



ISO 9001

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

tel. 74/64 89 600 fax. 74/ 64 89 746

www.zdrowie.walbrzych.pl

szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl

Wałbrzych 13.07.2012 r.

DZPZ-530-Zp/60/PN-55/12

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: przetarg nieograniczony na dostawy : rurek ustno-gardłowych, łopatek do języka, cewników do podawania tlenu, masek do podawania tlenu, kateterów do karmienia, rurek intubacyjnych z mankietem niskociśnieniowym, rurek tracheotomijnych standard z mankietem niskociśnieniowym, systemu do dobowej zbiórki moczu – sterylny, igieł do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków, igieł i zestawów zewnątrzoponowych, cewników do odsysania, filtrów antybakteryjnych, antywirusowych – sterylnych, obwodów oddechowych – sterylnych, łączników sterylnych, wkłuc centralnych zakładanych metodą Seldingera, rurek tracheotomijnych standard z mankietem niskociśnieniowym, cewników Foley, cewników Nelaton, cewników Tiemann, zgłębników żołądkowych z PVC, zgłębnika żołądkowego silikonowego, sondy Sengstakena, ostrzy chirurgicznych, kaset do ogrzewania płynów Fluido, strzykawek 50ml bursztynowych, introduktorów, zestawów do wprowadzania elektrod, elektrody do stymulacji, inne, elektrod – Zp/60/PN-55/12

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

Pytanie 1, dot. pakietu nr 25, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie elektrody do Holtera kwadratowej równoważnej o zbliżonych rozmiarach(+/- 2mm) z otworem do mocowania kabla.

Opis zastosowany przez Zamawiającego wskazuje produkt jednego konkretnego producenta. Wprowadzenie takiego opisu preferuje produkt konkretnego producenta, co stoi w sprzeczności z zasadami wyrażonymi w art. 7, 29 i 30 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (z późn. zm.).**Odp. Tak**

Pytanie 2, dot. pakietu nr 25, poz. 1-3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości dokonania wyceny za opakowanie z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości. Przeliczenie opakowań pozwoli zaoferować niższą cenę.**Odp. Nie**

Pytanie 3, dot. projektu umowy- §6 ust. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o podanie terminu płatności za dostarczenie towaru.

Odp. 30 dni.

Pytanie 4, dot. projektu umowy- §8 ust. 1.2)

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę kary umownej na 10% wartości części umowy pozostałej do realizacji.**Odp. Zamawiający nie modyfikuje projektu umowy.**

Pytanie 5, dot. pakietu nr 8

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 8 poz. 1 systemu do godzinowej zbiórki moczu składającego się z komory pomiarowej 500 ml i worka do zbiórki moczu 2000 ml. Dokładna skala pomiarowa w zakresie 0-20 ml co 1 ml; 20-110 ml co 2 ml. Bezigłowy port do pobierania próbek. Układ sterylny. Opróżnianie komory pomiarowej bez konieczności obracania do góry dnem.

Odp. Tak jak w SIWZ.

Pytanie 6, dot. pakietu nr 13, poz. 5

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie w pozycji nr 5 włączyć centralnych pediatrycznych w rozmiarze 3Fr lub 4Fr.**Odp. Dopuszczamy**

Pytanie 7, dot. pakietu nr 1

Czy zgodnie z zapisami załącznika I Dyrektywy 67/548/EWG oraz załącznika II Dyrektywy 2007/47/EC oferowane rurki ustno-gardłowe powinny być wykonane z materiałów pozbawionych szkodliwych dla zdrowia ftalanów (sklasyfikowanych jako substancje rakotwórcze, mutagenne lub toksyczne) oraz lateksu, co zapewnia bezpieczeństwo anafilaktyczne użytkowania, a jednocześnie powoduje iż produkt jest przyjazny środowisku ? **Odp. Tak**

Czy wymagany zapisami siwz kolorowy kod rozmiarów powinien być widoczny wzdłuż całej rurki, co zapewnia ich identyfikowalność w trakcie całego okresu użytkowania, w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych ? **Odp. Może, ale nie musi.**

Pytanie 8, dot. pakietu nr 3

Czy Zamawiający dopuszcza do składania ofert na cewniki czyste biologicznie, pojedynczo pakowane - spełniające wszystkie pozostałe wymagania siwz ? **Odp. Jałowe, pakowane pojedynczo.**

Czy zapis siwz cyt. „oporny na załamania” należy traktować jako wymóg zaoferowania cewników o przekroju gwiazdkowym, zapewniającym brak zaginania drenu na całej jego długości ?

