



# WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

51-124 Wrocław, ul. H. Kamińskiego 73a  
telefony: centrala 71 32 70 100, fax 71 32 54 101  
[www.wssk.wroc.pl](http://www.wssk.wroc.pl)

Szp/FZ-43/ 517 /2019

Wrocław, dnia 23.10.2019 r.

## INFORMACJA NR 4 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73 a zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: „*Dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku*”.

### Pytanie nr 1 – Pakiet 2 Poz.1

Czy zamawiający dopuści igłę 0,3x12mm lub 0,33x13mm

**Odpowiedź:**

*Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 2 poz. 1 igłę 0,3x12mm. Zamawiający nie dopuszcza igły 0,33x13mm. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.*

### Pytanie nr 2– Pakiet 2 Poz.10 i 11

Prosimy o wyjaśnienie czy igły z tych pozycji są takie same.

**Odpowiedź:**

*Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Jednocześnie Zamawiający informuje iż poprawia omyłkę pisarską w Pakiecie nr 2 w następujący sposób:*

**Było:**

„Poz. 9

- 1) *igła o specjalnej konstrukcji i szlifie ołówkowym z otworem bocznym, przeznaczona do pobierania leków m.in. z fiolek z gumowym korkiem*
- 2) *wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej*
- 3) *boczny otwór o specjalnym szlifie, umieszczonym na szczycie igły, umożliwiającym swobodne rozpuszczanie leków z jednoczesnym ograniczeniem pienienia się leku poprzez kierowanie płynu bezpośrednio na ścianki fiołki*
- 4) *konstrukcja igły zapobiegająca niezamierzonemu wytwarzaniu skrawków korków gumowych”*

**Powinno być:**

„Poz. 11

- 1) *igła o specjalnej konstrukcji i szlifie ołówkowym z otworem bocznym, przeznaczona do pobierania leków m.in. z fiolek z gumowym korkiem*
- 2) *wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej*
- 3) *boczny otwór o specjalnym szlifie, umieszczonym na szczycie igły, umożliwiającym swobodne rozpuszczanie leków z jednoczesnym ograniczeniem pienienia się leku poprzez kierowanie płynu bezpośrednio na ścianki fiołki*
- 4) *konstrukcja igły zapobiegająca niezamierzonemu wytwarzaniu skrawków korków gumowych”*

### Pytanie nr 3 – Pakiet 2 Poz. 9

Czy zamawiający na pewno zamawia igłę 1,1 x 40mm z otworem bocznym, jeśli tak prosimy o dopuszczenie igły w rozmiarze 1,2 x 40 mm z otworem bocznym.

**Odpowiedź:**

*Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Jednocześnie Zamawiający*

informuje iż poprawia omyłkę pisarską w Pakiecie nr 2 w następujący sposób:

Było:

„Poz. 9

- 1) igła o specjalnej konstrukcji i szlifie otówkowym z otworem bocznym, przeznaczona do pobierania leków m.in. z fiolek z gumowym korkiem
- 2) wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej
- 3) boczny otwór o specjalnym szlifie, umieszczonym na szczycie igły, umożliwiającym swobodne rozpuszczanie leków z jednoczesnym ograniczeniem pienia się leku poprzez kierowanie płynu bezpośrednio na ścianki fiolki
- 4) konstrukcja igły zapobiegająca niezamierzonemu wytwarzaniu skrawków korków gumowych”

Powinno być:

„Poz. 11

- 1) igła o specjalnej konstrukcji i szlifie otówkowym z otworem bocznym, przeznaczona do pobierania leków m.in. z fiolek z gumowym korkiem
- 2) wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej
- 3) boczny otwór o specjalnym szlifie, umieszczonym na szczycie igły, umożliwiającym swobodne rozpuszczanie leków z jednoczesnym ograniczeniem pienia się leku poprzez kierowanie płynu bezpośrednio na ścianki fiolki
- 4) konstrukcja igły zapobiegająca niezamierzonemu wytwarzaniu skrawków korków gumowych”

Pytanie nr 4 – pakiet nr 3 poz. 1

Czy zamawiający dopuści cewniki o długości 40 cm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie nr 5 – pakiet nr 7 poz. 2

