



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dra Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



ISO

9001

*Specjalistyczny Szpital
im. dra Alfreda Sokołowskiego
ul. A. Sokołowskiego 4
58-309 Wałbrzych*

tel. 74/64 89 941 fax 74/ 64 89 700

www.zdrowie.walbrzych.pl

szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl

Wałbrzych, 25.04.2018 r.

DZPZ-530-Zp/35/PN-29/18

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: Dostawy rękawic ortopedycznych, rurek intubacyjnych zbrojonych, igieł do iniekcji jednorazowego użytku, podkładow absorpcyjnych, korków do cewników, sondy, pojemników do odsysania raz o pojemności 200 ml sterylne podwójnie pakowane, ściereczek jednorazowego użytku do mycia stołów operacyjnych i stolików, aparatów do szybkiego przetaczania krwi, klipsów jednorazowego użytku, gazy, strzałki, pierścienie, barwniki, protezy głosowe, nici okulistyczne, zestawów do nebulizacji jednorazowego użytku, implantów do operacji rekonstrukcji piersi, akcesoria do neuromonitoringu do operacji onkologicznych gruczołu tarczowego, obłóżek jednorazowe do implantacji / wymiany stymulatorów, testów do sterylizacji parowej, set pediatriczny do przetaczania krwi, jednorazowy czujnik do pomiaru SpO2 do pulsoksymetru w Technologii NELLCOR OxiMax dla noworodków i niemowląt –Zp/35/PN-29/18

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie 1, dot. pakietu nr 12

1. Czy Zamawiający w w/w pakiecie dopuści nić syntetyczną wchłaniającą, plecioną z kwasu poliglikolowego, powlekaną polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, o okresie całkowitego wchłaniania 60-90 dni i profilu podtrzymywania tkankowego po 14 dniachok. 80%, po 21 dniachok. 50%, po 28 dniachok. 20%?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

2. Poz. 1, 2- Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w w/w pozycjach do zaoferowania nici chirurgicznych w opakowaniach po 12 saszetek, zamiast pakowanych po 36 saszetek, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2, dot. Projektu umowy

Dotyczy wzoru umowy § 8 ust.1, punkt 2. Czy Zamawiający zmieni dotychczasowy zapis na 10% wartości niewykonanej umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę bądź przez Zamawiającego z winy Wykonawcy.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie 3, dot. pakietu nr 18

1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania testów biologicznych zgodną z normą referencyjną, co ma być potwierdzone przez niezależną jednostkę notyfikującą? – (poz. 1 i 2).

Odp. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania autoczytnika, którego dostawca posiada na terenie Polski autoryzowany serwis, posiadający możliwości naprawy i kalibracji urządzenia? – (poz. 1).

Odp. Tak, Zamawiający wymaga.

3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania wskaźnika typ 5, zgodnego z normą referencyjną, co ma być potwierdzone przez niezależną jednostkę notyfikującą? – (poz. 3).

Odp. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 4, dot. pakietu nr 10

1. Poz.1 - Czy Zamawiający dopuści pierścień 6,3mm wykonany z materiału poliuretan, kształt: koło na planie kwadratu (zapewnia atraumatyczne rozszerzenie źrenicy)?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga pierścień 6,25mm.

2. Poz.1 - Czy Zamawiający dopuści pierścień w opakowaniu 6szt.?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga opakowanie 3szt.

3. Poz.2, 3 - Czy Zamawiający dopuści gaz w opakowaniu 30ml. wielorazowego użytku dla trzech pacjentów?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga w opakowaniu 75ml.

4. Poz.4 - Czy Zamawiający dopuści błękit o stężeniu 0,15% pojemności 1ml, pakowany po 1szt.?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga stężenia 0,18%.

5. poz.5 - Czy Zamawiający dopuści strzałki w opakowaniu zbiorczym 180szt.?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza w/w opakowanie.

