60cm lub 50 cm **lub 80 cm** (według potrzeb Zamawiającego)”

Pytanie 45 dot. pakietu nr 20

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kanki o długości 28cm, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób w pakiecie 20 Formularza asortymentowo - cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu:

„3.Kanka Yankauer półsztywna o średnicy wewnętrznej 7,3 mm, 22 Fr i długości min. 22 cm max 26 cm ,klasyczna, opakowanie zapewniające sterylność, , sterylna - 22 Fr lub kanka Yanka”uer Ch 23”

„4 Kanka Yankauer półsztywna lub sztywna z kulistą końcówką Ch 22-24, długości min 22 cm max. 26 cm bez kontroli ssania. Łączenie umożliwiające podłączenie drenażu o różnej średnicy.”

który otrzymuje brzmienie:

„3.Kanka Yankauer półsztywna o średnicy wewnętrznej 7,3 mm, 22 Fr i długości min. 22 cm max 26 cm **lub 28 cm**, klasyczna, opakowanie zapewniające sterylność, , sterylna - 22 Fr lub kanka Yanka”uer Ch 23”

„4 Kanka Yankauer półsztywna lub sztywna z kulistą końcówką Ch 22-24, długości min 22 cm max. 26 cm **lub 28 cm** bez kontroli ssania. Łączenie umożliwiające podłączenie drenażu o różnej średnicy.”

Pytanie 46 dot. pakietu nr 20

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki o średnicy wewnętrznej 4,2mm widocznej w promieniach RTG lub niewidocznej w promieniach RTG do wyboru Zamawiającego, spełniającej pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 47 dot. pakietu nr 20

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy końcówka Poole ma mieć min. 44 otwory odpowietrzające, co zapewnia skuteczne odsysanie masowe?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 48 dot. pakietu 20

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga 25 szt. zwojów po 30m, czy 50m?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób w pakiecie 20 Formularza asortymentowo - cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ w kolumnie „ilość sztuk” z zapisu:

„ilość sztuk” - 25 szt (zwój)

który otrzymuje brzmienie:

„ilość sztuk” - 25 szt (zwój po 50 m)

Pytanie 49 dot. pakietu 20

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu balonowego o średnicy wewnętrznej 5mm lub 7mm w zwojach 30m (z ewentualnym przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym), spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 50 dot. pakietu 34

Proszę o dopuszczenie osłony o średnicy kołnierza 115mm i głębokości 155mm.

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób w pakiecie 29 Formularza asortymentowo - cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ zmienia zapis z:

„1. Sterylna osłona na uchwyt lampy operacyjnej o średnicy kołnierza min 120 mm i głębokości min. 140 mm.”

który otrzymuje brzmienie;

„1. Sterylna osłona na uchwyt lampy operacyjnej o średnicy kołnierza min 120 mm i głębokości min. 140 mm **lub o średnicy kołnierza 115mm i głębokości 155 mm.**”



Pytanie 51 dot. pakietu nr 34

Proszę o dopuszczenie worków bez taśmy samoprzylepnej pakowane w dyspenser zawierający 50 sztuk, (opakowanie zbiorcze 250 szt. worków -5 dyspenserów w kartonie) spełniających pozostałe parametry siwz.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 52 dot. pakietu nr 34

Proszę o dopuszczenie sterylnych czyścików pakowanych po 100 szt. w kartonie zbiorczym.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 53 dot. pakietu nr 34

Czy Zamawiający wydzieli pozycję 3z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 54 dot. pakietu nr 18

Czy Zamawiający dopuszcza jednorazowy operacyjny system do leczenia nietrzymania moczu firmy Boston Scientific, składający się z dwóch elementów wprowadzających i jednego zespołu siatki, obejmującego polipropylenową dzianą siatkę, odnogi rozszerzacza i języczek środkujący, wprowadzany metodą outside- inside?

Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie 18.

Pytanie 55 dot. pakietu nr 18

Czy Zamawiający dopuszcza siatkę pokrytą plastikowym rękawem o długości 44 cm, o szerokości 1,1 cm, o gęstości 0,66 mm, wielkości porów 1182 um, zapobiegającej możliwym zakażeniom czy infekcjom i gramaturze 100 g/m<sup>2</sup> ?

Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie 54.

Pytanie 56 dot. pakietu nr 9

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 9 poz. nr 1 wszczepialnego portu naczyniowego **Ambix Intraport T** wykonanego z tytanu klasy medycznej z cewnikiem poliuretanowym (wysokoprzepływowym 8,5F o długości 500cm z oznaczeniem długości cewnika; cewniki dożylnie mają oznaczoną długość, cewnik dotętniczny posiada 3 pierścienie ograniczające, które umożliwiają bezpieczne zamocowanie), tytanowa obudowa portu gwarantuje znakomitą tolerancję i biogodność tkankową; port o wysokiej odporności chemicznej, nawet w przypadku leków stosowanych w chemioterapii; port o wypolerowanej zewnętrznej i wewnętrznej powierzchni co minimalizuje ryzyko infekcji; port o konstrukcji anatomicznej - ułatwia palpacyjne zlokalizowanie silikonowej membrany; możliwość obrazowania za pomocą rezonansu

magnetycznego dzięki wykorzystaniu materiałów nie ferromagnetycznych; port posiada bezpieczne połączenie obudowy i cewnika za pomocą nakrętki tytanowej ze zintegrowanym zabezpieczeniem przed zagięciem cewnika; silikonowa membrana gwarantuje bezpieczne i stabilne ustawienie kaniuli, samoistne zasklepienie miejsca nakłucia i długą żywotność portu; port wolny od lateksu i PCW;

- port wysokoprofilowy o wysokości 13,8 mm
- średnica podstawy portu 30,0 mm; masa: 12,6 g;
- średnica wew. cewnika 1,0 mm
- średnica zew. cewnika 2,2 mm

#### Odpowiedź:

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

w pakiecie 9 Formularza asortymentowo - cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu:

podskórny port do podawania leków:

- jednokomorowy, kształt delty, sterylny, z komorą tytanową, płaską membraną silikonową (obniżoną w stosunku do obrzeża portu w celu łatwej lokalizacji, umożliwiającą do 3000 wkłuć) i cewnikiem poliuretanowym (wysokoprzepływowym 8,5F o długości 80cm z oznaczeniem długości cewnika co 1 cm i opisem co 5 cm, umożliwiającym uzyskanie szybkości przepływu do 39 ml/min - w zestawie dwa pierścienie łączące z zabezpieczeniem przeciw załamaniu), obudowa portu z polisulfonu z 3 otworami umożliwiającymi przyszywanie portu w celu zabezpieczenia go przed przekreśleniem,

- port do prowadzenia długotrwałej chemoterapii, z możliwością pobierania krwi, podawania leków oraz żywienia pozajelitowego, nie wykluczający wykonywania badań TK i MR do 3T, z możliwością wspomaganego podawania kontrastu do w/w badań do 325psi.