Odp. Nie

Pytanie 9, dot. pakietu nr 4

Czy Zamawiający dopuszcza do składania ofert na maski do podawania tlenu czyste biologicznie, pojedynczo pakowane - spełniające wszystkie pozostałe wymagania siwz ? **Odp. Jałowe, pakowane pojedynczo.**

Czy Zamawiający dopuszcza do składania ofert na maski do podawania tlenu z tolerancją długości drenu w zakresie 1.8-2.1m - spełniające wszystkie pozostałe wymagania siwz ? **Odp. Tak**

Czy zgodnie z zapisami załącznika I Dyrektywy 67/548/EWG oraz załącznika II Dyrektywy 2007/47/EC oferowane maski do podawania tlenu powinny być pozbawione szkodliwych dla zdrowia frakcji ftalanów (DEHP), które są sklasyfikowane jako substancje rakotwórcze, mutagenne lub toksyczne ? **Odp. Tak**

Czy wymagany w siwz dodatkowy dren łączący do masek powinien posiadać przekrój gwiazdkowy, co zapobiega ryzyku załamania się światła drenu, co zapewnia skuteczną tlenoterapię ? **Odp. Dopuszcza, ale nie wymaga.**

Pytanie 10, dot. pakietu nr 5

Czy oferowane katetery do karmienia powinny być wykonane z termoplastycznego PCV oraz przeznaczone do długoterminowego utrzymania - tak jak np. cewniki światowych liderów w ich produkcji firm Unomedical /Dania/ czy Vygon /Francja/ ? **Odp. Nie**

Czy Zamawiający dopuszcza do składania ofert na katetery do karmienia o długości 50cm, spełniające wszelkie pozostałe wymagania SIWZ ? **Odp. Nie**

Czy oferowane katetery do karmienia powinny posiadać linię kontrastową RTG wzdłuż całej swej długości oraz znaczniki głębokości min. od 5 do 35cm, co ułatwia prawidłową i wygodną identyfikację ich położenia w trakcie całego okresu użytkowania ? **Odp. Tak**

Czy zgodnie zapisami załącznika I Dyrektywy 67/548/EWG oraz załącznika II Dyrektywy 2007/47/EC oferowane katetery do karmienia winny być pozbawione szkodliwych dla zdrowia frakcji ftalanów (DEHP), które są sklasyfikowane jako substancje rakotwórcze, mutagenne lub toksyczne oraz oznaczone zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie aktami prawnymi ? **Odp. Tak**

Pytanie 11, dot. pakietu nr 6

poz. 1-15

Czy Zamawiający dopuści do składania ofert na rurki intubacyjne z oznaczeniem rozmiaru rurki na samej rurce oraz numerem serii na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, spełniające wszelkie pozostałe wymagania SIWZ ? **Odp. Tak**

poz. 1-3

Czy oferowane rurki bez mankietu (opcjonalnie) przynajmniej w najmniejszych pediatrycznych rozmiarach powinny ze względu na bezpieczeństwo ich użytkowania posiadać skalowane na całej swej długości co min. 0,5cm od min. 3cm oraz czy powinny posiadać kontrastującą w RTG, wyraźnie (na całym obwodzie) oznaczoną końcówkę dystalną, co umożliwi bardzo dokładną identyfikację położenia rurki przez cały okres zaintubowania ? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

poz. 8-15

Czy oferowane rurki intubacyjne z mankiem niskociśnieniowym powinny posiadać zgodnie z wymogami SIWZ czytelne oznaczenie znaczników głębokości, z których ostatni czytnik znajdujący się powyżej mankieta uszczelniającego jest w postaci szerokiego, czarnego, pełnego oringu, umożliwiającego łatwą wizualną lokalizację rurki w stosunku do laryngoskopu, w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

Czy oferowane rurki intubacyjne z mankiem niskociśnieniowym powinny posiadać otwór Murphego oraz odłączany, mleczny łącznik w standardowym rozmiarze 15mm, zgodny z ISO 5356-1 ? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

Czy średnica zewnętrzna rurek powinna być adekwatna do ich rozmiaru i powinna wynosić dla rozmiarów 6.0 do 9.5 odpowiednio maks. od 0,8mm do 12,8mm ? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

Czy średnica zewnętrzna mankieta niskociśnieniowego powinna być adekwatna do ich rozmiaru i powinna wynosić dla rozmiarów 6.0 do 9.5 odpowiednio maks. 18,5mm do 29,0mm ? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