Czy zamawiający zamawia cewniki silikonowe czy silikonowane . Cewniki silikonowe mogą być utrzymane do 30 dni a silikonowane do 7 dni. Wyznaczony okres 14 dni nie jest stosowany przez renomowanych producentów, ponieważ warstwa silikonu, którym jest pokryty cewnik po 7 dniach zaczyna macerować i następuje kontakt tkanki z lateksem co powoduje dyskomfort pacjenta podrażnienia, stan zapalny, uczulenie.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie nr 6 – pakiet nr 21 poz. 1-8

Prosimy zamawiającego o wyłączenie poz od 1 do 8 do osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie większej ilości ofert i zaproponowanie konkurencyjnej ceny.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie nr 7 – pakiet nr 22 poz. 1

Czy zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu z workiem o pojemności 2600ml i komory 400 ml. Reszta parametrów zgodna ze SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie nr 8 – pakiet nr 22 Poz. 3

Czy zamawiający wyłączy pozycję nr 3 do osobnego pakietu? Pozwoli to na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie nr 9 – pakiet nr 30 Poz 1.

Czy zamawiający wymaga aby cewniki nie zawierały ftalanów, był skalowany co 1 cm, pakowany na prosto

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 30 poz. 1 cewniki nie zawierające ftalanów, skalowane co 1 cm, pakowane na prosto. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.**

Pytanie nr 10 – pakiet nr 30

Czy zamawiający dopuści oświadczenie producenta o okresie użytkowania zamiast napisu na opakowaniu.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie nr 11 – pakiet nr 32, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści szczotki o wymiarach 8 x 5 x 3,5 cm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie szczotek o wymiarach 8 x 5 x 3,5 cm.**

Pytanie nr 12 – Pakiet 32, pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie szczoteczek niesterylnych, z uwagi na fakt, że szczoteczki zawierające gąbkę nasączoną środkiem dezynfekcyjnym (4% glukonianem chlorheksydyny) nie są poddawane procesowi sterylizacji, czyli nie są jałowe. Antyseptyczność zapewnia detergent o bardzo silnym działaniu bakteriobójczym oraz szczelne opakowanie.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 32 poz. 2 szczoteczki niesterylne. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.**

Pytanie nr 13 – Pakiet 32, pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie szczoteczek o stawce VAT 23%.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie nr 14 – Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza złożenie wraz z ofertą oświadczenia Wykonawcy o braku przynależności do jakiejkolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej z zastrzeżeniem, iż zmiana sytuacji Wykonawcy będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia ze strony Wykonawcy.**

Pytanie nr 15 – Dotyczy SIWZ

Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty jako połączenie dokumentów w jeden plik PDF podpisany podpisem elektronicznym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.**

Pytanie nr 16 – Pakietu nr 7 - Jednorazowe cewniki urologiczne typ Foley'a Poz. 1 - 4

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foley'a, powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN ISO 20696:2018-09 „Sterylnie cewniki urologiczne jednorazowego użytku”

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga aby oferowane cewniki Foley'a były w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN ISO 20696:2018-09. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.**

Pytanie nr 17 – Pakietu nr 7 - Jednorazowe cewniki urologiczne typ Foley'a Poz. 1 - 4

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki Foley'a, pakowane zgodnie z normą PN-EN 556-1:2002 odnoszącą się do sterylizacji wyrobów medycznych oraz zgodne z normą PN-EN ISO 11607-1:2017-12 odnoszącą się do opakowań dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

**Odpowiedź**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie nr 18 – Pakietu nr 7 - Jednorazowe cewniki urologiczne typ Foley'a Poz. 1 - 4

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki Foley'a ze względu na wilgotne środowisko użytkowania oraz długi okres kontaktu z wrażliwą błoną śluzową cewki moczowej i pęcherza moczowego oraz ewentualne niepożądane działania EO w przemysłowym procesie sterylizacji oraz degazacji, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 7 poz. 1-4 cewników Foley'a sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.**

Pytanie nr 19 – Pakietu nr 7 - Jednorazowe cewniki urologiczne typ Foley'a Poz. 1 - 4