1. port wysokoprofilowy o wysokości 12,1 -14,2 mm

1. wymiary podstawy portu 35x27 mm; masa:8 -9g;

2. średnica wew. cewnika 1,6 mm

3. średnica zew. cewnika 2,8 mm

4. objętość komory: 0,5 ml; średnica membrany 12mm

5. broszura informacyjna dla pacjenta oraz broszura informacyjna dla pielęgniarek (dotycząca użytkowania i pielęgnacji portu) w języku polskim lub

Port CT i MRI

-wypełnione silikonem otwory mocujące, ułatwiające eksploatację po ukończeniu terapii

-duża średnica przegrody daje lepszą dostępność

-laminarny, wirujący przepływ płynu, uzyskany dzięki bocznemu ustawieniu kaniuli wyjściowej.

-cewnik z atraumatyczną końcówką, wykonany z carbothanu

- możliwość wspomaganego podawania kontrastu do badań TK, MR do 300PSI

materiał: tytan

wysokość portu(mm)- 13,5

waga portu(g)- 12,5

podstawa portu(mm)-26,8

średnica membrany (mm) – 11,9

Cewnik – carbothane dołączany

Średnica wewnętrzna cewnika(mm)- 1,5

Średnica zewnętrzna cewnika(mm) – 2,7

Rozmiar(Fr)-8

Długość cewnika(mm) – 660

Objętość portu (ml) – 0,7

który otrzymuje brzmienie:

podskórny port do podawania leków:

- jednokomorowy, kształt delty, sterylny, z komorą tytanową, płaską membraną silikonową (obniżoną w stosunku do obrzeża portu w celu łatwej lokalizacji, umożliwiającą do 3000 wkłuć) i cewnikiem poliuretanowym (wysokoprzepływowym 8,5F o długości 80cm z oznaczeniem długości cewnika co 1 cm i opisem co 5 cm, umożliwiającym uzyskanie szybkości przepływu do 39 ml/min - w zestawie dwa pierścienie łączące z zabezpieczeniem przeciw załamaniu), obudowa portu z polisulfonu z 3 otworami umożliwiającymi przysycie portu w celu zabezpieczenia go przed przekreśleniem,

- port do prowadzenia długotrwałej chemoterapii, z możliwością pobierania krwi, podawania leków oraz żywienia pozajelitowego, nie wykluczający wykonywania badań TK i MR do 3T, z możliwością wspomaganego podawania kontrastu do w/w badań do 325psi.

1. port wysokoprofilowy o wysokości 12,1 -14,2 mm

1. wymiary podstawy portu 35x27 mm; masa:8 -9g;

2. średnica wew. cewnika 1,6 mm

3. średnica zew. cewnika 2,8 mm

4. objętość komory: 0,5 ml; średnica membrany 12mm

5. broszura informacyjna dla pacjenta oraz broszura informacyjna dla pielęgniarek (dotycząca użytkowania i pielęgnacji portu) w języku polskim

lub

Port CT i MRI

-wypełnione silikonem otwory mocujące, ułatwiające eksploatację po ukończeniu terapii

-duża średnica przegrody daje lepszą dostępność

-laminarny, wirujący przepływ płynu, uzyskany dzięki bocznemu ustawieniu kaniuli wyjściowej.

-cewnik z atraumatyczną końcówką, wykonany z carbothanu

- możliwość wspomaganego podawania kontrastu do badań TK, MR do 300PSI

materiał: tytan

wysokość portu(mm)- 13,5

waga portu(g)- 12,5

podstawa portu(mm)-26,8

średnica membrany (mm) – 11,9

Cewnik – carbothane dołączany

Średnica wewnętrzna cewnika(mm)- 1,5

Średnica zewnętrzna cewnika(mm) – 2,7

Rozmiar(Fr)-8

Długość cewnika(mm) – 660

Objętość portu (ml) – 0,7

**Lub wszczepialny port naczyniowy Ambix Intraport T wykonanego z tytanu klasy medycznej z cewnikiem poliuretanowym (wysokoprzepływowym 8,5F o długości 500cm z oznaczeniem długości cewnika; cewniki dożylnne mają oznaczoną długość, cewnik dotętniczny posiada 3 pierścienie ograniczające, które umożliwiają bezpieczne zamocowanie), tytanowa obudowa portu gwarantuje znakomitą tolerancję i biogodność tkankową; port o wysokiej odporności chemicznej, nawet w przypadku leków stosowanych w chemioterapii; port o wypolerowanej zewnętrznej i wewnętrznej powierzchni co minimalizuje ryzyko infekcji; port o konstrukcji anatomicznej - ułatwia palpacyjne zlokalizowanie silikonowej membrany; możliwość obrazowania za pomocą rezonansu magnetycznego dzięki wykorzystaniu materiałów nie ferromagnetycznych;**

port posiada bezpieczne połączenie obudowy i cewnika za pomocą nakrętki tytanowej ze zintegrowanym zabezpieczeniem przed zagięciem cewnika; silikonowa membrana gwarantuje bezpieczne i stabilne ustawienie kaniuli, samoistne zasklepienie miejsca nakłucia i długą żywotność portu; port wolny od lateksu i PCW;

- port wysokoprofilowy o wysokości 13,8 mm
- średnica podstawy portu 30,0 mm; masa: 12,6 g;
- średnica wew. cewnika 1,0 mm
- średnica zew. cewnika 2,2 mm

#### Pytanie 57 dot. pakietu nr 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 9 poz. nr 2 zestawu do wszczepiania portów **Ambix Introcath Plus** zawierającego: prowadnicę Seldingera, rozszerzacz z odkrywalną osłoną, igłę i strzykawkę?

#### Odpowiedź:

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

w pakiecie 9 Formularza asortymentowo - cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu:

„1.Zestaw wprowadzający - pakowany oddzielnie do kaniulacji centralnego naczynia żylnego zawierający :

- igłę Seldingera 18G
- drut prowadnik „J” w podajniku 50cm
- koszulkę rozrywalną z rozszerzaczem naczynia 9F
- tunelizator tępo zakończony
- strzykawkę 10ml- igłę ze skrzydełkami oraz drenem 20G x 20 mm.”

