

**Wojewódzki Szpital Specjalistyczny**  
**ul. Żołnierska 18**  
**10 – 561 Olsztyn**

## **PYTANIA I ODPOWIEDZI**

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę wyrobów medycznych jednorazowego i wielorazowego użytku – powtórka (Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, Ogłoszenie nr 2019/S 043-097333 z dnia 01 marca 2019 .)

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy prawo zamówień publicznych, informujemy, iż w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły do Zamawiającego następujące zapytania:

### **Dotyczy części nr 2**

1.Czy Zamawiający, w myśl zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji dopuści zamiennie fiksator do cewników epiduralnych z możliwością stosowania przez 5 dni, składający się z dwóch części: piankowy, płaski i cienki pierścień mocujący, wyposażony w okienko umożliwiające obserwację miejsca wkłucia (miejsca wprowadzenia cewnika), oraz zewnętrzny opatrunek foliowy, z częścią środkową pozbawioną kleju, będący elementem wymiennym bez ryzyka poruszenia cewnika. Fiksator nie posiada żadnych twardych, wystających elementów mogących poprzez zahaczenie spowodować przemieszczenie mocowania.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania fiksatora do cewników epiduralnych o podanych powyżej parametrach .

2.Czy Zamawiający dopuści niskoprofilowy fiksator do cewników wykonany z pianki w kolorze białym, z okienkiem umożliwiającym obserwację miejsca wkłucia?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania fiksatora zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia – załącznik nr 2 .

### **Dotyczy części nr 3**

**1. poz. 1-4:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę ze skalą nominalną - bez przedłużenia.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w poz. 1-4 strzykawkę ze skalą nominalną bez przedłużenia, przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ .

2. Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 5-6 z pakietu 3. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 12 przyrządu Extra-Spike Plus Chemo, czerwony, posiadający dwa filtry: filtr odpowietrzający (bakteryjny) o wielkości porów 0,2  $\mu\text{m}$  oraz filtr cząsteczkowy o wielkości porów 5  $\mu\text{m}$ , o dopuszczalnym czasie użytkowania 4 dni, nie zawierające PVC, DEHP i lateksu, z osłonką zabezpieczającą port do pobrania chroniącą przed przypadkową kontaminacją poprzez brak bezpośredniego kontaktu z otoczeniem zewnętrznym, objętość wypełnienia 0,75ml, kompatybilne z opakowaniami płynów infuzyjnych typu butelka.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż powyższe pytanie jest bezzasadne, ponieważ w powyższej części Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawkę, a nie wyrobu opisanego powyżej .

#### **Dotyczy części nr 5**

**1.poz. 1:** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy filtr powietrza ma być wbudowany na całej swojej długości w część chwytą przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia .

#### **Dotyczy części nr 6**

1. Czy Zamawiający dopuści układ z linią do pomiaru kapnografii pakowaną osobno, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania układu oddechowego z linią do pomiaru kapnografii pakowaną osobno, przy zachowaniu pozostałych parametrów z SIWZ.

2. Prosimy o doprecyzowanie, czy w celu zmniejszenia ryzyka hipotermii okołoperacyjnej Zamawiający wymaga obwodu oddechowego dwuświatłowego z pionową membraną zapewniającego wymianę termiczną i ogrzanie powietrza wdychanego na poziomie 6,2 stopni C przy przepływie 4 l/min?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza obwód oddechowy z pionową membraną zapewniającego wymianę termiczną i ogrzanie powietrza wdychanego na poziomie 6,2 stopni C przy przepływie 4 l/min przy zachowaniu pozostałych wymogów w SIWZ.

3. Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania układów jednorazowych, typu rura w rurze o długości 160cm, średnicy 30mm, z dodatkową gałęzią rozciągalną do 0,5m i 2l workiem bezlateksowym. Rozwiązanie "rura w rurze" wpływa na lepsze ogrzanie i nawilżenie gazów wdechowych, a także niweluje niebezpieczeństwo przecieków spowodowanych uszkodzeniem wewnętrznej membrany układu. Łączniki 22F-22M/15F.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania układu oddechowego o podanych powyżej parametrach.