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „wykonane z wysokiej jakości lateksu powlekanego cienką warstwą 100% silikonu (silikonowane)” oznacza, wymóg zaoferowania cewników pokrytych zarówno od wewnątrz jak i od zewnątrz trwałą warstwą elastomeru silikonu lub inną warstwą równoważną, co zapewnia izolację anafilaktyczną pacjenta, związaną ze szkodliwym oddziaływanie lateksu na błony śluzowe cewki i pęcherza moczowego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga zaoferowania w Pakiecie nr 7 poz. 1-4 cewników pokrytych zarówno od wewnątrz jak i od zewnątrz trwałą warstwą elastomeru silikonu lub inną warstwą równoważną. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.**

Pytanie nr 20 – Pakietu nr 7 - Jednorazowe cewniki urologiczne typ Foley'a Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foley'a dla dzieci w rozmiarach Ch 6-8, powinny posiadać balon o pojemności maksymalnie do 3ml, zapewniający optymalne warunki uciskowe na delikatną błonę śluzową pęcherza moczowego, a jednocześnie gwarantujący optymalne warunki ich stabilizacji.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający potwierdza powyższe. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.**

Pytanie nr 21 – Pakietu nr 7 - Jednorazowe cewniki urologiczne typ Foley'a Poz. 2

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foley'a dla dorosłych w rozmiarach Ch 12-24, powinny posiadać balon o pojemności 10ml, zapewniający optymalne warunki uciskowe na delikatną błonę śluzową pęcherza moczowego, a jednocześnie gwarantujący optymalne warunki ich stabilizacji oraz standardową długość t.j 40cm (+/- 1cm) dla mężczyzn i 24cm (+/- 1cm) dla kobiet - do dowolnego wyboru przez Zamawiającego w trakcie trwania umowy przetargowej..

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie nr 22 – Pakiet 10 – Nefrostomia poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy do nefrostomii, w rozmiarach 9F, 12F, 14F (do dowolnego wyboru przez Zamawiającego), przy bezwzględnym spełnieniu pozostałych wymogów siwz odnoszących się do minimalnych parametrów techniczno-użytkowych, polskiego, a zarazem europejskiego lidera w ich produkcji, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

**Odpowiedź**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie nr 23 – Pakiet 11 - Zestaw do cystostomii Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy do cystostomii o składzie: cewnik typu pigtail wykonany z poliuretanu silikonowego bez balonu o długości 45cm, trokar rozrywalny, kołnierz mocujący, zacisk, strzykawka 10ml LL, skalpel, opaska, rozmiary Ch 9, 12, 14 (do dowolnego wyboru przez Zamawiającego), polskiego, a zarazem europejskiego lidera w ich produkcji, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 11 poz. 2 równoważnego zestawu do cystostomii o powyższych parametrach. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.**

Pytanie nr 24 - Pakiet 20 - Znieczulenia podpajęczynówkowe. Poz. 3-4

Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis siwz odnoszący się do rozmiarów cyt. „od 24G do 27G”, wymaga od Wykonawców złożenia oferty na wyroby, których średnica igieł wynosi 24, 25, 26 i 27G (do dowolnego

wyboru przez Zamawiającego), analogicznie do wymogu z poz. 1-2 - tak jak w obecnie stosowanych lub równoważnych.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga dowolnego wyboru rozmiaru w zakresie 24G, 25G, 26G i 27G.**

Pytanie nr 25 - Pakiet 21 - Rurki intubacyjne Poz. 1-2

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne, powinny być w pełni zgodnie z obowiązującą normą PN-EN ISO 5361:2017-01E „Urządzenia do anestezji i oddychania - Rurki dotchawicze i łączniki”.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 21 poz. 1-2 rurek intubacyjnych zgodnych z normą PN-EN ISO 5361:2017-01E. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.**

Pytanie nr 26 - Pakiet 21 - Rurki intubacyjne Poz. 1-2

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne rurki intubacyjne, z oznaczeniem głębokości w postaci jednego szerokiego pełnego pierścienia, co zapewnia równoważne, a nawet lepsze warunki do wizualizacji położenia rurki w warunkach klinicznych, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie nr 27 - Pakiet 21 - Rurki intubacyjne Poz. 1-2