Pytanie 5, dot. pakietu nr 17

1. Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie 17 – Obłożenia jednorazowe do implantacji / wymiany stymulatorów serwety na stolik 150x240cm wykonanej z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min. 59g/m² – zawinięcie zestawu

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

2. Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie 17 – Obłożenia jednorazowe do implantacji / wymiany stymulatorów serwety do odłożenia klatki piersiowej 200x390cm z oknem o wymiarach min. 38x40cm wypełnionym folią chirurgiczną oraz otoczony dodatkową warstwą chłonną. Serweta wyposażona w dwie kieszenie 3-komorowe i przewodnice drenów, wykonana z włókniyny typu SMMS o gramaturze min. 45g/m² dodatkowa warstwa chłonna z laminatu trójwarstwowego o gramaturze ponad 100g/m².

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

3. Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie 17 – Obłożenia jednorazowe do implantacji / wymiany stymulatorów fartuch chirurgiczny w rozmiarze XXL wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min. 45g/m²

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

4. Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie 17 – Obłożenia jednorazowe do implantacji / wymiany stymulatorów jednorazowa penseta anatomiczna ząbkowa o długości min. 10,5cm

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6, dot. pakietu nr 2, 14

1. Czy Zamawiający dopuści rurki wykonane z medycznej jakości PCV, bez zawartości silikonu?- (Dotyczy Pakietu nr 2).

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga rurek silikonowych.

2. Czy Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji mikrobiologicznie czysty? - (Dotyczy Pakietu nr 14).

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zestawów do nebulizacji mikrobiologicznie czystych, Zamawiający wymaga zestawów sterylnych.

Pytanie 7, dot. pakietu nr 12

Czy Zamawiający dopuści szwy okulistyczne pakowane po 24 sztuki? Pozostałe parametry bez zmian. Szpital używał oferowanych szwów. Zmieniła się jedynie liczba saszetek w opakowaniu zbiorczym.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8, dot. pakietu nr 3

1. poz. 1 - Zwracam się z prośbą o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,3 x 12 mm zamiast 0,33 x 12 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

2.poz. 1-8 - Proszę o odstąpienie od wymogu, aby na opakowaniu pojedynczej igły znajdował się kod kolorów, gdyż nie ma to medycznego uzasadnienia. Każda igła pakowana jest w opakowanie folia-papier, przez cz. foliową doskonale widać kolor nasadki (która oznaczona jest zgodnie z kodem kolorystycznym). Proszę o dopuszczenie igieł, których opakowanie a 100 sztuk i nasadka są kodowane kolorystycznie.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

3.poz. 1-8 - Czy Zamawiający dopuszcza igły z opisami w postaci symboli do stosowania na etykietach wyrobów medycznych, zgodnych z europejskim wykazem norm zharmonizowanych.

Odp. Zamawiający podtrzymuje parametry zawarte w SIWZ.

4.poz. 1 - Czy Zamawiający dopuszcza igłę ze standardową średnicą wewnętrzną igły?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga igieł o zwiększonym świetle.

Pytanie 9, dot. pakietu nr 3, 20

1. Pakiet nr 3 - Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na igły pakowane w pojedyncze, indywidualne opakowania z nadrukiem w innym niż konektor igły kolorze - światowego lidera w ich produkcji firmy Becton-Dickinson /USA/ - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz. Rozmiar igieł identyfikowany jest poprzez kolorystyczne oznaczenie ich konektora i jest zawsze wyraźnie widoczny poprzez foliową część opakowania indywidualnego.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

2. Pakiet nr 3 - Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „o dużej ostrości”, oznacza wymóg zaoferowania igieł ostrzonych i polerowanych elektrochemicznie, co zapewnia wysoki współczynnik ostrości igły, oraz redukuje traumatyzację tkanki w trakcie penetracji tkanek i zapewnia dopełnienie stawianego w siwz wymogu.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

3. Pakiet nr 20 poz. 1-2 - Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „Czujnik prawidłowo identyfikowany przez monitory pracujące w tej samej technologii” - oznacza wymóg zaoferowania czujników, które powinny posiadać sensor w technologii Oximax, kalibrowany cyfrowo i analogowo, zapewniający dokładność (%SpO₂ - 1 SD) dokładność (%SpO₂ - 1 SD), 2 cyfry w zakresie 70-100% oraz 3 cyfry w zakresie 60-80% - tak jak oryginalne czujniki identyfikowane przez pulsoksymetry pracujące w technologii Oximax - światowego lidera w ich produkcji firmy Medtronic lub inne równoważne.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

4. Pakiet nr 20 poz. 1-2- Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane czujniki, powinny posiadać w integralnym opakowaniu wraz z czujnikiem min. 6 szt. sterylnych, przezroczystych krążków przedłużających żywotność czujnika.