#### **Dotyczy części nr 7**

1. Czy Zamawiający w pakiecie 7 dopuści zestaw do pobierania wydzieliny i bezpiecznego transportu? Każde opakowanie zawiera oddzielną pokrywkę do uszczelnienia. Wyposażony w mały łącznik do podłączania odsysania o długości 47cm i dwa rodzaje cewników 6 i 10 Fr- 27 i 33cm, o pojemności 25ml. Wyposażony w łącznik do podłączania odsysania o długości 97cm i cewnik 20Fr o długości 20cm, o pojemności 70ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania zestawów do wydzieliny o podanych powyżej parametrach.

#### **Dotyczy części nr 9**

**1.Pozycja 1** Czy Zamawiający z uwagi na niejednolity charakter produktów zawartych w pakiecie 9 wydzieli pozycje: 1 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

2.Poz. 1 Prosimy o wydzielenie pozycji 1 do osobnej części, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

3. Poz. 1, 2, 3 Prosimy o dopuszczenie czujników mikrobiologicznie czystych.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania czujników mikrobiologicznie czystych, przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SIWZ

4.Prosimy o dopuszczenie czujników kalibrowanych analogowo.

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania czujników poz. 1-3 kalibrowanych analogowo, przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SIWZ .

5.Poz. 2, 3

Prosimy o dopuszczenie jednorazowych, czujników, nie zawierających lateksu, bezklejowych, hypoalergicznych dla szczególnie wrażliwej skóry, dla pacjentów poniżej 3 kg, zapinanych na rzep, sensor w technologii Nellcor OxiMax, kalibrowany analogowo, czujnik kompatybilny z pulsoksymetrem pracującym w tej samej technologii. Prosimy o odstąpienie od wymogu zaoferowania stabilizatora na kostkę

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

#### **Dotyczy części nr 17**

1. Czy Zamawiający, mając na względzie zapisy ustawy PZP tj. zapisy, że „ zgodnie z art. 29 ust. 3 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, opisując przedmiot zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia zamawiający jest obowiązany wskazać, że dopuszcza rozwiązania równoważne”, wyrazi zgodę na zaproponowanie konkurencyjnego czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający)?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

**Dotyczy Części nr 19**

1. Czy Zmawiający dopuści okularki zapinane po bokach główki?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

2. Czy Zamawiający dopuszcza się okularki do fototerapii które nie posiadają łącznika w kształcie litery Y, jednakże ich konstrukcja budowy wykończona na opasce materiałem NeoFoam zapobiega zsuwaniu się z główki dziecka, co więcej główka dziecka w minimalny sposób jest otoczona materiałem co umożliwia lepsze absorbowanie światła UV jak również wyprofilowana kształt w obrębie oczodołów zapobiega ingerencji promieni bocznych, posiadające napięcie na rzepy do regulacji zgodnie z wytycznymi jednakże rozmiary podane są w długości samej powierzchni ochronnej, okularki są dostępne w rozmiarach Large – powyżej 34 cm, Small – 26 - 34 cm oraz Micro – poniżej 26 cm. Powyższe rozmiary pozwalają idealnie dobrać okularki do odpowiedniego pacjenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

3. Czy Zamawiający wymaga aby okularki posiadały badania w zakresie nie przenikania fal świetlnych w zakresie min. 99.9 %?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza możliwość zaoferowania okularków z powyższym badaniem.