#### który otrzymuje brzmienie:

„1.Zestaw wprowadzający - pakowany oddzielnie do kaniulacji centralnego naczynia żylnego zawierający :

- igłę Seldingera 18G
- drut prowadnik „J” w podajniku 50cm
- koszulkę rozrywalną z rozszerzaczem naczynia 9F
- tunelizator tępo zakończony
- strzykawkę 10ml- igłę ze skrzydełkami oraz drenem 20G x 20 mm.”

**Lub zestaw Ambix Introcath Plus zawierający:**

**Prowadnicę Seldingera, rozszerzacz z odkrywalną osłoną, igła**

#### Pytanie 58 dot. pakietu nr 9

Czy w pakiecie 9 poz. nr 5 miał na myśli port z cewnikiem poliuretanowym czy silikonowym? Są to różne produkty o odrębnych numerach katalogowych i różnych cenach.

#### Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób w pakiecie 9 Formularza asortymentowo - cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu:

„5. Wszczepialny port naczyniowy wykonany z bioobojętnej i biokompatybilnej ceramiki - wysokiej czystości tlenek glinu :

- umożliwia wykonanie badań obrazowych RTG, TK i MRI, jak również leczenia hipertermicznego,

- silikonowa membrana gwarantuje bezpieczne i stabilne ustawienie kaniuli, samoistne zasklepienie miejsca nakłucia i długą żywotność portu,
- bezpieczne i niezawodne połączenie cewnika i obudowy portu za pomocą złącza bagnetowego, złącze bagnetowe posiada boczne skrzydełka i dodatkowe oznaczenia dla ułatwienia kontroli wzrokowej przy bezpiecznym mocowaniu cewnika,
- port posiada cewniki nieprzepuszczające promieniowania rentgenowskiego,
- port niskoprofilowy – wysokość portu 12,9 -14,1 mm,
- wytrzymałość na ciśnienie 6 bar,
- cewnik wykonany z silikonu bądź poliuretanu,
- port nie zawiera lateksu i PCW,
- produkt posiada certyfikat CE i jest sterylny.

z cewnikiem silikonowym: długość 500 mm, średnica wewnętrzna 1,0 mm; średnica zewnętrzna 2,2 mm

z cewnikiem poliuretanowym: długość 500 mm, średnica wewnętrzna 1,3, średnica zewnętrzna 2,4 mm.

#### który otrzymuje brzmienie:

„5. Wszczepialny port (**silikonowy**) naczyniowy wykonany z bioobojetnej i biokompatybilnej ceramiki - wysokiej czystości tlenek glinu :

- umożliwia wykonanie badań obrazowych RTG, TK i MRI, jak również leczenia hipertermicznego,
- silikonowa membrana gwarantuje bezpieczne i stabilne ustawienie kaniuli, samoistne zasklepienie miejsca nakłucia i długą żywotność portu,
- bezpieczne i niezawodne połączenie cewnika i obudowy portu za pomocą złącza bagnetowego, złącze bagnetowe posiada boczne skrzydełka i dodatkowe oznaczenia dla ułatwienia kontroli wzrokowej przy bezpiecznym mocowaniu cewnika,
- port posiada cewniki nieprzepuszczające promieniowania rentgenowskiego,
- port niskoprofilowy – wysokość portu 12,9 -14,1 mm,
- wytrzymałość na ciśnienie 6 bar,
- cewnik wykonany z silikonu bądź poliuretanu,
- port nie zawiera lateksu i PCW,
- produkt posiada certyfikat CE i jest sterylny.

z cewnikiem silikonowym: długość 500 mm, średnica wewnętrzna 1,0 mm; średnica zewnętrzna 2,2 mm

z cewnikiem poliuretanowym: długość 500 mm, średnica wewnętrzna 1,3, średnica zewnętrzna 2,4 mm

#### Pytanie 59 dot. Wzoru umowy

Dotyczy § 8 ustęp 1 punkt a i e. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku znaczącego zrealizowania umowy zgodnie z zapisami w umowie, naliczanie kary od całości wartości umowy jest wyraźnie zawyżone.

#### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

#### Pytanie 60 dot. Wzoru umowy

Dotyczy § 8 ustęp 1 punkt c. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie wysokości kary za każdy dzień opóźnienia w wysokości 0,2% dostawy? Ustalenie minimalnej kary na poziomie 100zł może być nieproporcjonalnie wysokie w przypadku dostaw o niskiej wartości.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 61 dot. pakietu nr 30

Do treści §2 ust.7 projektu umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o skrócenie wymaganego terminu ważności przynajmniej do 6 m-cy od daty dostawy lub dopisanie do §2 ust.7 projektu umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 62 dot. Wzoru umowy

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §3 ust.7, ust.8 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będącego nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 63 dot. Wzoru umowy

Do §4 ust.6 i §8 ust.1 pkt d) projektu umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu niezgodnego z art. 552 kodeksu cywilnego, ograniczającego prawo wykonawcy do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień płatności za dostarczone towary.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 64 dot. Wzoru umowy

Do treści §5 ust.3 projektu umowy prosimy o dodanie słów "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 65 dot. Wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §8 ust.1 ppkt a) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 66 dot. Wzoru umowy

Do §8 ust.1 ppkt b) projektu umowy. Co Zamawiający rozumie pod określeniem " ...jest złej jakości..." - przy założeniu, że przedmiotem zamówienia są leki dopuszczone do obrotu na terenie RP (co już jednoznacznie wskazuje ich dobrą jakość), magazynowane i przewożone z zachowaniem wszystkich niezbędnych norm? Prosimy o odstąpienie od tego zapisu ponieważ w przypadku wadliwie dostarczonego towaru, czy towaru w ilości niezgodnej z zamówieniem zastosowanie ma procedura reklamacyjna tj. niezwłoczna wymiana towaru.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 67 dot. pakietu nr 35

Do §8 ust.1 ppkt c) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,2% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia bez górnej granicy kwotowej (100 zł)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 68 dot. Wzoru umowy

Do §8 ust.1 ppkt e) projektu umowy. Prosimy o obniżenie wymiaru kary do 3% wartości brutto nienależycie wykonanej umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 69 dot. Wzoru umowy

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §9 ust.5 pkt 1) i §9 ust.5 pkt 3 projektu umowy)?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 70 dot. Wzoru umowy

**§6 ust. 3**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT Zamawiający dopuszcza zmianę stawki podatku VAT oraz wartości brutto umowy, przy stałości cen netto przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób we Wzorze umowy § 9 ust.5 lit.2) stanowiącego załącznik nr 4 do SIWZ z zapisu:

„2) w sytuacji, gdy w związku ze zmianą przepisowo prawa zmianie ulegnie stawka podatku VAT, Zamawiający dopuszcza zmiany wynagrodzenia o kwotę brutto wynikającą ze zmienionej obowiązującej stawki podatku VAT;”

który otrzymuje brzmienie:

„2) w sytuacji, gdy w związku ze zmianą przepisowo prawa zmianie ulegnie stawka podatku VAT, Zamawiający dopuszcza zmiany wynagrodzenia o kwotę brutto wynikającą ze zmienionej obowiązującej stawki podatku VAT, **przy zachowaniu stałości cen netto przedmiotu umowy;**

Pytanie 71 dot. pakietu 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zgłębników do karmienia w rozmiarach CH:4, 5, 6, 8, 10, 12, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób w pakiecie 1 Formularza asortymentowo - cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu:

„1. Zgłębnik do karmienia długość min 40 cm max 50 cm (skalowanych co 1cm) **lub o długości roboczej 375 mm( z konektorem 40 cm)**, znakowany kolorystycznie, cewniki do karmienia mają być bezpiecznie stosowane do 4 tygodni z potwierdzeniem fabrycznie nadrukowaną przez producenta informacją na opakowaniu, wskaźniki głębokości - rozmiar: Fr 4, Fr 5, Fr 6, Fr 7, Fr 8, Fr 10 (według potrzeb zamawiającego) **lub w rozmiarach CH,4,5,6,8,10 (według potrzeb zamawiającego).”**

który otrzymuje brzmienie:

„1. Zgłębnik do karmienia długość min 40 cm max 50 cm (skalowanych co 1cm) **lub o długości roboczej 375 mm( z konektorem 40 cm)**, znakowany kolorystycznie, cewniki do karmienia mają być bezpiecznie stosowane do 4 tygodni z potwierdzeniem fabrycznie nadrukowaną przez producenta informacją na opakowaniu, wskaźniki głębokości - rozmiar: Fr 4, Fr 5, Fr 6, Fr 7, Fr 8, Fr 10 (według potrzeb zamawiającego) **lub w rozmiarach CH,4,5,6,8,10,(według potrzeb zamawiającego), lub w rozmiarach CH4,5,6,8,10,12( według potrzeb Zamawiającego)”**

Pytanie 72 dot. pakietu nr 1

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert?”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 73 dot. pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuszcza zatyczki do cewników gładkie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 74 dot. pakietu nr 14

Czy Zamawiający dopuszcza wazy tlenowe dla dorosłych z delikatnymi i miękkimi wypustki w kształcie standardowym, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?



Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 75 dot. pakietu nr 14

Czy Zamawiający dopuszcza cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych rozmiar: ch 06/40 cm i ch 08/40 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 76 dot. pakietu nr 35

Czy Zamawiający oczekuje glukometrów posiadających sygnał alarmowy w postaci wyświetlanego komunikatu „Hyper” , „Hipo” oraz „Ketone”?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób w pakiecie 1 Formularza asortymentowo - cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu:

„Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi za pomocą glukometru. Paski testowe umożliwiają wykonywanie pomiarów glikemii w próbkach krwi kapilarnej - kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego. Zakres pomiaru: dolna granica  $\geq 10$  mg/dl; górna granica 600 mg/dl. Zakres przechowywania pasków w temp. Min. od w temp. 2-32 st°C. Paski testowe do glukometrów mają umożliwiać pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-70%.Automatyczne kodowanie pasków lub autokodowanie.

Ponadto może posiadać funkcję „automatyczny wyrzut paska”. Na paskach testowych wykorzystywany jest enzym Oksydaza Glukozowa (GOD).

Glukometry i paski testowe muszą mieć możliwość kontroli na 3 płyny kontrolne: do niskich, normalnych i wysokich wartości glikemii.

Płyny dostarczane w ramach umowy. Płyny kontrolne o 3 różnych zakresach - (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo i hiper glikemii u pacjenta, ważny po otwarciu 6 miesięcy.

Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia w ramach umowy glukometrów, oraz materiałów eksploatacyjnych (baterie) w ilości niezbędnej do zapewnienia nieprzerwanej pracy glukometrów.

Wykonawca jest zobowiązany także w ramach umowy do wymiany zużytych lub zepsutych glukometrów.

Wymagane jest przeprowadzanie walidacji glukometrów przez producenta w ramach umowy w terminie wyznaczonym przez zamawiającego. Paski do glukometru nie muszą w instrukcjach obsługi zawierać informacji o przeznaczeniu do użycia w placówkach służby zdrowia. Do oferty ma zostać dołączona instrukcja obsługi pasków i glukometrów w języku polskim lub karta informacyjna (folder) zawierająca parametry systemu w języku polskim. Numer autokodu.”

który otrzymuje brzmienie:

„Paski testowe do oznaczeń poziomu cukru we krwi za pomocą glukometru. Paski testowe umożliwiają wykonywanie pomiarów glikemii w próbkach krwi kapilarnej - kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego. Zakres pomiaru: dolna granica  $\geq 10$  mg/dl; górna granica 600 mg/dl. Zakres przechowywania pasków w temp. Min. od w temp. 2-32 st°C. Paski testowe do glukometrów mają umożliwiać pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-70%.Automatyczne kodowanie pasków lub autokodowanie.

Ponadto może posiadać funkcję „automatyczny wyrzut paska”. Na paskach testowych wykorzystywany jest enzym Oksydaza Glukozowa (GOD).

Glukometry i paski testowe muszą mieć możliwość kontroli na 3 płyny kontrolne: do niskich, normalnych i wysokich wartości glikemii.

**Glukometry posiadające sygnał alarmowy w postaci wyświetlanego komunikatu „Hyper, „Hipo” oraz „Ketone”**

Płyny dostarczane w ramach umowy. Płyny kontrolne o 3 różnych zakresach - (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo i hiper glikemii u pacjenta, ważny po otwarciu 6 miesięcy.

Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia w ramach umowy glukometrów, oraz materiałów eksploatacyjnych (baterie) w ilości niezbędnej do zapewnienia nieprzerwanej pracy glukometrów.

Wykonawca jest zobowiązany także w ramach umowy do wymiany zużytych lub zepsutych glukometrów.

Wymagane jest przeprowadzanie walidacji glukometrów przez producenta w ramach umowy w terminie wyznaczonym przez zamawiającego. Paski do glukometru muszą w instrukcjach obsługi zawierać informacje o przeznaczeniu do użycia w placówkach służby zdrowia. Do oferty ma zostać dołączona instrukcja obsługi pasków i glukometrów w języku polskim lub karta informacyjna (folder) zawierająca parametry systemu w języku polskim. Numer autokodu.”