Odp. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

5. Pakiet nr 20 poz. 1-2- Prosimy o potwierdzenie iż zapis siwz cyt. „kalibrowane cyfrowo i analogowo” - oznacza wymóg zaoferowania czujników, które posiadają chipa, wbudowanego bezpośrednio w sensor, co zapewnia adekwatny wynik saturacji oraz umożliwia bezpośredni odczyt /bez odchyłań i błędów / bez konieczności dodatkowej analizy - tak jak oryginalne czujniki identyfikowane przez pulsoksymetry pracujące w technologii Oximax - światowego lidera w ich produkcji firmy Medtronic lub inne równoważne.

Odp. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 10, dot. pakietu nr 15 poz. 1-3

1. Prosimy o określenie ilości asortymentu w każdej pozycji.

Odp. Rocznie 30 sztuk.

2. poz.1 -Czy Zamawiający dopuści implanty piersiowe anatomiczne teksturowane, podstawa owalna pionowo i poziomo, zakres pojemności: 170-575 ml, 3 wysokości, 2 projekcje?- (poz.1).

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga 45-1035 ml.

3. Czy Zamawiający dopuści implanty piersiowe anatomiczne o powierzchni mikroteksturowanej, podstawa owalna pionowo i poziomo, zakres pojemności: 170-575 ml, 3 wysokości, 2 projekcje?- (poz. 2).

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga 45-1035 ml.

4. W przypadku zgody na dopuszczenie do w/w pozycji prosimy o wydzielenie ich z Pakietu nr 15 oraz utworzenie z nich osobnego pakietu.

Odp. Zamawiający nie wydziela osobnego pakietu.

5. Prosimy o możliwość zaoferowania w pakiecie nr 15, próbek niesterylnych (w razie wezwania).

Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 11, dot. pakietu nr 2 poz. 1-9 oraz pakietu nr 3 poz. 1

1. **Pakiet nr 2 poz. 1-9** - Czy Zamawiający dopuści następujące rozmiaru średnic mankietu oraz następujące skale głębokości do poniższych rozmiarów:

| Rozmiar rurki | Średnica mankietu | Skala głębokości |
|---------------|-------------------|------------------|
| 5,0 | 17mm | 11cm - 21cm |
| 5,5 | 17mm | 12cm - 24cm |
| 6,0 | 20 | 12cm - 25cm |
| 6,5 | 20 | 12cm - 25cm |
| 7,0 | 25 | 14cm - 27cm |
| 7,5 | 25 | 15cm - 28cm |
| 8,0 | 26 | 16cm - 29cm |
| 8,5 | 26 | 16cm - 29cm |
| 9,0 | 28 | 16cm - 29cm |

Oraz rurki z grubym, czarnym 1 cm ringiem dookoła rurki nad mankietem i transparentnym łącznikiem 15mm na stałe wtopionym, reszta parametrów zgodna ze SIWZ, co pozwoli na złożenie większej liczby konkurencyjnych cenowo ofert?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga rozmiar zgodnie z pakietem nr 2.

2. **Pakiet nr 3, poz. 1:** Czy Zamawiający dopuści igły 0,3x12mm w zamian za 0,33x12mm?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający dopuści igły 0,33x13mm w zamian za 0,33x12mm?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12, dot. pakietu nr 2, 14

1. **Pakiet nr 2** - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania rurek, światowego lidera, o następującej charakterystyce: rurka intubacyjna z medycznego PCV, zbrojona, wyprofilowana, ze znacznikiem głębokości intubacji w postaci jednego grubego pierścienia wokół całego obwodu rurki, z mankietem, baryłkowym, niskociśnieniowym, wysokoobjętościowym, dwa oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki i dodatkowo na łączniku, rozmiar rurki podany na baloniku kontrolnym, otwór