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne rurki intubacyjne, ze standardowym łącznikiem 15mm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie nr 28 - Pakiet 21 - Rurki intubacyjne Poz. 3-6

Prosimy, analogicznie do rurek z poz. 7-8 do dopuszczenie tolerancji w długości rurek ustno-gardłowych +/- 1cm, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie nr 29 - Pakiet 21 - Rurki intubacyjne Poz. 3-8

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki ustno-gardłowe, powinny posiadać jednoczęściową konstrukcję z blokerem zgryzu, co zapewnia bezpieczeństwo ich użytkowania, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 21 poz. 3-8 rurek ustno-gardłowych posiadających jednoczęściową konstrukcję z blokerem zgryzu. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.**

Pytanie nr 30 - Pakiet 21 - Rurki intubacyjne Poz. 10-11

W związku z opisem przedmiotu zamówienia, wskazującym na wyrób konkretnego producenta, co może budzić podejrzenie niezamierzonego ograniczenia konkurencji, wnosimy o wyłączenie przedmiotowych pozycji do osobnego pakietu, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie nr 31 - Pakiet 27 - Cewniki do drenażu klatki piersiowej z trokarem Poz. 1

Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis siwz cyt. „Wtopiony znacznik rtg”, oznacza wymóg zaoferowania cewników posiadających znacznik rtg wzdłuż całego cewnika oraz znaczniki rtg, określające położenie otworów drenażowych, co zapewnia precyzyjną identyfikację położenia cewnika w warunkach klinicznych ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga zaoferowania cewników do drenażu klatki piersiowej posiadających znacznik rtg wzdłuż całego cewnika oraz znaczniki rtg, określające położenie otworów drenażowych.**

Pytanie nr 32 - Pakiet 49 - Cewniki do tętnicy promieniowej Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na kaniule dotętnicze z równoważnym do opisanego w siwz systemem mocowania z folii paroprzepuszczalnej PU, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

lub

w wypadku odpowiedzi odmownej, prosimy o dopuszczenie do składania ofert na kaniule dotętnicze bez opisanego w siwz i wskazującego na jednego producenta systemu mocowania, tym bardziej, iż jak wynika z opisu samej kaniuli cyt. „ze skrzydełkami posiadającymi otwory do przyszycia do skóry pacjenta” Zamawiający stosuje procedurę stabilizacji kaniuli poprzez jej przyszycie, a oferowane systemy mocujące, mają jedynie je zabezpieczać jako opatrunek, a nie stabilizować, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający informuje że chce mieć wybór metody mocowania wkłucia: przyszycie lub ufiksowanie dedykowanym opatrunkiem.**

Pytanie nr 33 - Pakiet 49 - Cewniki do tętnicy promieniowej Poz. 1

W wypadku odpowiedzi, prosimy o dopuszczenie do składania ofert na kaniule dotętnicze, spełniające wszelki wymogi siwz z równoważnym nieinwazyjnym systemem mocowania typu Tegaderm z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej, poliuretanowej o korzystniejszym niż wskazany w siwz współczynniku MVTR, z wycięciem, w rozmiarze 10 x 15,5cm, ze wzmocnionym włókniną od spodu obrzeżem, dwa szerokie min. 2,5-3,5 cm aplikatory, z ramką, metką i 2 paskami mocującymi - światowego lidera w ich produkcji, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie nr 34 - Pakiet 49 - Cewniki do tętnicy promieniowej Poz. 1

W wypadku odpowiedzi, prosimy o dopuszczenie do składania ofert na kaniule dotętnicze, spełniające wszelki wymogi siwz z równoważnym nieinwazyjnym systemem mocowania typu Tegaderm z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej, poliuretanowej o korzystniejszym niż wskazany w siwz współczynniku MVTR, ze wzmocnionym włókniną od spodu obrzeżem, z ramką, metką i szerokim paskiem i wycięciem, w rozmiarze 10 x 12 cm - światowego lidera w ich produkcji, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie nr 35 - Pakiet 49 - Cewniki do tętnicy promieniowej Poz. 1