#### Pytanie 77 dot. pakietu nr 35

Czy Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia: „Paski do glukometru nie muszą w instrukcjach obsługi zawierać informacji o przeznaczeniu do użycia w placówkach służby zdrowia” nie popełnił omyłki pisarskiej, ponieważ sprzęt stosowany w placówkach służby zdrowia musi posiadać informację od producenta o możliwości takiego zastosowania.

#### Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie 76

#### Pytanie 78 dot. pakietu nr 33

Czy Zamawiający w kolumnie „ilość sztuk” ma na myśli 33 opakowania (a' 50sztuk) szkiełek

#### Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób w pakiecie 33 Formularza asortymentowo - cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu w kolumnie „Ilość sztuk”:

„3. Szkiełka podstawowe do badań mikroskopowych z matowym polem do opisu- 76 x 25 - 26 mm grubość 1 mm.” „Ilość sztuk” - 33

#### który otrzymuje brzmienie:

„3. Szkiełka podstawowe do badań mikroskopowych z matowym polem do opisu- 76 x 25 - 26 mm grubość 1 mm.” „Ilość sztuk” - 33 opakowania (a' 50 sztuk).

#### Pytanie 79 dot. pakietu nr 33

Czy Zamawiający oczekuje aby szkiełka podstawowe z ciętymi krawędziami były wykonane ze szkła wapniowo-sodowego o podwyższonej przezierności o wysokich właściwościach optycznych i technicznych o niskiej zawartości żelaza (Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 0,03%), z niskim poziomem fluoescencji .W rozmiarze 26 x 76 x 1,0mm, z tolerancją grubości wynosi +/- 0,5mm.

#### Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób w pakiecie 33 Formularza asortymentowo - cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu:

„3. Szkiełka podstawowe do badań mikroskopowych z matowym polem do opisu- 76 x 25 - 26 mm grubość 1 mm.”

który otrzymuje brzmienie:

„3. Szkiełka podstawowe do badań mikroskopowych z matowym polem do opisu- 76 x 25 - 26 mm grubość 1 mm,

lub szkiełka podstawowe z ciętymi krawędziami były wykonane ze szkła wapniowo-sodowego o podwyższonej przezierności o wysokich właściwościach optycznych i technicznych o niskiej zawartości żelaza ( $Fe_2O_3$  0,03%), z niskim poziomem fluoeroscencji. W rozmiarze 26 x 76 x 1,0mm, z tolerancją grubości wynosi +/- 0,5mm.”

Pytanie 80 dot. pakietu nr 37

Prosimy o wyjaśnienie czy w poz. 4 i 6 Zamawiającemu chodzi o same butelki nawilżacza bez pokrywy czy kompletny nawilżacz butelkę z nakrętką?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób w pakiecie 33 Formularza asortymentowo - cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu:

„4.Pojemnik nawilżacza do dozownika do tlenu typ A 21 II z wtykiem AGA, , wielorazowy, pojemność 200ml, autoklawalny do 121° C, zaznaczony minimalny i maksymalny poziom wody kompatybilny z dozownikiem z poz.3”

„6. Pojemnik nawilżacza do dozownika tlenu typ A21 VII z wtykiem AGA przezroczysty wielorazowy autoklawalny do 121 ° C pojemność 200 ml, zaznaczony minimalny i maksymalny poziom wody kompatybilny z dozownikiem z poz.5”

który otrzymuje brzmienie:

„4.Pojemnik nawilżacza (**butelki nawilżacza bez pokrywy**) do dozownika do tlenu typ A 21 II z wtykiem AGA, wielorazowy, pojemność 200ml,. autoklawalny do 121° C **lub autoklawalny do 134° C**, zaznaczony minimalny i maksymalny poziom wody kompatybilny z dozownikiem z poz.3”

„6. Pojemnik nawilżacza (**butelki nawilżacza bez pokrywy**) do dozownika tlenu typ A21 VII z wtykiem AGA przezroczysty wielorazowy autoklawalny do 121 ° C **lub autoklawalny do 134° C**, pojemność 200 ml, zaznaczony minimalny i maksymalny poziom wody kompatybilny z dozownikiem z poz.5”

Pytanie 81 dot. pakietu nr 33

Czy Zamawiający dopuści w poz. 4 i 6 pojemniki nawilżacza wielokrotnego użytku (kompatybilne z oferowanymi dozownikami) o pojemności 300ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 82 dot. pakietu nr 33

Czy Zamawiający dopuści butelki nawilżacza autoklawalne do 134 stopni C?

Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie 80.

Pytanie 83 dot. pakietu nr 30

Prosimy o dopuszczenie asortymentu pakowanego po 30 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilościowym (czyli dopuszczenie zaoferowania 24 opakowań po 30 sztuk każde).

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób w pakiecie 30 Formularza asortymentowo - cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu:

„1.Dualpack 2 x200 ml- dren Y 150 cm z jedną zastawką wstrzymującą (opakowanie po 20 szt.)

Lub

wolne od ftalanów, jednorazowe zestawy wkładowe o wytrzymałości ciśnieniowej 350 PSI, składające się z dwóch oddzielnie pakowanych kompletów, w tym:

zestaw A:

- 1 x wkład o pojemności 200 ml
- 1 x łącznik niskociśnieniowy o dł. 150 cm, z jedną zastawką wstrzymującą, z trójnikiem Y gdzie długość ramion trójnika Y jest różna i wynosi odpowiednio: dla odgałęzienia po stronie kontrastu +/- 10 cm i dla odgałęzienia po stronie roztworu NaCl +/- 25 cm
- złącze szybkiego napełniania typu „J”

zestaw B:

- 1 x wkład o pojemności 200 ml
- 1 x ostrze typu „Spike”
- 1 x złącze szybkiego napełniania typu „J”

który otrzymuje brzmienie:

„1.Dualpack 2 x200 ml- dren Y 150 cm z jedną zastawką wstrzymującą

Lub

wolne od ftalanów, jednorazowe zestawy wkładowe o wytrzymałości ciśnieniowej 350 PSI, składające się z dwóch oddzielnie pakowanych kompletów, w tym:

zestaw A:

- 1 x wkład o pojemności 200 ml
- 1 x łącznik niskociśnieniowy o dł. 150 cm, z jedną zastawką wstrzymującą, z trójnikiem Y gdzie długość ramion trójnika Y jest różna i wynosi odpowiednio: dla odgałęzienia po stronie kontrastu +/- 10 cm i dla odgałęzienia po stronie roztworu NaCl +/- 25 cm
- złącze szybkiego napełniania typu „J”

zestaw B:

- 1 x wkład o pojemności 200 ml
- 1 x ostrze typu „Spike”
- 1 x złącze szybkiego napełniania typu „J”

oraz w kolumnie „ilość sztuk/opakowań” z zapisu:

„ilość sztuk/opakowań” - 36

który otrzymuje brzmienie:

„ilość sztuk/opakowań” - 36(pakowane po 20 sztuk) lub \*\* 24 opakowania(pakowane po 30 sztuk)

Ponadto dodaje zapis pod tabelą Formularza asortymentowo - cenowego o następującej treści:

„\*\* Wykonawca powinien zaznaczyć ofercie, którą zaoferował ilość i jakie opakowania.”