Murphy'ego, łącznik z prostokątnym skrzydełkiem z symetrycznymi nacięciami po obydwu stronach ułatwiającymi utrzymanie tasiemki mocującej rurkę, linia RTG na całej długości, skala głębokości rozpoczynająca się w miejscu adekwatnym do długości rurki, sterylna. Rurka z przewodnicą. Rozmiary 5,0 – 9,0 mm co 0,5mm. Średnica mankietu oraz podziałka adekwatna do rozmiaru rurki. Przewodnica o właściwościach poślizgowych, umieszczona wewnątrz rurki, dostosowana rozmiarem i długością. Sterylne, pakowane pojedynczo, jednorazowego użytku. Opakowanie typu folia/papier. Na opakowaniu znajdują się m.in. informacje: oznaczenie rozmiaru, średnica mankietu, numer ref, i numeru serii, data ważności.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

2. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania rurek z wyraźnym znacznikiem do prawidłowego umieszczenia w tchawicy w postaci jednego grubego czarnego pierścienia wokół całego obwodu rurki?

Odp. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

3. Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania rurek pozbawionych lateksu?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga.

4. Czy oferowane rurki powinny posiadać łącznik z prostokątnymi skrzydełkami z symetrycznymi nacięciami po obydwu stronach ułatwiającymi utrzymanie tasiemki mocującej rurkę?

Odp. Nie, Zamawiający nie wymaga.

5. Pakiet nr 14 - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaoferowania nebulizatorów, deponujących lek do tchawicy i oskrzeli?

Odp. Zamawiający oczekuje wyrobu do wytwarzania aerozolu zawierającego lek, który może być dostarczany bezpośrednio do układu oddechowego drogą wziewną.

6. Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania nebulizatorów, jak dotychczas stosowane, o krótkim czasie podawania leku, w zestawach z maskami w rozmiarach powszechnie stosowanych, tj.: dla dzieci i dorosłych, czyste biologicznie. Pozostałe parametry zgodne z siwz.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza nebulizatorów mikrobiologicznie czystych. Zamawiający wymaga wyrobu sterylnego

7. Dotyczy wzoru umowy - Ad par. 8 ust. 1 pkt. 1) projektu umowy
Prosimy o zmianę wysokości kary umownej z 1 % na 0,2% wartości niewykonanej dostawy- za każdy dzień zwłoki w dostawie bieżącej towaru.

Odp. Nie, Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie 13, dot. pakietu nr 15 -paragraf XI A - punkt 4 SIWZ

1. Czy zamawiający - dopuści do przetargu wyroby medyczne posiadające certyfikat CE - wymóg obowiązkowy dla dopuszczenia do obrotu produktów medycznych na terenie Unii Europejskiej. Wymóg certyfikacji CE jest obowiązkowy również dla wyrobów medycznych posiadających certyfikat FDA – który

- symetrycznie (tak jak w przypadku CE) stanowi obowiązek dla dopuszczenia do obrotu wyrobów na teren USA.

Odp. Zamawiający wymaga od Wykonawcy oświadczenia o posiadaniu w/w certyfikatu zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14, dot. pakietu nr 2, 6, 14

1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania rurek bez zawartości ftalanów z potwierdzeniem ich braku na opakowaniu jednostkowym? – (dotyczy pakietu nr 2).

Odp. Tak, Zamawiający wymaga.

2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania rurek pakowanych w opakowanie folia-papier z punktowymi zgrzewami utrzymującymi anatomiczny kształt rurki? – (dotyczy pakietu nr 2).

Odp. Zamawiający wymaga opakowania folia/papier o profilu ułatwiającym zachowanie pamięci kształtu rurki z przewodnicą.

3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania rurek z przewodnicą z rdzeniem wykonanym z mosiądzu? – (dotyczy pakietu nr 2).

Odp. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika pakowanego pojedynczo tak jak pozostały asortyment w postępowaniu? – (dotyczy pakietu nr 6, poz. 1).

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody, Zamawiający wymaga pakowanego podwójnie.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z ustnikiem w rozmiarze uniwersalnym? – (dotyczy pakietu nr 14, poz. 1).

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zestawy tylko z ustnikiem. Dla małych dzieci i niemowląt muszą być maseczki.