Pytanie 12, dot. pakietu nr 8

Czy oferowane zestawy do godzinowej zbiórki moczu powinny posiadać komorę kroplową typu Pasteur'a, zapobiegającą wstecznej migracji bakterii oraz minimum dwie zastawki antyrefleksyjne umiejscowione w komorze pomiarowej i worku zbiorczym ? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

Czy oferowane zestawy do godzinowej zbiórki moczu powinny posiadać minimum 3 komory pomiarowe o czytelnej dokładnej skali, zgodnej z opisami siwz, z czytelnie oznakowanym kranikiem spustowym, umożliwiającym ewakuowanie moczu jednocześnie z wszystkich trzech komór ?

Odp. Tak jak w SIWZ.

Czy worek wymienny w oferowanych zestawach powinien posiadać system szybkiego odłączania typu bayonet, co zapewnia wygodne i z punktu widzenia aseptyki skuteczniejsze zabezpieczenie przed drogą wstępującą przy długotrwałym utrzymaniu i konieczności wymiany worka ? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

Prosimy o określenie minimalnej długości drenu łączącego w zestawach. **Odp. Tak jak w SIWZ.**

Czy oferowane zestawy do godzinowej zbiórki moczu powinny posiadać specjalne miejsce na worku zbiorczym do wpisania danych pacjenta ? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

Czy ze względu na bezpieczeństwo prawne użytkownika oraz konieczność identyfikacji wyrobu medycznego użytkowanego przed dłuższy okres - oferowane zestawy do pomiaru diurezy oraz wymienne worki do tych zestawów powinny posiadać logo lub nazwę producenta oraz nazwę własną na samym wyrobie oraz opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, co zapewnia ich pełną identyfikację zarówno przed, w trakcie jak i po zakończeniu procedury medycznej - w tym także - w przypadku wystąpienia powikłań, incydentów medycznych i procedur z tym związanych, określając i identyfikując tym samym odpowiedzialność producenta za swój wyrób ? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

Czy oferowane zestawy do godzinowej zbiórki moczu w celu zapewnienia długiego utrzymania u pacjenta, powinny być wyposażone z minimum dwie zastawki antyrefluksyjne ograniczające migrację bakterii wewnątrz systemu, z czego przynajmniej jedna powinna znajdować się powyżej komory pomiarowej t.j. jak najbliżej połączenia zestawu z cewnikiem foleya np. w drenie łączącym ? **Odp. Tak**

Czy oferowane zestawy do godzinowej zbiórki moczu powinny posiadać dwuświatłowy dren odprowadzający, zabezpieczony sprężyna antyzagięciową w miejscu ujścia z komory pomiarowej ? **Odp. Tak**

Pytanie 13, dot. pakietu nr 10

poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do składania ofert na igły 22G PencilPoint o długości 88-90mm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz ? **Odp. Tak**

Czy oferowane igły do znieczuleń podpajęczynówkowych powinny posiadać wygodny w użyciu uchwyt z wbudowanym, dobrze widocznym z każdej strony pryzmatem, zmieniającym barwę po wypełnieniu płynem mózgowo-rdzeniowym, co znacznie ułatwia prawidłowe i szybkie pozycjonowanie igły oraz wykonanie procedury ? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

poz. 8

Czy Zamawiający dopuści do składania ofert na igły o długości 88-90mm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz ? **Odp. Tak**

Czy oferowane igły do nakłuć lędźwiowych powinny posiadać wygodny w użyciu uchwyt z wbudowanym, dobrze widocznym z każdej strony pryzmatem, zmieniającym barwę po wypełnieniu płynem mózgowo-rdzeniowym, co znacznie ułatwia prawidłowe i szybkie pozycjonowanie igły oraz wykonanie procedury ? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

poz. 12

Czy Zamawiający oczekuje złożenia oferty na strzykawki niskooporowe do metody spadku oporu tzw. LOR (Loss of Resistance), których opór spoczynkowy i dynamiczny waha się na poziomie odpowiednio +/- 0,3N i 0,2N, z kontrastującym tłokiem (zielonym, niebieskim, fioletowym itp.) oraz wyraźną skalą pomiarową i bezlateksowym uszczelnieniem ? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