4. OKULARKI OCHRONNE do fototerapii noworodków 1 op. = min. 20 szt.; w trzech rozmiarach: zwykle - ob. głowy 33-38cm (+/- 2cm), dla wcześniaków 26-32 cm (+/- 2cm), mikro 20-25cm (+/- 2cm); Okularki stosowane do fototerapii podczas leczenia żółtaczki, mocowane wokół głowy posiadające dwa niezależne punkty regulacji, zapobiegające przypadkowemu przesunięciu i umożliwiające precyzyjne dopasowanie do główki dziecka. Okularki: w kształcie litery Y, wykonane z jednego materiału zmniejszającego podrażnienia skóry, miłe w dotyku i wygodne dla główki i twarzy dziecka; chroniące oczy przed szkodliwym działaniem światła, nie zawierającego lateksu”.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania okularków do fototerapii o podanych powyżej parametrach.

**Dotyczy części nr 24**

1. Czy Zamawiający dopuści do oceny próbki do pomiaru ACT dostępne jedynie w wersji szklanej? Probówki zamykane korkiem plastikowym z zawartością 12 mg ziemi krzemkowej. Wielkość badanej próbki krwi 2,0 cc.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania probówek do pomiaru ACT dostępne tylko w wersji szklanej, przy zachowaniu pozostałych wymagań z SIWZ – załącznik nr 2

#### **Dotyczy części nr 26**

1.Poz. 1 i 2 Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 1 i 2 opakowań po 100 sztuk i tym samym wyceny z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

#### **Dotyczy części nr 27**

1.Pozycja 1W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji o technologii w jakiej ma działać czujnik. W opisie podano technologie które są ze sobą sprzeczne. Czujnik może działać albo w technologii Nellcor albo Masimo.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania czujnika pracującego w technologii Nellcor lub równoważnej.

2.Pozycja 1 W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF czujnika.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż pytanie jest bezzasadne, ponieważ rolą Wykonawcy, a nie Zamawiającego jest dobranie i zaoferowanie odpowiedniego, kompatybilnego czujnika do posiadanego przez Zamawiającego pulsoksymetru Plam Care Plus (wersja 1.0).

3.Uprzejmie prosimy aby Zamawiający doprecyzował technologię w jakiej ma być wykonany czujnik. Technologia Masimo SET - pozwala na eliminację artefaktów ruchowych dzięki eliminacji sygnałów z krwi żyłnej?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania czujnika pracującego w technologii Nellcor lub równoważnej.

#### **Dotyczy części nr 31**

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania Pompy infuzyjną programowalną o następujących parametrach:

- przepływ regulowany telemetrycznie,
- możliwość ustawienia dawki i szybkości przepływu w zakresie 0,048 ml – 24 ml/dobę,
- możliwość wykonania u pacjenta MRI 3T bez konieczności opróżniania zbiornika na lek,
- odporność na przekłucia membrany minimum 500 razy,
- zasilanie pompy : bateria litowa,
- materiał obudowy, zbiornika i zastawek : tytan,
- dwuczęściowy, silikonowy cewnik wzmocniony siatką poliuretanową o długości 114,3 cm lub 140 cm
- tunelizator oraz zestaw do ponownego napełniania kompatybilny z pompą

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania pompy infuzyjnej o podanych powyżej parametrach .

2. Jednym z zastosowań infuzyjnej pompy programowalnej jest dooponowe podawania baklofenu w leczeniu ciężkiej spastyczności. Kluczowym parametrem określającym możliwie długie okresy pomiędzy uzupełnianiem leku jest stabilność baklofenu w pompie.

Czy w związku z powyższym Zamawiający będzie wymagał, aby oferowana pompa zapewniała min. 180 dni stabilności baklofenu w pompie?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania pompy infuzyjnej o podanych powyżej parametrach .

3. Zamawiający wymaga, aby wykonawca zaoferował infuzyjną pompę programowalną o objętości zbiornika tylko 20 ml. Taka objętość będzie wymagała częstego uzupełniania pompy. Pragniemy zauważyć, że na rynku jest wiele modeli pomp infuzyjnych, które dysponują większą objętością zbiornika co znacznie wydłuża czas funkcjonowania urządzenia pomiędzy uzupełnieniami. Czy w związku z tym Zamawiający będzie wymagał, aby wykonawca zaoferował pompę o co najmniej dwóch objętościach zbiornika: 20 ml oraz min. 40ml (do wyboru przez lekarza na etapie kwalifikacji pacjenta)?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania pompy infuzyjnej o podanych powyżej parametrach .