Pytanie 84 dot. pakietu nr 30

„Czy zamawiający w pozycji 3 w/w pakietu wymaga drenu z trójnikiem czy bez trójnika?”

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób w pakiecie 30 Formularza asortymentowo - cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu:

„3. Dren 150 cm ( opakowanie po 50 sztuk) **kompatybilny z wkładami z pozycji 2.**”

który otrzymuje brzmienie:

„3. Dren 150 cm bez trójnika( opakowanie po 50 sztuk) **kompatybilny z wkładami z pozycji 2.**”

Pytanie 85 dot. Wzoru umowy

Dot. § 8 ust. 1

W celu miarkowania kar umownych prosimy o modyfikację w/w ustępu w następujący sposób:

1. 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 zwłoki~~ przekraczający termin realizacji dostawy lub termin wymiany wadliwego przedmiotu umowy;
  - d. ~~w przypadku nie wywiązania się z obowiązku Wykonawcy określonego w § 4 ust. 6 Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 2% wartości umowy brutto;~~
  - e. 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.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 86 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 5 poz.1 dren łączący do przerywanego odsysania o średnicy wew. 6mm, dł. 200 cm, sterylny, opakowanie podwójne: wew. koperta foliowa, zew. folia-papier (jakie obecnie używane są w placówce) spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 87 dot. pakietu nr 17

Czy Zamawiający wyłączy z Pakietu 17 poz.2 klipsy tytanowe medium / large w magazynkach po 6 sztuk o wym. 8,10mm x 5,3mm x 9,10mm kompatybilne z klipsownicą wielorazową Aesculap Chifa spełniające pozostałe wymagania SIWZ w odrębny pakiet nr 17A, pozwoli to na przystąpienie większej ilości oferentów oraz uzyskanie korzystniejszej ceny?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 88 dot. pakietu nr 22

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 22 worki ekstrakcyjne o pojemności do wyboru 200ml, 400ml, 800ml o średnicy 54-100mm; szer.85-160mm i dł.200-205mm w zależności od pojemności, pozostałe parametry zgodne z wymaganiami Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 89 dot. pakietu nr 25

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 25 klipsy tytanowe o wymaganych parametrach w rozmiarze dużym L o wym. przed zamknięciem 11,9mm po zamknięciu 12,3mm kompatybilne z klipsownicą firmy Ethicon, pakowane w magazynki po 6sztuk i 20 magazynków w opakowaniu (konfekcjonowane wg. zapotrzebowania Zamawiającego 15opakowań po 18 magazynków?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób w pakiecie 25 Formularza asortymentowo - cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu:

„1. Klipsy tytanowe duże o wymiarach przed zamknięciem 8,0 mm i 12,0 mm po zamknięciu, pakowane w magazynki po 6 klipsów w magazynku i 18 magazynków w opakowaniu, posiadające wewnętrzne i zewnętrzne rowkowanie zabezpieczające przed zsunięciem się z naczyń i wysunięciem z klipsownicy.”

który otrzymuje brzmienie:

„1. Klipsy tytanowe duże o wymiarach przed zamknięciem 8,0 mm i 12,0 mm po zamknięciu, pakowane w magazynki po 6 klipsów w magazynku i 18 magazynków w opakowaniu, posiadające wewnętrzne i zewnętrzne rowkowanie zabezpieczające przed zsunięciem się z naczyń i wysunięciem z klipsownicy.

**lub Klipsy tytanowe o parametrach w rozmiarze dużym L o wym. przed zamknięciem 11,9mm po zamknięciu 12,3mm kompatybilne z klipsownicą firmy Ethicon, pakowane w magazynki po 6sztuk i 20 magazynków w opakowaniu (konfekcjonowane wg. zapotrzebowania Zamawiającego 15opakowań po 18 magazynków”**

Pytanie 90 dot. pakietu nr 40

Czy Zamawiający wyłączy z Pakietu 40 poz. 1-2 i dopuści Zestawy do drenażu opłucnej w poz.1 dla dorosłych a w poz.2 wersję pediatryczną o następujących parametrach: Zestaw do biernego i czynnego drenażu klatki piersiowej z wyeliminowaną przestrzenią martwą - pracujący w pozycji pionowej oraz leżącej (istotne między innymi podczas transportu) Zestaw może być podłączony pacjentowi natychmiast po wyjęciu z opakowania bez żadnych czynności wstępnych – bez wypełniania jakichkolwiek komór płynem

- komora kolekcyjna o pojemności 1000 ml (wersja pediatryczna 400 ml) z podziałką co 10 ml oraz wydzieloną podziałką dla precyzyjnego pomiaru małych objętości
- komora kolekcyjna z zaworem spustowym z możliwością opróżniania do worka
- płynna mechaniczna regulacja siły ssania w zakresie od 0 do 45 cm H<sub>2</sub>O
- wyskalowany optyczny wskaźnik membranowy informujący o faktycznej sile ssania

- sucha mechaniczna zastawka jednokierunkowa o stałym oporze
- wydzielona komora z siedmiostopniową skalą do oceny wielkości przecieku doopłucnowego
- automatyczne odbarczanie wysokiego ujemnego podciśnienia w opłucnej
- podwójny zawór odbarczający zabezpieczający przed wzrostem ciśnienia w drenowanych komorach w kierunku dodatnim
- kontrolka sygnalizująca rozprężenie płuc
- posiadający bezigłowy port do pobierania próbek
- wyposażony w wieszak do zawieszenia na ramie łóżka oraz chwytak do transportu a także zaczep mocujący do ubrania pacjenta
- opcjonalnie kompatybilny worek na treść o poj. 1000 ml - wyposażony w korek zamykający?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 92 dot. pakietu nr 14