W wypadku odpowiedzi, prosimy o potwierdzenie, iż ze względów epidemiologicznych, oferowane nieinwazyjne systemy mocowania kaniul dotętnicznych, ze względu na swoje przeznaczenie i ochroną wkłucia dotętniczego, powinny charakteryzować się barierą folii poliuretanowej dla wirusów na poziomie  $\geq 27\text{nm}$ , co zapewnia bezpieczne użytkowanie i pielęgnację wkłucia dotętniczego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie nr 36 - Pakiet 52- Strzykawki jednorazowego użytku 3-częściowe Poz. 2 i 5

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki 20 i 10ml, jako strzykawki do pomp infuzyjnych (zgodnie z pkt. 5 opisu minimalnych parametrów techniczno-użytkowych), powinny posiadać zakończenie luer-lock, przy bezwzględny spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje że wymaga aby strzykawki do pomp infuzyjnych posiadały zakończenie leur-lock. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.**

Pytanie nr 37 - Pakiet 52- Strzykawki jednorazowego użytku 3-częściowe Poz. 2 i 5

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne strzykawki ze skalą nominalną, skalowaną co 1ml na całej swej długości, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający wymaga skalowania co 1 ml w poz. 2-5 oraz co 0,1 ml w poz. 1.**

Pytanie nr 38 - Pakiet 59 - Cewniki moczowodowe Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki moczowodowe Zeissa w rozmiarze 5-6F, europejskiego lidera w ich produkcji, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie nr 39 - Pakiet 59 - Cewniki moczowodowe Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki moczowodowe w rozmiarze Ch 4,7, europejskiego lidera w ich produkcji, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie nr 40 - Pakiet 59 - Cewniki moczowodowe Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki moczowodowe typu pojedynczy pigtail z pętlą pęcherzową 4cm, europejskiego lidera w ich produkcji, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie nr 41 – Pakiet 34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 34 przyrządu Extra Spike Plus zielony do wielokrotnego pobierania i dostrzykiwania płynów z filtrem bakteryjnym 3 µm z zatyczką zatraskową, bez zastawki zwrotnej?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zastawka zabezpiecza przed wylaniem się leku z fiolki, butelki czy worka.**

Pytanie nr 42 – dotyczy umowy

Dotyczy § 3 ust. 4 umowy: czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie faktur elektronicznych w formacie .fak lub pdf?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje że wymaga faktury elektronicznej w formacie .fak.**

Pytanie nr 43 – dotyczy umowy

Dotyczy § 5 ust. 7 umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie faktur w formie papierowej oraz w formie elektronicznej na adres e-mail wskazany przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na przesyłanie faktur w formie papierowej oraz w formie elektronicznej na adres e-mail wskazany przez Zamawiającego.**

Pytanie nr 44 – dotyczy umowy

Dotyczy § 7 ust. 5 umowy: Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Pytanie nr 45 – pakiet 2, pozycja 1

Wnosimy o dopuszczenie igły jednorazowego użytku 0,3x12mm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaferowanie w pakiecie nr 2 poz. 1 igły jednorazowego użytku o powyższych parametrach. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.**

Pytanie nr 46 – pakiet 2, pozycja 9

Wnosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający miał na myśli igłę do pobierania leków w rozmiarze 1,2x40mm? W pozycjach 10 oraz 11 w pakiecie nr 2 widzimy wymagany ten sam rozmiar igły iniekcyjnej, nie różniący się żadnym parametrem.

**Odpowiedź:**

*Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Jednocześnie Zamawiający informuje iż poprawia omyłkę pisarską w Pakiecie nr 2 w następujący sposób:*

**Było:**

„Poz. 9

- 1) igła o specjalnej konstrukcji i szlifie ołówkowym z otworem bocznym, przeznaczona do pobierania leków m.in. z fiolek z gumowym korkiem
- 2) wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej
- 3) boczny otwór o specjalnym szlifie, umieszczonym na szczycie igły, umożliwiającym swobodne rozpuszczanie leków z jednoczesnym ograniczeniem pienienia się leku poprzez kierowanie płynu bezpośrednio na ścianki fiolki
- 4) konstrukcja igły zapobiegająca niezamierzonemu wytwarzaniu skrawków korków gumowych”