**Dotyczy części nr 33**

1.poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści elektrody neutralne jednorazowego użytku, dwudzielne, hydrożelowe z systemem rozpraszającym prąd równomiernie na całej powierzchni elektrody, nie wymagające aplikacji w określonym kierunku w stosunku do pola operacyjnego, powierzchnia przewodząca 110cm<sup>2</sup>, bez ograniczenia mocy maksymalnej. Powierzchnia całkowita 170cm<sup>2</sup>. Wymiary 176x122mm. Do każdej elektrody dołączona informacja o numerze serii i dacie ważności w postaci samoprzylepnej etykiety. Pakowane po 50szt?

**Odpowiedź :** Zamawiający informuje, iż wymaga zaferowania elektrod jednorazowego użytku zgodnie z wymaganiami opisanymi w formularzu cenowym – załącznik nr 2 do SIWZ .

2. Prosimy o dopuszczenie produktu o parametrach równoważnych - elektrody piankowej, dzielonej o wymiarach 176 x 122 mm o powierzchni całkowitej 169 cm<sup>2</sup> i powierzchni przewodzącej 110 cm<sup>2</sup> systemem pętli Twin-Safe pozwalającym na równe rozproszenie prądu, pokrytej hydrożelem.

**Odpowiedź :** Zamawiający informuje, iż wymaga zaferowania elektrod jednorazowego użytku zgodnie z wymaganiami opisanymi w formularzu cenowym – załącznik nr 2 do SIWZ .

#### **Dotyczy części nr 37**

**1.poz. 1:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej dla noworodków, anatomiczny kształt, wykonana z miękkiego PVC, z aluminiowym zaciskiem na nos, gumką do mocowania z możliwością regulacji długości, atraumatyczny mankiet, obrotowy łącznik, dren tlenowy dl. 2. Im, o przekroju gwiazdkowym, łącznik uniwersalny do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego.

**Odpowiedź :** Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania maski tlenowej dla noworodków o podanych powyżej parametrach .

#### **Dotyczy części nr 38**

1.Czy Zamawiający w pakiecie 38 wydzieli pozycję 2 do oddzielnego zadania?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

2.Czy Zamawiający w pakiecie 38 w pozycji 1 dopuści port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę, 3 otwory do przysycia portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 7,6g, wysokość portu 12,2 mm, średnica membrany 12,1mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy lub poliuretanowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu)



o długości 600mm. Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnica, igła wprowadzająca, karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 5 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 1 portu o podanych powyżej parametrach .

#### **Dotyczy części nr 41**

1.poz. 1 Czy Zamawiający jako rozwiązanie równoważne dopuści system umożliwiający pobranie roztworu leku cytostatycznego z fiolki, bezpieczne przeniesienie w strzykawce ( o objętości 10ml) i podanie do pojemnika z płynem infuzyjnym lub w miejsce wkłucia i.v., jałowy, kompatybilny z powszechnie stosowanymi lub ze wszystkimi znanymi cytostatykami. Łącznik jest częścią systemu hermetycznie zamkniętego, zapewniający suche połączenia, posiadający kod ONB, nadany przez FDA.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia – załącznik nr 2.

2. poz. 2: Czy Zamawiający jako rozwiązanie równoważne dopuści system umożliwiający pobranie roztworu leku cytostatycznego z fiolki, bezpieczne przeniesienie w strzykawce ( o objętości 60ml) i podanie do pojemnika z płynem infuzyjnym lub w miejsce wkłucia i.v., jałowy, kompatybilny z powszechnie stosowanymi lub ze wszystkimi znanymi cytostatykami. Łącznik jest częścią systemu hermetycznie zamkniętego, zapewniający suche połączenia, posiadający kod ONB, nadany przez FDA.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia – załącznik nr 2.