Pytanie 14, dot. pakietu nr 13, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści do składania ofert na wkłucie pediatryczne z kateterem 22G x 10cm z możliwością mocowania do skóry, w zestawie z igłą 21G, przewodnikiem metalowym, oraz ostrzem chirurgicznym z trzonkiem - o nazwie handlowej Certofix Mono Paed - światowego lidera w ich produkcji firmy B/Braun /Niemcy/ ? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

Czy oferowane cewniki do wkłuc centralnych powinny posiadać możliwość identyfikacji położenia cewnika za pomocą odprowadzeń EKG ? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

Czy Zamawiający dopuści do składania ofert na wkłucie pediatryczne z kateterem 20G x 12cm z możliwością mocowania do skóry, w zestawie z igłą 20G i przewodnikiem metalowym - o nazwie handlowej Leader-Flex - światowego lidera w ich produkcji firmy Vygon /Francja/ ? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

Czy oferowane wkłucia pediatryczne powinny posiadać przewodnik metalowy o długości 30cm i średnicy zewn. 0,5mm z prostym zakończeniem oraz przepływ w cewniku 20ml/min ? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

Czy Zamawiający dopuści do składania ofert na wkłucie pediatryczne z kateterem 18G x 10cm z możliwością mocowania do skóry, w zestawie z igłą 19G i przewodnikiem metalowym - o nazwie handlowej Leader-Flex - światowego lidera w ich produkcji firmy Vygon /Francja/ ? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

Czy oferowane wkłucia pediatryczne powinny posiadać przewodnik metalowy o długości 30cm i średnicy zewn. 0,7mm z prostym zakończeniem oraz przepływ w cewniku 44ml/min ? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

Pytanie 15, dot. pakietu nr 23

Czy oferowane strzykawki do pomp infuzyjnych powinny być typowymi strzykawkami perfuzyjnymi, przeznaczonymi do współpracy z pompami infuzyjnymi t.j. wyposażonymi w elementy konstrukcyjne takie jak zakończenie luer-lock z dodatkowym pierścieniem stabilizującym wokół ujścia oraz poprzeczne wcięcie na tłoku, umożliwiające w pełni stabilne osadzenie strzykawki w ramieniu pompy infuzyjnej, a tym samym w pełni precyzyjną podaż leku, zgodnie z zaleceniami terapeutycznymi ? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

Czy oferowane strzykawki do pomp infuzyjnych powinny posiadać oznaczenie logo producenta i nazwę własną na cylindrze, w celu zapewnienia pełnej identyfikacji strzykawki (także po wyjęciu z opakowania jednostkowego), a także umożliwienia poprawnego i szybkiego ustawienia w menu pompy infuzyjnej wskazanej w siwz ? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

Czy Zamawiający dopuści do składania ofert na strzykawki do pomp infuzyjnych 50ml światowego lidera w ich produkcji firmy Becton-Dickinson /USA/, o standardowej dla tego rozmiaru skali co 1ml, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz ? **Odp. Tak**

Czy strzykawki do pomp infuzyjnych powinny posiadać skalowanie co 1 ml na całej długości skali? **Odp. Tak**

Pytanie 16, dot. pakietu nr 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie ilości na opakowania a'100szt i podanie ceny za opakowanie. Państwa zgoda pozwoli zaoferować korzystniejszą cenę. **Odp. Tak**

Pytanie 17, dot. pakietu nr 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos o długości min. 2m, posiadający różny rozstaw kaniul części nosowej w zależności od rozmiaru? **Odp. Nie**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstępianie od wymogu aby cewnik do podawania tlenu przez nos posiadał regulację? **Odp. Nie**

Pytanie 18, dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstępianie od wymogu numeru serii na rurce intubacyjnej i dopuści rurki inkubacyjne z oznaczeniem numeru rozmiaru na rurce a numer serii umieszczony na opakowaniu jednostkowym? **Odp. Tak**

Pytanie 19, dot. pakietu nr 10

poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczuleń z prowadnicą 25G 90mm? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji nr 1 i utworzenie z niej odrębnego pakietu? Rozwiązanie takie pozwoli na złożenie oferty przez większą liczbę Wykonawców. **Odp. Tak jak w SIWZ.**

poz. 3

Czy Zamawiający dopuści igłę do punkcji lędźwiowych z prowadnicą 20G x 34mm? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

poz. 4

Czy Zamawiający dopuści igłę do punkcji lędźwiowych z prowadnicą 20G x 34mm? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

poz. 5

Czy Zamawiający dopuści igłę do punkcji lędźwiowych z prowadnicą 22G x 34mm? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

poz.6

Czy Zamawiający dopuści igłę do punkcji lędźwiowych w rozmiarze 26G x 120mm z prowadnicą 20G x 34mm? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

poz. 12

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę niskooporową 7ml? **Odp. Nie**

poz. 13

Czy Zamawiający dopuści zestaw, zgodnie z poniższym opisem:

Skład zestawu:

- Strzykawka niskooporowa o pojemności 10ml
- Cewnik epiduralny 20G o długości 100cm z 4 znacznikami głębokości oraz 3 otworami bocznymi, Dodatkowy łącznik ułatwiający wprowadzenie cewnika do igły Touhy
- Igła Touhy z mandrynem w rozmiarze 18G o długości 90mm,
- Igła do znieczuleń podpajęczynówkowych 27G (szara) o długości 150mm z możliwością wprowadzania do igły Touhy, wykonana ze stali nierdzewnej, z systemem blokującym SAFEWAY, z możliwością regulacji wysunięcia igły w zakresie 0-10mm
- Płaski filtr epiduralny 0,2µm

-Łącznik do cewnika epiduralnego

-Piankowy stabilizator cewnika pokryty hipoalergicznym klejem z systemem zatraskowym zapobiegającym przypadkowemu wysunięciu cewnika z ciała pacjenta chroniąc jednocześnie cewnik przed zamknięciem światła w miejscu jego wprowadzenia do ciała

-Piankowy stabilizator filtra umożliwiający umocowanie filtra w dowolnym miejscu na ciele pacjenta

-Samoprzylepna naklejka na cewnik epiduralny? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

poz.14

Czy Zamawiający dopuści igłę do nakłuć lędźwiowych 0,7 x 40mm? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

poz. 15

Czy Zamawiający dopuści igłę do nakłuć lędźwiowych 0,8 x 90mm? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

poz. 17, 18, 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 17, 18 i 19 i utworzenie z nich odrębnego pakietu? Rozwiązanie takie pozwoli na złożenie oferty przez większą liczę Wykonawców. **Odp. Tak jak w SIWZ.**

poz. 19

Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczuleń podpajęczynówkowych z prowadnicą w rozmiarze 25G x 90mm? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

Pytanie 20, dot. pakietu nr 11, poz. 1-9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników z gładką wewnętrzną częścią lejka?

Odp. Nie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu posiadania w opakowaniu folia –papier otworu, umożliwiającego zawieszenie? **Odp. Nie**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu oznaczenia rozmiaru lejka ????? **Odp. Nie**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika do odsysania z lejkiem w kolorze odpowiadającym rozmiarowi, z numerycznym oznaczeniem rozmiaru na opakowaniu jednostkowym? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

Pytanie 21, dot. pakietu nr 14, poz. 1-14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rurek z rozmiarem zaznaczonym na skrzydełku szyldu? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

Pytanie 22, dot. pakietu nr 18, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy w rozmiarze CH34 lub CH36, spełniający pozostałe wymagania SIWZ? **Odp. Nie**

Pytanie 23, dot. pakietu nr 19, poz. 1-5

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe o długości 1200mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ? **Odp. Nie**

Pytanie 24, dot. pakietu nr 21, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie ilości na opakowania a'100szt i podanie ceny za opakowanie. Państwa zgoda pozwoli zaoferować korzystniejszą cenę. **Odp. Tak**

Pytanie 25, dot. pakietu nr 23, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z wyraźnie oznakowaną skalą co 1ml? **Odp. Tak**

Pytanie 26, dot. pakietu nr 1

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania rurek ustno gardłowych, **nie zawierających szkodliwych ftalanów** ?

Ftalan to substancje obecne w produktach z PCV, substancje toksyczne ,rakotwórcze i mutagenne, które zgodnie z dyrektywą 2007/47/EC i Rozporządzeniem Ministra Zdrowia zostały uznane za niebezpieczne , a ich użycie powinno się ograniczyć do niezbędnego minimum ,w związku z tym zaleca się ograniczenie stosowania produktów zawierających ftalany u kobiet w ciąży , matek karmiących i dzieci. **Odp.Tak**

Prosimy o dopuszczenie rurek ustno gardłowych wykonanych z polipropylenu, lecz nie zawierających ftalanów, bez PCV. **Odp. Tak**

Pytanie 26, dot. pakietu nr 3

Czy Zamawiający na potwierdzenie oporności na załamania oczekuje cewników z drenem o przekroju gwiazdkowym, który jest jedynym sposobem eliminacji załamywania się cewników?