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia cewnik do podawania tlenu sterylny, które zapewnia lepszą ochronę przed bakteriami, niż mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób w pakiecie 14 Formularza asortymentowo - cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu:

„3. Cewnik do podawania tlenu przez nos, tzw. Wąsy tlenowe dla dorosłych o kształcie stożka powodujące rozproszenie tlenu podczas tlenoterapii zmniejszając traumatyzację śluzówki, z drenem o długości 200 cm lub 213 cm lub 210 cm, czyste biologicznie.

który otrzymuje brzmienie:

„3. Cewnik do podawania tlenu przez nos, tzw. Wąsy tlenowe dla dorosłych o kształcie stożka powodujące rozproszenie tlenu podczas tlenoterapii zmniejszając traumatyzację śluzówki, z drenem o długości 200 cm lub 213 cm lub 210 cm, czyste biologicznie **lub sterylne.**”

Pytanie 93 dot. pakietu nr 14

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia cewników z półprzezroczystym konektorem co znacznie ułatwia obserwację odsysanej wydzieliny?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 94 dot. pakietu nr 14

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia cewnik o otworach bocznych większych od otworu centralnego, co znacznie ułatwia odsysanie wydzieliny?

Odpowiedź:

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób w pakiecie 14 Formularza asortymentowo - cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu:

„4. Cewnik do bezurazowego odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi, prostopadłe ścięcie **mogą być naprzeciwległe**, o otworach nie

przekraczającym 50% otworu centralnego, matowa powierzchnia cewnika, sterylne o długości 30 cm, lub 40cm rozmiar Ch 05 i Ch 04 długości 30cm **lub 40 cm lub o długości roboczej 29 cm (z konektorem 33 cm)**. Cewnik ma posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany rozmiar na opakowaniu **lub fabrycznie nadrukowany na opakowaniu jednostkowym numer serii, rozmiar, numer katalogowy oraz data ważności.**"

„5. Cewnik do bezurazowego odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi, prostopadłe ścięcie, **mogą być naprzeciwległe** o otworach nie przekraczającym 50% otworu centralnego, matowa powierzchnia cewnika tzn. zmrożona, z barwnym i numerycznym oznaczeniem rozmiaru na cewniku lub konektorze, **lub fabrycznie nadrukowany na opakowaniu jednostkowym numer serii, rozmiar, numer katalogowy oraz data ważności** sterylne, rozmiar: ch06/40cm lub 50 cm, ch08/40cm lub 50 cm, ch10/40cm lub 50 cm, ch12/60cm lub 50 cm, ch14/60cm lub 50 cm, ch16/60cm lub 50 cm **lub 80 cm**, ch18/60cm lub 50 cm **lub 80 cm** (według potrzeb Zamawiającego).”

który otrzymuje brzmienie:

„4. Cewnik do bezurazowego odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi **lub o otworach bocznych większych od otworu centralnego**, prostopadłe ścięcie **mogą być naprzeciwległe**, o otworach nie przekraczającym 50% otworu centralnego, matowa powierzchnia cewnika, sterylne o długości 30 cm, lub 40cm rozmiar Ch 05 i Ch 04 długości 30cm **lub 40 cm lub o długości roboczej 29 cm (z konektorem 33 cm)**. Cewnik ma posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany rozmiar na opakowaniu **lub fabrycznie nadrukowany na opakowaniu jednostkowym numer serii, rozmiar, numer katalogowy oraz data ważności.**"

„5. Cewnik do bezurazowego odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi, **lub o otworach bocznych większych od otworu centralnego**, prostopadłe ścięcie, **mogą być naprzeciwległe** o otworach nie przekraczającym 50% otworu centralnego, matowa powierzchnia cewnika tzn. zmrożona, z barwnym i numerycznym oznaczeniem rozmiaru na cewniku lub konektorze, **lub fabrycznie nadrukowany na opakowaniu jednostkowym numer serii, rozmiar, numer katalogowy oraz data ważności** sterylne, rozmiar: ch06/40cm lub 50 cm, ch08/40cm lub 50 cm, ch10/40cm lub 50 cm, ch12/60cm lub 50 cm, ch14/60cm lub 50 cm, ch16/60cm lub 50 cm **lub 80 cm**, ch18/60cm lub 50 cm **lub 80 cm** (według potrzeb Zamawiającego).”

Pytanie 95 dot. pakietu nr 14

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia cewnik z numerycznym oznaczeniem rozmiaru na opakowaniu jednostkowym co stanowi równoważne rozwiązanie z numerycznym oznaczeniem na konektorze?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Ponadto Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:  
w pakiecie nr 38 Formularza asortymentowo - cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ z zapisu:

Załącznik Nr 1



PAKIET NR 38- STAPLERY

Lp.	Nazwa towaru	Rozmiar	J.m.	Ilość
1.	Jednorazowa rączka staplera liniowego z nożem wbudowanym w ładunek, umożliwiająca sekwencyjną regulację wysokości zszywek przeznaczonych do tkanki standardowej (1,5 mm po zamknięciu), pośredniej (1,8 mm po zamknięciu) i grubej (2 mm po zamknięciu). Stapler kompatybilny z uniwersalnym ładunkiem posiadającym sześć rzędów zszywek wykonanych w technologii przestrzennej 3D o długości linii szwu 61 mm lub 81 mm. Rączki staplera bez ładunku. (Zamawiający każdorazowo określi długość staplera przy składaniu zamówienia)	38		
2.	Uniwersalny ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem (wbudowanym w ładunek), posiadającego sekwencyjną regulację wysokości zszywek przeznaczonych do tkanki standardowej (1,5 mm po zamknięciu), pośredniej (1,8 mm po zamknięciu) i grubej (2 mm po zamknięciu). Ładunek posiadający sześć rzędów zszywek wykonanych w technologii przestrzennej 3D o długości linii szwu 61 mm lub 81 mm (Zamawiający każdorazowo określi długość ładunku przy składaniu zamówienia)	58		
3.	Jednorazowy stapler liniowy z nożem o długości linii szwu 57mm załadowany ładunkiem do tkanki standardowej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,5mm). Nóż zintegrowany ze staplerem.	18		
4	Jednorazowy stapler liniowy z nożem o długości linii szwu 57mm załadowany ładunkiem do tkanki <u>standardowej</u> (wysokość zszywki po zamknięciu 2 mm). Nóż zintegrowany ze staplerem.	18		
5	Jednorazowy stapler liniowy z nożem o długości linii szwu 57mm załadowany ładunkiem do tkanki <u>standardowej</u> (wysokość zszywki po zamknięciu 1,0 mm). Nóż zintegrowany ze staplerem.	22		
6	Jednorazowy stapler liniowy z nożem o długości linii szwu 77mm załadowany ładunkiem do tkanki standardowej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,5mm). Nóż zintegrowany ze staplerem.	18		
7	Jednorazowy stapler liniowy z nożem o długości linii szwu 77mm załadowany ładunkiem do tkanki <u>standardowej</u> (wysokość zszywki po zamknięciu 1,8 mm). Nóż zintegrowany ze staplerem.	28		
8	Jednorazowy stapler liniowy z nożem o długości linii szwu 77mm załadowany ładunkiem do tkanki <u>standardowej</u> (wysokość zszywki po zamknięciu 2 mm). Nóż zintegrowany ze staplerem.	18		
9	Ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem o długości linii szwu 57mm do tkanki naczyniowej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,0mm). Nóż zintegrowany jest ze staplerem.	22		
10	Ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem o długości linii szwu 57mm do tkanki standardowej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,5mm).	18		
11	Ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem o długości linii szwu 57mm do tkanki grubej (wysokość zszywki po zamknięciu 2,0mm).	18		
12	Ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem o długości linii szwu 77mm do tkanki standardowej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,5mm).	18		
13	Ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem o długości linii szwu 77mm do tkanki pośredniej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,8mm).	8		
14	Ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem o długości linii szwu 77mm do tkanki grubej (wysokość zszywki po zamknięciu 2,0mm). Nóż zintegrowany jest ze staplerem.	18		