3. poz. 3: Czy Zamawiający jako rozwiązanie równoważne dopuści adapter do pobierania leku z fiolki w bezpiecznym systemie zamkniętym, umożliwiający rozpuszczenie liofilizowanego leku oraz pobieranie roztworu z fiolki do strzykawki, wyrównujące różnicę ciśnień wewnątrz fiolki do balonu, mocowany na fiolkę o średnicy korka 20 mm. System całkowicie zabezpiecza przed wyciekami oraz uwalnianiem aerozoli, oparów niebezpiecznych substancji, kompatybilne z poz. 1, jałowe, pakowane po 1 szt. wolne od lateksu, DEHP, kompatybilny z powszechnie stosowanymi cytostatykami, bez systemu

sygnalizacji. Przyrząd jest częścią systemu hermetycznie zamkniętego, zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego („Standardy jakościowe w farmacji onkologicznej”). Posiadający kod ONB, nadany przez FDA.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia – załącznik nr 2.

**4. poz. 4:** Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bezigłowy przyrząd z portem umożliwiającym przeniesienie i dodanie leku do butelki z płynem infuzyjnym, nie zawierające DEHP, lateksu, BPA, kompatybilny z poz. 1,2, jałowe, pakowane oddzielnie, bez odpowietrzenia, kompatybilne z każdym zestawem do przetoczeń. Przyrząd jest częścią systemu hermetycznie zamkniętego, zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego („Standardy jakościowe w farmacji onkologicznej”). Posiadający kod ONB, nadany przez FDA.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia – załącznik nr 2.

5. poz. 5: Czy Zamawiający dopuści jako równoważny bezigłowy przyrząd z portem umożliwiającym przeniesienie i dodanie leku do butelki z płynem infuzyjnym, nie zawierające DEHP, lateksu, BPA, kompatybilny z poz. 1,2, jałowe, pakowane oddzielnie, bez odpowietrzenia, kompatybilne z każdym zestawem do przetoczeń. Przyrząd jest częścią systemu hermetycznie zamkniętego, zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Farmaceutycznego („Standardy jakościowe w farmacji onkologicznej”). Posiadający kod ONB, nadany przez FDA.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia – załącznik nr 2.

#### **Dotyczy części nr 46**

1. Poz. nr 1- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania igły kulkowej z końcówką luer, w rozmiarze 1,2 x 80mm? Pozostałe parametry igły bez zmian.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania igły kulkowej z końcówką luer, w rozmiarze 1,2 x 80mm.

**Dotyczy części nr 47**

1. Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga w części 47 aby w celu ograniczenia możliwości zapowietrzania się linii pomiarowej zestawu wyposażone były w zbiornik wyrównawczy z tzw. zakrzywioną igłą zapobiegającą przedostawaniu się bąbelków powietrza do dalszej części zestawu? Brak tego typu rozwiązania może w konsekwencji prowadzić do powstawania zniekształcania fali ciśnienia na monitorze oraz wywoływać zatorowość powietrzną

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza możliwość zaoferowania linii pomiarowej wyposażonej w zbiornik wyrównawczy z tzw. zakrzywioną igłą przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

**2. Pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści linie do pomiaru ciśnienia krwi metoda krwawą renomowanej firmy amerykańskiej ICU (dawny Abbott Hospira) Przetwornik do krwawego pomiaru ciśnienia, podwójny, zawierający podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dającą wysoką częstotliwość własną >49Hz -zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe stałe płukanie z szybkością 3 ml/h przy 300 mmHg szybkie płukanie z szybkością > 70 ml/h. Linie ciśnieniowe grubościennne, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu ułatwienia przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelnymi, bezpinowymi kablami. Podwójny przetwornik IBP, dł. linii 152cm (122 + 30cm), tętnicza -152 cm, żylna RA Proximal 152 cm, podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h), komora Macro drip. Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia, tacka wyprofilowana z tworzywa sztucznego, zamykana papierem laminowanym. Otwarcie tacki nie powoduje przemieszczenia elementów na niej ulokowanych; linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii, Łatwość wypełnienia linii. Średnice wszelkich elementów ( linii i kraników) mają idealnie dobrane średnice – co gwarantuje bardzo dokładne wypełnienie zestawu i eliminację wszystkich pęcherzyków powietrza. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 1 linii pomiarowych o podanych powyżej parametrach, przy zachowaniu wymogu dostarczenia w cenie umowy kabli wymienionych w załączniku nr 2 do SIWZ.

3. pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści linie do pomiaru ciśnienia krwi metoda krwawą renomowanej firmy amerykańskiej ICU (dawny Abbott Hospira) Przetwornik do krwawego pomiaru ciśnienia, pojedynczy, zawierający podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki.

Budowa kompletnej linii dającą wysoką częstotliwość własną >49Hz -zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe stałe płukanie z szybkością 3 ml/h przy 300 mmHg szybkie płukanie z szybkością > 70 ml/h. Linie ciśnieniowe grubościennne, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu ułatwienia przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelnymi, bezpinowymi kablami . Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia, tacka wyprofilowana z tworzywa sztucznego , zamykana papierem laminowanym. Otwarcie tacki nie powoduje przemieszczenia elementów na niej ulokowanych; linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii, Łatwość wypełnienia linii . Średnice wszelkich elementów ( linii i kraników) mają idealnie dobrane średnice – co gwarantuje bardzo dokładne wypełnienie zestawu i eliminację wszystkich pęcherzyków powietrza. Produkt jednorazowy, sterylny , pakowany pojedynczo.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 2 linii pomiarowych o podanych powyżej parametrach , przy zachowaniu wymogu dostarczenia w cenie umowy kabli wymienionych w załączniku nr 2 do SIWZ .

4.Bardzo prosimy Zamawiającego o podanie konkretnie ile sztuk kabli wymaga do monitora SOLAR®800M , ile sztuk do DASH3000, ile sztuk do monitora B450, ile sztuk do Infiniti , ile sztuk do Philip i ile sztuk do moinitora Mindraj?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania kabli w ilości :

- do monitora DASH3000 – 3 torowe w ilości 20 sztuk
- do monitora DASH3000 – 2 torowe w ilości 2 sztuk
- do monitora B450 - 3 torowe w ilości 10 sztuk
- do monitora B450 – 2 torowe w ilości 2 sztuk
- do monitora Delta Infiniti – 2 torowe w ilości 12 stanowisk
- do monitora Mindraj – 2 torowe w ilości 10 sztuk
- do monitora Philips – 2 torowe w ilości 2 sztuk ,

Ponadto Zamawiający wymaga zaoferowania do monitorów DASH300 rozgałęziacza do kabli w ilości 20 sztuk .

5.Bardzo prosimy Zamawiającego o przedstawienie zdjęć końcówek kabli z obydwu stron, tak aby Wykonawca mógł dopasować odpowiedni kabel z odpowiednią końcówką?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż w załączniku nr 1 do pytań przedstawił zdjęcia monitorów jakie są w posiadaniu Zamawiającego i tym samym umożliwił Wykonawcy zaoferowanie odpowiedniego kabla kompatybilnego z monitorem i zaoferowanym przetwornikiem .

6. Czy Zamawiający wymaga linii z przetwornikiem podwójnej i pojedynczej, wyposażonej w połączenie bezpinowe kabla sygnałowego i przewodu elektrycznego przetwornika, zapewniające mniejszą awaryjność podczas podłączania i rozłączania linii?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania w pozycji 1 i 2 linii wyposażonej w połączenie bezpinowe kabla sygnałowego i przewodu elektrycznego przetwornika .