Odp. Dopuszcza, ale nie wymaga.

Zgodnie z Dyrektywą Europejską jednorazowe produkty nieinwazyjne stosowane w terapii oddechowej, takie jak min. cewniki do podawania tlenu przez nos należą do klasy czystości IIa, więc nie muszą być sterylne, a mikrobiologicznie czyste. Z uwagi na powyższe czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie „wąsów tlenowych” mikrobiologicznie czystych? **Odp. Jałowe pakowane pojedynczo.**

Pytanie 26, dot. pakietu nr 4

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania masek tlenowych, **nie zawierających szkodliwych ftalanów** ?

Ftalan to substancje obecne w produktach z PCV, substancje toksyczne ,rakotwórcze i mutagenne, które zgodnie z dyrektywą 2007/47/EC i Rozporządzeniem Ministra Zdrowia zostały uznane za niebezpieczne , a ich użycie powinno się ograniczyć do niezbędnego minimum ,w związku z tym zaleca się ograniczenie stosowania produktów zawierających ftalany u kobiet w ciąży , matek karmiących i dzieci. **Odp. Tak**

Prosimy o dopuszczenie maski tlenowe wykonane z materiałów w pełni pozbawionych ftalanów, z mankietem uszczelniającym uniemożliwiającym odstawanie oraz eliminującym przecieki, zapewniając wyższe stężenie tlenu, bez aluminiowej blaszki, która została wyparta przez elastyczną konstrukcję nosowego zachyłka . W zestawie z drenem niezałamującym się (przekrój gwiazdkowy) dł.2,1m. Zgodny z dyrektywą europejską produkt mikrobiologicznie czysty. **Odp. Tak**

Prosimy o dopuszczenie maski w komplecie z drenem 1,8m, mikrobiologicznie czyste, pozostałe parametry bez zmian. **Odp. Tak**

Pytanie 27, dot. projektu umowy §4 pkt. 3

Prosimy o modyfikację § 4, pkt. 3. wzoru umowy na:

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć przedmiot dostawy w terminie:

Dla zamówień bieżących – do 5 dni roboczych

Dla zamówień na cito – do 2 dni roboczych”

Odp. Zamawiający nie modyfikuje projektu umowy.

Pytanie 28, dot. projektu umowy §6 pkt. 5

Prosimy o dopisanie do § 6, pkt. 5. wzoru umowy na:

„W przypadku zmiany stawki podatku VAT zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian.”

Odp. Zamawiający nie modyfikuje projektu umowy.

Pytanie 29, dot. projektu umowy §8 pkt. 1.1)

Prosimy o modyfikację § 8, pkt. 1.1) wzoru umowy na:

„1) 0,2% wartości nie dostarczonej partii towaru – za każdy dzień zwłoki w dostawie bieżącej towaru .”

Odp. Zamawiający nie modyfikuje projektu umowy.

Pytanie 30, dot. projektu umowy

Paragraf 4 ust. 4

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o wykreślenie tego zapisu na:

„W przypadku nie zrealizowania zamówienia w terminie o którym mowa w ust. 3 a, b, Wykonawca pokryje różnice w cenie związane z zakupem u innych dostawców towaru będącego przedmiotem umowy.”

Odp. Zamawiający nie modyfikuje projektu umowy.

Paragraf 4 ust. 5

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o skreślenie tego zapisu z umowy.

Odp. Zamawiający nie modyfikuje projektu umowy.

Paragraf 5 ust. 2

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację tego zapisu na:

„Poszczególne faktury wystawiane będą z podaniem numeru umowy przetargowej.”

Odp. Zamawiający nie modyfikuje projektu umowy.

Paragraf 5 ust. 3

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację tego zapisu na:

Wykonawca gwarantuje stałość cen jednostkowych netto towaru wyszczególnionego w ofercie przetargowej, o której mowa w § 2 – w okresie obowiązywania umowy.

Odp. Zamawiający nie modyfikuje projektu umowy.

Paragraf 6 ust.1

Prosimy o określenie terminu płatności na 30 dni od daty wystawienia faktury.

Odp. Zamawiający nie modyfikuje projektu umowy.

Paragraf 8 ust. 1 pkt 1

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację tego zapisu na:

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w wysokości:

1) 0,2 % wartości towaru dostarczonego ze zwłoką- za każdy dzień zwłoki w dostawie bieżącej towaru lub za każdą dobę zwłoki w przypadku dostaw „na cito”.