**Powinno być:**

„Poz. 11

- 1) igła o specjalnej konstrukcji i szlifie ołówkowym z otworem bocznym, przeznaczona do pobierania leków m.in. z fiolek z gumowym korkiem
- 2) wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej
- 3) boczny otwór o specjalnym szlifie, umieszczonym na szczycie igły, umożliwiającym swobodne rozpuszczanie leków z jednoczesnym ograniczeniem pienienia się leku poprzez kierowanie płynu bezpośrednio na ścianki fiolki
- 4) konstrukcja igły zapobiegająca niezamierzonemu wytwarzaniu skrawków korków gumowych”

Pytanie nr 47 – pakiet 2, pozycja 9

Wnosimy o dopuszczenie igły do pobierania leków w rozmiarze 1,2x40mm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Według wiedzy wykonawcy na rynku artykułów medycznych jednorazowego użytku nie ma igły do pobierania leków w rozmiarze 1,1x40mm. Rozmiar igły do pobierania leków jest zunifikowany. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

*Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Jednocześnie Zamawiający informuje iż poprawia omyłkę pisarską w Pakiecie nr 2 w następujący sposób:*

**Było:**

„Poz. 9

- 1) igła o specjalnej konstrukcji i szlifie ołówkowym z otworem bocznym, przeznaczona do pobierania leków m.in. z fiolek z gumowym korkiem
- 2) wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej
- 3) boczny otwór o specjalnym szlifie, umieszczonym na szczycie igły, umożliwiającym swobodne rozpuszczanie leków z jednoczesnym ograniczeniem pienienia się leku poprzez kierowanie płynu bezpośrednio na ścianki fiolki
- 4) konstrukcja igły zapobiegająca niezamierzonemu wytwarzaniu skrawków korków gumowych”

**Powinno być:**

„Poz. 11

- 1) igła o specjalnej konstrukcji i szlifie ołówkowym z otworem bocznym, przeznaczona do pobierania leków m.in. z fiolek z gumowym korkiem



- 2) wykonana z najwyższej jakości stali nierdzewnej
- 3) boczny otwór o specjalnym szlifie, umieszczonym na szczycie igły, umożliwiającym swobodne rozpuszczanie leków z jednoczesnym ograniczeniem pienienia się leku poprzez kierowanie płynu bezpośrednio na ścianki fiołki
- 4) konstrukcja igły zapobiegająca niezamierzonemu wytwarzaniu skrawków korków gumowych”

Pytanie nr 48 – pakiet 34

Wnosimy o dopuszczenie jako równoważnego sterylne go przyrządu do aspiracji płynów z butelek z filtrem bakteryjnym 0,2µm, bez zatyczki i zastawki, ze zintegrowanym, bezpiecznym zaworem, zamykającym drogę przepływu po odłączeniu strzykawki, pełniącym funkcję tożsamą z zatyczką oraz zastawką, bez nieruchomej osłony otaczającej nasadkę łączącą ze strzykawką, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.**

Pytanie nr 49 – pakiet 90, pozycja 3

Wnosimy o dopuszczenie pojemnika na kał z łopatką o pojemności 30ml, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 90 poz. 3 pojemników na kał o pojemności 30 ml. Pozostałe parametry zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia.**

Pytanie nr 50 – dot. treści SIWZ

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza złożenie wraz z ofertą oświadczenia Wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej z zastrzeżeniem, iż zmiana sytuacji Wykonawcy będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia ze strony Wykonawcy.**

Pytanie nr 51 – dotyczy pakietu nr 53, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie portu dostępu dootrzewnowego, do podawania cytostatyków, jednokomorowego, trójkątnego o wymiarach 32x27 mm, wysokość 13mm, z powłoką poksydowo-żywiczną, z silikonową membraną, z tytanową komorą o objętości wew. 0,5ml, z silikonowym cewnikiem 15F (średnicazew. 4,9mm wew. 2,6mm) i długości 550mm, cewnik z otworami połączony z portem za pomocą tytanowego łącznika?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 53 poz. 1 portu dostępu dootrzewnowego o powyższych parametrach. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.**