7. Czy Zamawiający wymaga konstrukcji linii z przetwornikiem zawierającej osobny port do testowania poprawności działania systemu wbudowany w konstrukcję przetwornika: linia z przetwornikiem / kabel sygnałowy / monitor?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie wymaga zaoferowania w pozycji 1 i 2 linii o konstrukcji linii z przetwornikiem zawierającej osobny port do testowania poprawności działania systemu wbudowany w konstrukcję przetwornika: linia z przetwornikiem / kabel sygnałowy / monitor. Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe rozwiązanie.

8. Czy Zamawiający wymaga dostarczenia na czas trwania umowy przetargowej urządzenia umożliwiającego test poprawności działania systemu: linia z przetwornikiem - kabel sygnałowy – monitor?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza możliwość dostarczenia na czas trwania umowy przetargowej urządzenia umożliwiającego test poprawności działania systemu : linia z przetwornikiem – kabel sygnałowy – monitor .

#### **Dotyczy części nr 49.**

**1.poz. 2:** Prosimy o sprecyzowanie, czy koreczki mają być pakowane pojedynczo (po 1szt) w sposób pozwalający na wyciąganie po jednej sztuce z opakowania zbiorczego zawierającego np. 50 , 100 lub 200szt?

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania koreczków kompatybilnych z zaoferowaną kaniulą w opakowaniach zawierających maksymalnie 200 sztuk koreczków.

2. Prosimy o wyjaśnienie, czy koreczki luer lock mają być pakowane pojedynczo (każda sztuka osobno niezłączona z innymi koreczkami) w blister dopasowany do kształtu koreczka uniemożliwiający niezamierzoną zmianę położenia koreczka?

**Odpowiedź :** Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia – załącznik nr 2

3. poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej z 2 paskami dobrze

widocznymi w rtg. Powierzchnia jaką paski zajmują na cewniku jest taka sama, niezależnie od ich ilości. Różnica jednego paska nie sprawia, że produkt jest mniej widoczny czy bezpieczny. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany a sortyment.

**Odpowiedź :** Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania wyrobu zgodnego z opisem w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia – załącznik nr 2

4. Czy Zamawiający wymaga bezpiecznej kaniuli dożylniej, wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu. Hypoalergiczne, termoplastyczne, odporne na zginanie (tzw. pamięć kształtu). Posiadającej dodatkowy, samodomykający się port do wstrzyknięć, elastyczne skrzydełka ułatwiające mocowanie, min. 5 pasków kontrastujących w promieniach RTG. Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. Posiadająca zastawkę bezzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi. Posiadająca zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach z systemem kapilar zapobiegających zakłuciu się oraz zachlapaniu krwią. Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, a jej konstrukcja ma chronić personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem/zadrażnięciem/ zachlapaniem krwią, uniemożliwiając jednocześnie powtórne użycie cewnika. Kaniula dożylna bezpieczna- sterylna, pakowana pojedynczo:

22G 0,9mm, dł.25mm przepływ 42ml/min ; 20G 1,1 mm, dł.32mm, przepływ 67ml/min; 18G 1,3mm, dł.32, przepływ 103ml/min; 18G 1,3mm, dł 45, przepływ 103ml/min ;17G 1,5mm, dł.45, przepływ 133ml/min ;16G 1,8mm, dł.45, przepływ 236ml/min ;14G 2,0mm, dł.45, przepływ 270ml/min

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza możliwość zaoferowania kaniuli o podanych powyżej parametrach .

5. Czy Zamawiający oczekuje kaniuli 18 G dostępnych w dwóch rozmiarach różniących się długością i przepływem

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

6. Czy Zamawiający wymaga , aby port dostępu bocznego umieszczony był centralnie pomiędzy skrzydełkami kaniuli zapewniając całkowitą stabilność podczas używania portu bocznego .

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

#### **Dotyczy części nr 50.**

1.poz. 1 Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wydzielony

asortyment.