Odp. Zamawiający nie modyfikuje projektu umowy.

Pytanie 31, dot. pakietu nr 24, poz. 3

System elektrod do stymulacji serca zewnętrzny Quick- Combo (elektroda wielofunkcyjna do defibrylacji, kardiowersji, zewnętrznej stymulacji serca oraz monitoringu EKG jednorazowego użytku, ze złączem do defibrylatora) – 40 sztuk? Pozwoli to na złożenie oferty producentowi i dystrybutorowi tych elektrod. **Odp. Tak**

Pytanie 31, dot. pakietu nr 7, poz. 7

Czy w pakiecie nr 7 w pozycji 7 Zamawiający ma na myśli :

System zamknięty do odsysania pacjentów do rurek intubacyjnych:

· zastawka kontroli ssania

- nietraumatyzujący cewnik o zmiennej sztywności z otworami: centralnym oraz 2 bocznymi,
- ze znacznikami głębokości
- port do płukania zestawu
- obrotowa mechaniczna zastawka dostępu cewnika do pacjenta
- min. 2 łączniki do rurek w zestawie
- czas użytkowania do 48 h
- w rozmiarach 5,6, 7, 8CH

Odp. Tak

Pytanie 32, dot. pakietu nr 8

Czy w pakiecie w pozycji 8 Zamawiający ma na myśli:

System zamknięty do odsysania pacjentów do rurek intubacyjnych oraz tracheostomijnych:

- podwójnie obrotowy łącznik o kącie 120 stopni
- zastawka kontroli ssania
- nietraumatyzujący cewnik o zmiennej sztywności z otworami: centralnym oraz 4 bocznymi
- ze znacznikami głębokości
- port do płukania zestawu
- obrotowa mechaniczna zastawka dostępu cewnika do pacjenta
- kapturek umożliwiający wykonanie bronchoskopii
- czas użytkowania min. 48 h
- w rozmiarach 12, 14 i 16CH

Odp. Tak

Pytanie 33, dot. pakietu nr 12

Czy w pakiecie 12 w pozycji 11 i 12 Zamawiający dopuści obwód biologicznie czysty? **Odp. Tak**

Pytanie 34

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w przypadku wątpliwości będzie żądał dostarczenia próbek w celu weryfikacji czy zaoferowane produkty odpowiadają wymogom Zamawiającego zawartym w SIWZ? **Odp. Nie, wszystko zgodnie z SIWZ z rozdziałem X – Zawartość oferty, pkt. A ppkt. 11.**

Pytanie 35, dot. pakietu nr 3

Czy Zamawiający dopuści wąsy tlenowe biologicznie czyste z drenem o długości 210cm? **Odp. Tak**

Czy wąsy tlenowe mają posiadać kształt stożkowy kaniuli donosowej co zmniejsza traumatyzację błony śluzowej podczas podawania tlenu? **Odp. Dopuszcza, ale nie wymaga.**

Pytanie 36, dot. pakietu nr 4

Czy Zamawiający dopuści maski do podawania tlenu biologicznie czyste z drenem o długości 210cm? **Odp. Jałowe o długości 210 cm.**

Pytanie 37, dot. pakietu nr 6

poz. 1-7

Czy rurki intubacyjne bez mankietu mają posiadać znacznik intubacji w postaci całego czarnego końca rurki, ułatwiającego wizualizację podczas intubacji? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

poz. 8-15

Czy rurki intubacyjne mają posiadać gruby czarny znacznik w postaci oringu umożliwiający podwójną wizualizację przejścia przez struny głosowe widoczny pod kontrolą laryngoskopu?

Odp. Tak jak w SIWZ.

Czy rurka intubacyjna ma posiadać mleczny zdejmowany łącznik ISO 15mm oraz ma być skalowana co 1 cm? **Odp. Tak jak w SIWZ.**

Pytanie 37, dot. pakietu nr 7, poz. 7-8

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie powyższych pozycji do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie większej liczbie wykonawców konkurencyjnych cenowo ofert. **Odp. Tak jak w SIWZ.**

Pytanie 38, dot. pakietu nr 8

Czy zestaw ma posiadać 2 zastawki antyzwrotną - jedną w worku i jedną w łączniku do cewnika Foley, aby skutecznie wyeliminować ryzyko cofania się moczu w kierunku pacjenta? **Odp. Tak**