Pytanie 15, dot. pakietu nr 1, 2, 3, 4, 12

1. Czy Zamawiający dopuści rękawice równoważne o nieznacznej różnicy w grubości: na dłoni- 0,27mm ($\pm 0,02$), na mankcie 0,26mm ($\pm 0,01$), o długości minimum 291mm, o lepszym poziomie szczelności AQL= 0,65, o dopuszczalnym poziomie składowania 3 lata?, (dotyczy pakietu nr 1, pozycja 1).

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga długość 295mm AQL1,0.

2. Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające skład chemiczny: Natural Rubber Latex Concentrate, Sulphur, Zinc Oxide, Zinc Dibutyldithiocarbamate (ZDBC), Zinc Diethyldithiocarbamate (ZDEC), CI Pigment Black 7, Colour Index 77266, EU No 215-609-9, CI Pigment Orange 36, Colour Index No 11780, EU No 235-462-4, CI Pigment Blue 15:3, Colour Index No 74160, EU No 205-685-1, Polymer Resins, Acrylic Resins, nie posiadające szkodliwych substancji- tiuramów i MBT i jednocześnie prosimy o uargumentowanie zasadności wymogu dotyczącego składu chemicznego rękawic, (dotyczy pakietu nr 1, pozycja 1).

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga skład chemiczny: Przyspieszacze: Zinc diethyldithiocarbamate, Zinc dibutyl dithiocarbamate Przeciwtleniacz: Butylated reaction product of p-cresol I dicyclopentadiene Pigment: Titanium dioxide, Brown dispersion. Środek koagulujący: Calcium Nitrate.

3. Ze względów funkcjonalnych prosimy o dopuszczenie rozwiązania równoważnego w postaci rękawic obustronniepokrytych polimerem co ułatwia zakładanie na dłoń, (dotyczy pakietu nr 1, pozycja 1).

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga powierchnię silikonową.

4. Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone wykonane z nie silikonowego medycznego PCV?, (dotyczy pakietu nr2, pozycja 1-9).

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga silikonowego medycznego PCV.

5. Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone rozmiar 5,5 o średnicy mankietu 13mm i skalowaniu od 13cm?,(dotyczy pakietu nr2, pozycja 1-9).

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga mankietu 16-17mm.

6. Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone rozmiar 6,0 o średnicy mankietu 17mm i skalowaniu od 15cm?(dotyczy pakietu nr2, pozycja 3).

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga mankietu 19-20mm.

7. Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone rozmiar 6,5 o średnicy mankietu 17mm i skalowaniu od 15cm?,(dotyczy pakietu nr2, pozycja 4).

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga mankietu 19-20mm.

8. Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone rozmiar 6,5 o średnicy mankietu 17mm i skalowaniu od 19cm?, (dotyczy pakietu nr2, pozycja 4).

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga mankietu 19-20mm i skalę głębokości od 17cm.

9. Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone rozmiar 7,0 o średnicy mankietu 21mm i skalowaniu od 19cm?,(dotyczy pakietu nr2, pozycja 5).

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga mankietu 22-23mmi skalę głębokości od 17cm.

10. Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone rozmiar 7,5 o średnicy mankietu 21mm i skalowaniu od 19cm?, (dotyczy pakietu nr2, pozycja 6).

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga mankietu 24-25mm.

11. Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone rozmiar 8,0 o średnicy mankietu 21mm i skalowaniu od 19cm?, (dotyczy pakietu nr2, pozycja 7).

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga mankietu 25-26mm.

12. Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone rozmiar 8,5 o średnicy mankietu 24mm i skalowaniu od 19cm, (dotyczy pakietu nr2, pozycja 8).

Odp. Nie, Zamawiający wymaga mankietu 26-27mm.

13. Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone rozmiar 9,0 o średnicy mankietu 24mm i skalowaniu od 19cm?, (dotyczy pakietu nr2, pozycja 9).

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga mankietu 28-29mm.

14. Czy Zamawiający dopuści igły iniekcyjne w rozmiarze 0,3x13mm lub 0,45x12mm?, (dotyczy pakietu nr 3, pozycja1).

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga rozmiar 0,33x12mm.