**Odpowiedź :** Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

2.Część 50 poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczanie strzykawki do insuliny w opakowaniu 100 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowym.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na zaoferowanie strzykawki pakowanej po 100 sztuk z dokładnym wyliczeniem wymaganej ilości.

#### **Dotyczy części nr 54**

1.poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy elastomerowej o objętości nominalnej 275 ml i obj maksymalnej 335ml, reszta zgodna z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania pomp o podanych powyżej objętościach , przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ

2. poz. 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pompy elastomerowej o objętości nominalnej 275 ml i obj maksymalnej 335ml, reszta zgodna z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania pomp o podanych powyżej objętościach , przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ

#### **Dotyczy części nr 66**

Poz. 4 Prosimy o wydzielenie pozycji 4 do osobnej części, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

#### **Dotyczy części nr 68**

1.Czy Zamawiający dopuści linie do pomiaru ciśnienia krwi metoda krwawą renomowanej firmy amerykańskiej ICU (dawny Abbott Hospira) Pojedynczy przetwornik IT dla noworodków SafeSet, 1 port do pobierania krwi w linii, 1 rezerwuar w linii, dł. linii 121 cm, (30 ml/h) Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelnymi, bezpinowymi Kompatybilne z kardiomonitorem Emtel. Na czas trwania umowy będą dostarczane kable do kardiomonitora.

**Odpowiedź :** Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania linii do pomiaru ciśnienia krwi metodą krwawą o podanych powyżej parametrach .

**Dotyczy części nr 69**

**1.Pozycja 1** Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów zawartych w pakiecie 69 wydzieli pozycje: **1** i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

2.Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie mankietów w rozmiarach: 3-6 cm, 4- 8cm , 6-11 cm, 7-13 cm, 8-15 cm.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania mankietów o podanych powyżej rozmiarach .

**3.Poz. 2** Ponieważ elektrody noworodkowe z kabelkiem pakowane są po 3 sztuki, prosimy o podanie, czy Zamawiający oczekuje 60 sztuk elektrod (czyli 20 opakowań), czy też 60 opakowań (po 3 sztuki w każdym)

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje , iż wymaga zaoferowania 60 sztuk elektrod z dopuszczeniem pakowania po 20 sztuk.

**Dotyczy części nr 3,49**

1.Prosimy Zamawiającego o możliwość podania ceny jednostkowej netto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje , iż wyraża zgodę na powyższe.

**Dotyczy zapisów SIWZ :**

**1.** 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 informuje, iż 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.

**2.Dotyczy. Załącznika nr 7**



Prosimy o potwierdzenie, iż 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. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż 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

#### **Dotyczy załącznika nr 4 do SIWZ – wzór umowy**

1. dotyczy § 8 Prosimy o zmianę kar umownych na następujące:

*W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy strony zobowiązują się zapłacić kary umowne w następujących przypadkach i wysokościach:*

*Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie, za każdy dzień zwłoki w dostawie,*

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

2. Dotyczy § 8 ust. 2 umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

#### **3. dotyczy wzoru umowy §8 ust 1**

W celu zachowania równoprawności stron zwracamy się z prośbą o modyfikację ww ust następujący sposób: „1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 1% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 15 % wartości brutto niedostarczonego towaru.”

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

4. Dotyczy załącznika nr 4 do SIWZ, §2 ust. 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość składania zamówień wyłącznie za pośrednictwem e-mail na adres wskazany przez Wykonawcę.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość składania zamówień wyłącznie za pośrednictwem e -maila na adres wskazany przez Wykonawcę .

5. Dotyczy załącznika nr 4 do SIWZ, §8 ust. 1

Zwracamy się z prośbą o zmianę sposobu obliczania kar umownych na 0,3% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niedostarczonego towaru.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

6. Dotyczy załącznika nr 4 do SIWZ, §10 ust. 1

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy §10 ust. 1 proponowany zapis umowny jest obejściem art. 144 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

*DYREKTOR*

*Irena Kierzkowska*

*( Podpis osoby uprawnionej )*