**WYKONAWCA ZAPEWNI:**

**1) Depozyt na Bloku Operacyjnym dla każdej pozycji w powyższym pakiecie w ilości - 2 sztuki.**

**który otrzymuje brzmienie:**

Załącznik Nr 1

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY

PAKIET NR 38- STAPLERY

Lp.	Nazwa towaru	J.m.	Ilość
1.	Jednorazowa rączka staplera liniowego z nożem wbudowanym w ładunek, umożliwiająca sekwencyjną regulację wysokości zszywek przeznaczonych do tkanki standardowej (1,5 mm po zamknięciu), pośredniej (1,8 mm po zamknięciu) i grubej (2 mm po zamknięciu). Stapler kompatybilny z uniwersalnym ładunkiem posiadającym sześć rzędów zszywek wykonanych w technologii przestrzennej 3D o długości linii szwu 61 mm lub 81 mm. Rączki staplera bez ładunku. (Zamawiający każdorazowo określi długość staplera przy składaniu zamówienia)		38

2.	Uniwersalny ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem (wbudowanym w ładunek), posiadającego sekwencyjną regulację wysokości zszywek przeznaczonych do tkanki standardowej (1,5 mm po zamknięciu), pośredniej (1,8 mm po zamknięciu) i grubej (2 mm po zamknięciu). Ładunek posiadający sześć rzędów zszywek wykonanych w technologii przestrzennej 3D o długości linii szwu 61 mm lub 81 mm (Zamawiający każdorazowo określi długość ładunku przy składaniu zamówienia)	58
3.	Jednorazowy stapler liniowy z nożem o długości linii szwu 57mm załadowany ładunkiem do tkanki standardowej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,5mm). Nóż zintegrowany ze staplerem.	18
4	Jednorazowy stapler liniowy z nożem o długości linii szwu 57mm załadowany ładunkiem do tkanki <b>grubej</b> (wysokość zszywki po zamknięciu 2 mm). Nóż zintegrowany ze staplerem.	18
5	Jednorazowy stapler liniowy z nożem o długości linii szwu 57mm załadowany ładunkiem do tkanki <b>naczyniowej</b> (wysokość zszywki po zamknięciu 1,0 mm). Nóż zintegrowany ze staplerem.	22
6	Jednorazowy stapler liniowy z nożem o długości linii szwu 77mm załadowany ładunkiem do tkanki standardowej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,5mm). Nóż zintegrowany ze staplerem.	18
7	Jednorazowy stapler liniowy z nożem o długości linii szwu 77mm załadowany ładunkiem do tkanki pośredniej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,8 mm). Nóż zintegrowany ze staplerem.	28
8	Jednorazowy stapler liniowy z nożem o długości linii szwu 77mm załadowany ładunkiem do tkanki <b>grubej</b> (wysokość zszywki po zamknięciu 2 mm). Nóż zintegrowany ze staplerem.	18
9	Ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem o długości linii szwu 57mm do tkanki naczyniowej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,0mm). Nóż zintegrowany jest ze staplerem.	22
10	Ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem o długości linii szwu 57mm do tkanki standardowej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,5mm).	18
11	Ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem o długości linii szwu 57mm do tkanki grubej (wysokość zszywki po zamknięciu 2,0mm).	18
12	Ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem o długości linii szwu 77mm do tkanki standardowej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,5mm).	18
13	Ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem o długości linii szwu 77mm do tkanki pośredniej (wysokość zszywki po zamknięciu 1,8mm).	8
14	Ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem o długości linii szwu 77mm do tkanki grubej (wysokość zszywki po zamknięciu 2,0mm). Nóż zintegrowany jest ze staplerem.	18
	<b>RAZEM:</b>	

\* w przypadku asortymentu niewymagającego takiego dopuszczenia należy wpisać „Nie wymaga dopuszczenia”; natomiast w przypadku braku numeru należy wpisać datę wydania dokumentu

**WYKONAWCA ZAPEWNI:**

Depozyt na Bloku Operacyjnym dla każdej pozycji w powyższym pakiecie w ilości - 2 sztuki.

oraz zmienia treść kolumny 9 i 10 w Pakiecie 38 Formularza asortymentowo – cenowego z:

**„Producent, nazwa handlowa i nr katalogowy(nr str. w ofercie)”**  
**„Nazwa i nr dokumentu dopuszczenia do obrotu (nr str. w ofercie)\*”**

który otrzymuje brzmienie:

**„Producent, nazwa handlowa i nr katalogowy**  
**„Nazwa i nr dokumentu dopuszczenia do obrotu\*”**

- W związku z powyższym Zamawiający dołącza do niniejszego pisma:
- Załącznik nr 1 do SIWZ Formularz asortymentowo – cenowy po zmianach z dnia.21.11.2016 r., dotyczy Pakietów: 1,7,8,9,14,18,20,25,29,30,33,35,37,38.
  - Wzór Umowy po zmianach z dnia 21.11.2016 r.

Pozostała treść Załączników do SIWZ nie ulega zmianie, a powyższe informacje należy traktować jako integralną część SIWZ.

Z poważaniem