15. Czy Zamawiający dopuści matę podłogową umożliwiającą wchłanianie dużej ilości płynów (chłonność ok 7l wody) spływających na podłogę podczas operacji; dwustronna, chłonna od góry oraz od spodu; wkład chłonny wyposażony w superabsorbent, umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu; rozmiar 75x36cm (wkład chłonny 68cmx30cm), kolor biały; op. 100szt. Warstwa wierzchnia i spodnia wykonana z hydrofilnej włókniny, w części 4, pozycja 1).

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga chłonność 16l.

16. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie szwów o wytrzymałości po 21 dniach ok. 50% przy zachowaniu pozostałych parametrów?, (dotyczy pakietu nr12, pozycja 1-2).

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga wytrzymałości po 21 dniach.

17. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie szwów pakowanych po 12 saszetek?, (dotyczy pakietu nr 12, pozycja 1-2).

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga szwów pakowanych po 36 saszetek.

Pytanie 16, dot. pakietu nr 1, 2, 4, 14

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawicy lateksowej bezpudrowej koloru brązowego (antyrefleksyjna) do zabiegów ortopedycznych o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej, wewnętrzna warstwa CPC - o działaniu bakteriobójczym i przeciwgrzybicznym, silikonowane. Wzmocnione o dużej elastyczności, szczególnej wytrzymałości i zwiększonej grubości wynoszącej w obszarze palca min. 0,32 mm, na dłoń i mankiet $\geq 0,21$ mm. Długość min. 295 mm. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami. Obniżony poziom AQL wynoszącym po zapakowaniu 0,65. Data ważności min. 35 miesięcy. Opakowanie podwójne, zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, (dotyczy pakietu nr 1).

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie okresu składowania min. 35 miesięcy od daty produkcji, (dotyczy pakietu nr 1).

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga okresu składowania 5 lat.

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o syntetycznej powłoce polimerowej, zewnątrz delikatnie teksturowane w min. części chwytnej, (dotyczy pakietu nr 1).

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga powłokę teksturowaną, chlorowaną, silikonowaną.

4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnej maty na podłogę o dużej chłonności płynów (3l/m²) rozmiar 71x101cm. Budowa maty wielowarstwowa, wierzchnia warstwa hydrofilowa o trwałej niestrzępiącej się konstrukcji, wewnętrzna warstwa celulozowo poliestrowa o wysokiej chłonności (dotyczy pakietu nr 4).

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga chłonności płynów 16 litrów.

5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora niskoobjętościowego do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, produkt czysty biologicznie, pakowany pojedynczo. Tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 10 l/min dla 3 ml roztworu: 7,36 min. (+/- 0,26 min.). Maski do inhalatora w rozmiarach dla dorosłych i dla dzieci, mocowana na gumki z wysokiej jakości tworzywa, dobrze dopasowująca się do twarzy; ustnik typu fajka. Ilość poszczególnych typów nebulizatorów (maska/ustnik, dorosły/dziecko)- w zależności od aktualnego zapotrzebowania. (dotyczy pakietu nr 14).

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

6. Czy Zamawiający oczekuje nebulizatora z przeciętną średnicą cząstek aerozolu (MMAD) 2,21 μm (+/- 0,07 μm), frakcja respirabilna (cząsteczki <5 μm) - 79,7% (+/- 1,7%), parametr potwierdzone w badaniach producenta dostępnych na każde wezwanie Zamawiającego, (dotyczy pakietu nr 14).

Odp. Tak, zamawiający oczekuje nebulizatora z przeciętną średnicą cząstek aerozolu (MMAD) 2,21 μm (+/- 0,07 μm), frakcja respirabilna (cząsteczki <5 μm) - 79,7% (+/- 1,7%), parametr potwierdzone w badaniach producenta.

7. Czy sztywne złącze drenu dedykowane do nebulizatora ma być kodowane kolorystycznie barwą dyfuzora?, (dotyczy pakietu nr 14).

Odp. Zamawiający nie wymaga aby sztywne złącze drenu dedykowane do nebulizatora miało być kodowane kolorystycznie barwą dyfuzora.

8. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Rurka intubacyjna zbrojona z medycznego PVC, bez DEHP, bez lateksu, wstępnie ukształtowana, z mankietem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta od rozmiaru 5,0; atraumatyczna, końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG od zakończenia spirali do końca rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, zmniejszony niskoprofilowy balonik kontrolny dla rozmiarów rurki od 3,0-4,5; łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarach od 3,0 do 9,5 co pół, spirala metalowa całkowicie wtopiona w ściankę rurki na całej jej długości, opakowanie papier-folia. ?, (dotyczy pakietu nr 2).

Odp. Zamawiający wymaga rurki zgodnie ze specyfikacją.

Pytanie 17, dot. pakietu nr 20

1. Prosimy o dopuszczenie czujników jednorazowych, mikrobiologicznie czystych. Prosimy o dopuszczenie czujników kalibrowanych analogowo, w kształcie litery L, pracujących w technologii NellcorOximax. Prosimy o dopuszczenie długości kabla 90 cm. Prosimy o dopuszczenie czujników przeznaczonych dla pacjentów poniżej 3 i powyżej 30 kg. Prosimy o dopuszczenie wagi pacjenta w przedziale 1-20 kg

Odp. Dopuszczamy czujniki mikrobiologiczne czyste, czujniki kalibrowane analogowo w technologii OxiMax, dopuszczamy długość kabla 90 cm, jak również przedział poniżej 3kg i powyżej 30kg oraz przedział 1-20kg.

Pytanie 18, dot. pakietu nr 11

1. Czy Zamawiający w pakiecie 11 pozycje 1-4 wymaga protez głosowych o średnicy minimum 22Fr. Stosowanie w wymianach protez mniejszej średnicy niż używane przez Zamawiającego obecnie może powodować przecieki wokół protezy wraz z ryzykiem wypadnięcia do tchawicy lub przełyku.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19, dot. SIWZ oraz Załącznika nr 3b do SIWZ

1. Dotyczy §2 ust. 2 - Zwracamy się z prośbą o zmianę ww. punktu na: „Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmniejszenia wielkości zamówienia, zaś Wykonawca wyraża na to zgodę oraz oświadcza, że w stosunku do Zamawiającego nie będzie dochodził jakichkolwiek roszczeń z tego tytułu, o ile część niezrealizowana nie przekroczy 20% całkowitej wartości umowy”.

Odp. Nie, Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

2. Dotyczy §5 ust. 3 - Zwracamy się z prośbą o zmianę w/w zapisu na: „Wykonawca gwarantuje stałość cen jednostkowych netto przedmiotu umowy wyszczególnionych w ofercie przetargowej, o której mowa w §2 – w okresie obowiązywania umowy”.

Odp. Nie, Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

3. Dotyczy §6 ust. 5- Zwracamy się z prośbą o zmianę w/w zapisu na: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany cen brutto tylko i wyłącznie w przypadku zmiany stawek podatku VAT.”

Odp. Nie, Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

4. Dotyczy §8 ust. 1 - Zwracamy się z prośbą o modyfikację ww. zapisu na: „0,5 % wartości niewykonanej dostawy – za każdy dzień zwłoki w dostawie bieżącej towaru”

Odp. Nie, Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

5. Dotyczy §8 ust. 1 - Zwracamy się z prośbą o modyfikację ww. zapisu na: „10% wartości niewykonanej umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę bądź przez Zamawiającego z winy Wykonawcy”. W ustępie 2 Zamawiający przewiduje dla siebie karę we własnie takiej wysokości w przypadku rozwiązania umowy z winy Zamawiającego. Dodatkowo naliczanie kary od wartości umowy już należycie wykonanej jest nadużyciem.

Odp. Nie, Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

6. Dotyczy §8 ust. 3 - Zwracam się z prośbą o zmianę zapisów §8 ust. 3 na: „Stronom przysługuje prawo dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne.”

Odp. Nie, Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

7. Dotyczy §9 ust. 3 - Zwracam się z prośbą o zmianę zapisów §9 ust. 3 na: „W przypadku rażącego i uporczywego nienależytego wykonywania postanowień niniejszej umowy przez Wykonawcę, szczególnie w zakresie terminu dostaw i kompletności realizacji zamówienia Zamawiający może rozwiązać niniejszą umowę w trybie natychmiastowym.”

Odp. Nie, Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Zastępca Dyrektora
ds. Administracyjne-Skargowe i Innych
mgr inż. Andrzej Stągiewka