Czy dren ma być dwuświatłowy, który dzięki swej budowie minimalizuje zastój moczu i zapewnia jego swobodny odpływ? **Odp. Tak**

Pytanie 39, dot. pakietu nr 9

Czy Zamawiający dopuści igłę do bezpiecznego pobierania i rozpuszczania leków z otworem ułożonym centralnie w rozmiarze 1,2 x 40 mm? **Odp. Nie**

Pytanie 40, dot. pakietu nr 11, poz. 1-8

Prosimy o wyjaśnienie czy cewniki mają posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na cewniku oraz fabrycznie nadrukowany rozmiar na opakowaniu w celu pełnej identyfikacji używanego cewnika nawet bez opakowania jednostkowego? **Odp. Tak**

Pytanie 40, dot. pakietu nr 14, poz. 8-14

Czy rurki tracheotomijne mają posiadać ruchomy kołnierz, który w sposób płynny nieskokowy przesuwają się na rurce, co umożliwi ufixowanie w dowolnym miejscu? **Odp. Dopuszczają, ale nie wymagają.**

Pytanie 41, dot. pakietu nr 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik o długości 210 cm? **Odp. Nie**

Pytanie 42, dot. pakietu nr 4, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 210 cm? **Odp. Tak**

Pytanie 43, dot. pakietu nr 5, poz. 1-2

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie kateteru o długości 50 cm?? **Odp. Nie**

Pytanie 44, dot. pakietu nr 6, poz. 1-15

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu podawania bezpośrednio na rurce numeru serii? Informacje takie personel może sprawdzić bezpośrednio przed użyciem na opakowaniu jednostkowym, rurki posiadają wyraźne oznaczenie producenta i rozmiaru bezpośrednio na rurce co umożliwia ich pełną identyfikację. **Odp. Tak**

Pytanie 45, dot. pakietu nr 8, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści System do godzinowej zbiórki moczu z workiem o pojemności 2600 ml i komora o poj. 400 ml z trzema skalami pomiaru moczu dokładna skala co 1 ml do 50 ml z drenem o długości 145 cm, dwoma filtrami hydrofobowymi i portem igłowym? **Odp. Tak jak w SIWZ**

Pytanie 46, dot. pakietu nr 11, poz. 1-9

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu karbowanej wewnętrznej części lejka i opakowania z dziurką umożliwiającą zawieszenie? **Odp. NIE**

Pytanie 47, dot. pakietu nr 12, poz. 4

Czy zamawiający zgodzi się na zaoferowanie filtra mechanicznego z warstwą elektrostatyczną i wymiennikiem poliestrowym? **Odp. Tak jak w SIWZ**

Pytanie 48, dot. pakietu nr 12, poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łącznika o regulowanej przestrzeni martwej w zakresie: 110-190 mm? **Odp. Tak jak w SIWZ**

Pytanie 49, dot. pakietu nr 18, poz. 1-5

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie zgłębników o długości 1200 mm ? **Odp. Nie**

Pytanie 50, dot. pakietu nr 18, poz. 7

Czy nie zaszła omyłka i Zamawiający nie oczekuje zgłębnika o Ch 34 lub 36? **Odp. Nie**

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik o średnicy Ch 34 lub 36? **Odp. Nie**

Pytanie 51, dot. pakietu nr 19, poz. 1-5

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie zgłębników o długości 1200 mm ? **Odp. Nie**

Pytanie 52, dot. pakietu nr 20, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści nie powodującą podrażnień i odczynów alergicznych (jak np. lateks) silikonową sondę składająca się z:

Balonu żołądka, Balonu przełyku, Otworu ssące żołądka, Otworu ssące przełyku, Zaworu do balonu przełyku, Linii manometru przełyku, Zaworu do balonu żołądka, Linii manometru żołądka, Balonu pilotujący, Zacisku, Koreczka, Przewodu do odsysania z przełyku, Przewodu do odsysania z żołądka, Znacznika głębokości, Prowadnicy, Portu do smarowania, Łącznika, Wlewu dla środka smarującego, Podkładki pod opatrunek ? **Odp. Nie**

Pytanie 53, dot. pakietu nr 23, poz. 1

Czy nie zaszła omyłka i Zamawiający nie oczekuje zgłębnika strzykawki z wyraźną skalą co 1 ml? Zastosowanie skali co 0,1 ml przy pojemności 50 ml uczyniłoby ją kompletnie nieczytelną. **Odp. Strzykawka 50 ml ze skalą co 1 ml.**