Pytanie nr 52 – dotyczy pakietu nr 53, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby cewnik posiadał 49 otworów na długości 20 cm w celu eliminacji ryzyka zatkania cewnika?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 53 poz. 1 portu dostępu dootrzewnowego o powyższych parametrach. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.**

Pytanie nr 53 – dotyczy pakietu nr 53, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie portu dostępu dożylnego, jednokomorowego, trójkątnego z trzema silikonowymi uszkami ułatwiającymi implantację o wym. 30x22 mm, wysokość 10,6mm, powłoka polisulfon z silikonową membraną, o objętości wew. komory tytanowej 0,25ml, długość cewnika 800mm, cewnik silikonowy 6,5 F, średnica wew. 1,0mm zew. 2,2mm, waga 4,6g wraz kompletnym zestawem wprowadzającym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 53 poz. 2 portu dostępu dożylnego o powyższych parametrach. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.**

Pytanie nr 54 – dotyczy pakietu nr 53, poz. 2

Czy Zamawiający wymaga portu dostępu dożylnego przez który można będzie wykonywać iniekcje wysokociśnieniowe z kontrastem 22,4 bary z nieprzepuszczalnym dla promieni RTG pierścieniem łączącym z zabezpieczeniem przed złamaniem?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 53 poz. 2 portu dostępu dożylnego o powyższych parametrach. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.**

Pytanie nr 55 – dotyczy pakietu nr 53, poz. 3

Czy Zamawiający wymaga igieł wolnych od lateksu i DEHP?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 53 poz. 3 igieł wolnych od lateksu i DEHP. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.**

Pytanie nr 56 – dotyczy pakietu nr 53, poz. 4

Czy Zamawiający wymaga również igieł o długości igły 20, 25 mm?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 53 poz. 4 igieł o długości igły 20, 25 mm. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.**

Pytanie nr 57 – dotyczy pakietu nr 53, poz. 4

Czy Zamawiający wymaga igieł przystosowanych do iniekcji wysokociśnieniowych do 22,4 bar?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 53 poz. 4 igieł przystosowanych do iniekcji wysokociśnieniowych do 22,4 bar. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.**

Pytanie nr 58 – dotyczy pakietu nr 53, poz. 4

Czy Zamawiający wymaga igieł wolnych od lateksu i DEHP?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 53 poz. 4 igieł wolnych od DEHP. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.**

Pytanie nr 59 – dotyczy pakietu nr 53 poz. 2 i 5

Czy Zamawiający wymaga, aby zestaw wprowadzający zawierał:

- igły do portów w ilości minimum 1 igły prostej do portu 22Gx30mm oraz 1 igły zagiętej po kątem 90 stopni 20Gx20mm z drenem i skrzydełkami,
- podnośnik żyły,
- igłę Seldingera 18Gx70mm,
- drut przewodnik w kształcie J w podajniku 0,035x50cm,
- osłonkę rozrywalną z rozszerzaczem na naczynia L 180/140mm,
- tunelizator o tępych zakończeniach,
- strzykawkę 10 ml Luer?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 53 poz. 2 i 5 zestawów wprowadzających o powyższych parametrach i składzie. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.**

Pytanie nr 60 – dotyczy pakietu nr 53

Czy Zamawiający wymaga opisu na opakowaniach portu i igieł w języku polskim?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający potwierdza powyższe. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.**

Pytanie nr 61 – dotyczy pakietu nr 53

Czy Zamawiający wymaga dostarczania wraz z portami książeczek obsługi portów dla pacjentów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający potwierdza powyższe. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.**

Pytanie nr 62 – dotyczy pakietu nr 53

Czy Zamawiający wymaga do każdego portu instrukcji implantowania, paszportu portu w języku polskim oraz metryczek do wklejenia do dokumentacji medycznej?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający potwierdza powyższe. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.**

*Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.*

Z UPOWAŻNIENIA DYREKTORA  
Z-ca DYREKTORA  
ds. Finansów i Administracji

mgr inż. Jadwiga Raziuk

SPECJALISTA  
ds. Zamówień Publicznych

inż. Monika Wojciechowska

*[Signature]*