



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dra Alfreda Sokolowskiego
w Wałbrzychu



ISO 9001

Wałbrzych, dnia 13.06.2018 r.

DZPZ-530-Zp/50/PN-42/18

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: dostawy szkiełek mikroskopowych podstawowych, szkiełek nakrywkowych, szkiełek podstawowych o podwyższonej adhezji, nici okulistycznych, ściereczek jednorazowego użytku do mycia stołów operacyjnych i stolików, zestawy do cewnikowania pęcherza moczowego, zestaw do kaniulacji żył centralnych, jednorazowe elektrody do termolezji, jednorazowy sterylny ssak neurochirurgiczny, wiertła do wiertarki szybkoobrotowej, akcesoria do neuromonitoringu do operacji onkologicznych gruczołu tarczowego, pokrowiec na przewody, stapler do niskich resekcji, tamponada nosowa, dwuwodowy siarczan wapnia, elektroda zewnętrzna do czasowej stymulacji serca, dren silikonowy sterylny brzuszny, sterylna osłona na uchwyt do lampy operacyjnej, dreny do laparoskopii, fartuchy na oko, osłona na aparat, pojemniki na odpady medyczne, ubranka operacyjne, kapturek zabezpieczający układ oddechowy, ściereczki do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego – Zp/50/PN-42/18

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

Pytanie 1. dot. Projektu umowy

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?

Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany cen w przypadku zmiany stawek w podatku VAT zgodnie z projektem umowy.

Pytanie 2. dot. pakietu nr 10

Czy Zamawiający wymaga kompatybilności potwierdzonej testami i oświadczeniem producenta wyrobu medycznego ?

Uzasadnienie: Przygotowywana najnowsza dyrektywa UE dotycząca wyrobów medycznych (EU Medical Device Directive) stawia coraz wyższe wymagania w zakresie dokumentacji i procedur jakości i bezpieczeństwa wyrobów medycznych wprowadzanych na rynek wspólnotowy. Wyroby medyczne muszą zostać zwalidowane przez producentów, którzy biorą odpowiedzialność za kompatybilność i bezpieczeństwo pacjenta. Dotyczy to zwłaszcza wyrobów medycznych innych producentów niż system medyczny.

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy Zamawiający wymaga rurek intubacyjnych zbrojonych, rutynowo stosowanych w chirurgii endokrynologicznej?

Odp. Nie, Zamawiający wymaga rurek intubacyjnych niezbrojonych.

Czy Zamawiający wymaga bezpiecznej metody nieinwazyjnej, przy podłączaniu elektrod, bez naruszania ciągłości tkanki pacjenta elektrodą igłową?

Odp. Nie, Zamawiający wymaga elektrody biernej umieszczonej w tchawicy przez wkłucie.



**DOLNY
ŚLĄSK**

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokolowskiego
ul. Alfreda Sokolowskiego 4
58-309 Wałbrzych
www.zdrowe.walbrzych.pl
szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl

sekretariat 74 64 89 600
faks 74 64 89 746
centrala 74 64 89 742



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dra Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



Czy Zamawiający wymaga aby połączenia elektryczne były wykonane w postaci taśmy gładko prowadzonej na rurce a nie w postaci luźnych, skręconych przewodów?

Uzasadnienie: luźne przewody elektryczne w jamie ustnej mogą stanowić niebezpieczeństwo dla zdrowia i życia pacjenta w sytuacji uszkodzenia rurki (przegryzienie, perforacji) oraz konieczności nagłej ekstubacji lub wymiany rurki na inną.

Odp. Nie, Zamawiający wymaga połączenia elektrycznego prowadzonego bezpiecznie w ścianie rurki intubacyjnej a nie na jej powierzchni.

Czy Zamawiający dopuszcza oferowanie czterokanałowych elektrod płasko naklejanych wraz z taśmą przewodów gładko prowadzonej na rurce a nie w postaci luźnych, poskręcanych przewodów?

Uzasadnienie: Takie rozwiązanie jest bardziej uniwersalne i ekonomiczne gdyż pozwala na podłączenie oryginalnych firmowych elektrod czterokanałowych na każdy rodzaj i rozmiar wybranej rurki intubacyjnej. Elektrody cztero- kanałowe- bardziej bezpieczne niż jednokanałowe - nie wymagają żadnego Uziemienie i kabla referencyjnego ponieważ takie są w zestawie z posiadanym urządzeniem typu ISIS firmy Inomed.

Odp. Nie, Zamawiający wymaga dwukanałowych elektrod.

Zastępca Dyrektora
ds. Administracyjno-Elektroczujnych
mgr inż. Andrzej Szałka