



# SZPITAL IM. ŚW. JADWIGI ŚLĄSKIEJ W TRZEBNICY

ul. Prusicka 53-55, 55-100 Trzebnica

Tel. 71 312-09-20 Fax. 71 312-14-98

E-mail: sekretariat@szpital-trzebnica.pl

NIP: 915-15-23-806 REGON: 000308761 KRS: 0000033125

[www.szpital-trzebnica.pl](http://www.szpital-trzebnica.pl)

Trzebnica, dnia 09.12.2020 r.

## ODPOWIEDZI (2) na zapytania dotyczące treści SIWZ

Szpital im. Św. Jadwigi Śląskiej w Trzebnicy jako Zamawiający w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na **sukcesywną dostawę drobnego sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku** (Nr postępowania ZP/32/2020/PN) zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2019 r. poz. 1843), przekazuje treść zapytań wraz z udzielonymi odpowiedziami.

### **Pytanie nr 1 – dotyczy pakietu nr 14 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cystostomii nadłonowej dostarczany z całkowicie silikonowym dwudrożnym cewnikiem Foleya o przekroju 12Fr i długości 42cm. Zestaw zawiera w szczególności podzielną kaniulę metalową wykonaną ze stali nierdzewnej o długości 120mm do nakłucia nadłonowego, skalpel #11, skrzydełka.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie nr 2 – dotyczy pakietu nr 14 poz. 1.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z Pakietu nr 14 i stworzy osobny pakiet?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 1 z pakietu nr 14.**

### **Pytanie nr 3 – dotyczy pakietu nr 19 poz. 1-10.**

Czy Zamawiający dopuści dwudrożny cewniki Foley'a wykonane z naturalnej gumy lateksowej pokrytej silikonem z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 6Fr o długości 30cm i balon o pojemności: 1,5ml (bez prowadnicy)
- cewnik 8Fr o długości 30cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml (bez prowadnicy)
- cewnik 10Fr o długości 30cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml (bez prowadnicy)
- cewnik 12Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml
- cewnik 14Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 15ml - 30ml
- cewnik 16Fr - 24Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 30ml - 50ml

Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwia ich aseptyczne użytkowanie.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

### **Pytanie nr 4 – dotyczy pakietu nr 19 poz. 1-10.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-10 z Pakietu nr 19 i stworzy osobny pakiet?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 1-10 z pakietu nr 19.**

### **Pytanie nr 5 – dotyczy pakietu nr 19 poz. 18.**

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya wykonane z 100% z silikonu dwudrożny, z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 12Fr o długości 42cm i balon o pojemności: 5ml - 10ml
- cewnik 14Fr - 24Fr o długości 42cm i balon o pojemności: 20ml - 30ml

Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwia ich aseptyczne użytkowanie.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 6 – dotyczy pakietu nr 19 poz. 18.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 18 z Pakietu nr 19 i stworzy osobny pakiet?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 18 z pakietu nr 19.**

**Pytanie nr 7 – dotyczy pakietu nr 91 poz. 1-6.**

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju:

- pozycja 1- cewnik dwukanałowy 8Fr o długości 20cm
- pozycja 2- cewnik trójkanałowy 8Fr o długości 20cm
- pozycja 3- cewnik czterokanałowy 8,5Fr o długości 20cm
- pozycja 4- cewnik trójkanałowy 7Fr o długości 20cm
- pozycja 5- cewnik dwukanałowy 7Fr o długości 20cm
- pozycja 6- cewnik jednokanałowy 7Fr o długości 20cm

w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 8 – dotyczy pakietu nr 91 poz. 1-6.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-6 z Pakietu nr 91 i stworzy osobny pakiet?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 9 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 3.**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 20ml w opakowaniach a'50szt.?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 10 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 3-7.**

Czy Zamawiający w w/w pozycja podał ilość opakowań czy sztuk?

**Odpowiedź: Zamawiający podał ilość sztuk.**

**Pytanie nr 11 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 3-6.**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze skalą rozszerzoną o 10% względem skali nominalnej?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 12 – dotyczy pakietu nr 1 poz. 7.**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do tuberkuliny skalowane co 0,05ml?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 13 – dotyczy pakietu nr 2 poz. 9.**

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,45x16mm lub 0,4x19mm?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 14 – dotyczy pakietu nr 9 poz. 4.**

Czy Zamawiający dopuści bursztynowe przedłużacze do pomp infuzyjnych?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 15 – dotyczy pakietu nr 10 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a'250szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 16 – dotyczy pakietu nr 13 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do wkłucia lędźwiowego z serwetą w rozmiarze 75 x 50 cm (zamiast 75 x 45 cm)?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 17 – dotyczy pakietu nr 13 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do wkłucia lędźwiowego z serwetą w rozmiarze 50 x 60 cm z przyklepnym otworem 6 x 8 cm, bez dodatkowych przyklepców na brzegach serwety?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 18 – dotyczy pakietu nr 16 poz. 1-10.**

Czy Zamawiający odstąpi od zapisu aby cewniki nie były pakowane w pozycji nie zwijanej?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 19 – dotyczy pakietu nr 19 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya CH6 z balonem 3ml?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 20 – dotyczy pakietu nr 19 poz. 12.**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya CH24 z balonem 30-50ml?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 21 – dotyczy pakietu nr 19 poz. 14.**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Nelaton z powierzchnią zmrożoną ułatwiającą wprowadzenie zamiast powłoki hydrofilnej. W przypadku udzielenia negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego zadania. Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 22 – dotyczy pakietu nr 19 poz. 16.**

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (linearnie co 1ml od 3ml do 40ml (pojemność 1ml i 2ml wyznaczona przez krzywizny komory), co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz pomiędzy komorą pomiarową, a drenem. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do

pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 23 – dotyczy pakietu nr 20 poz. 9.**

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z mankietem w rozmiarze 3?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 24 – dotyczy pakietu nr 20 poz. 42-50.**

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne zbrojone z prowadnicą ukształtowane na prosto?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 25 – dotyczy pakietu nr 21 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści pojemniki na mocz dla niemowląt z podziałem dla dziewczynek i chłopców?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 26 – dotyczy pakietu nr 22 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści butelkę typu REDON o poj. 200ml?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 27 – dotyczy pakietu nr 22 poz. 2.**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do drenażu skalowany co 40 ml spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 28 – dotyczy pakietu nr 26 poz. 3.**

Czy Zamawiający dopuści igły do znieczuleń 26Gx120mm?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 29 – dotyczy pakietu nr 26 poz. 5.**

Czy Zamawiający dopuści igły do znieczuleń 22Gx40mm?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 30 – dotyczy pakietu nr 31 poz. 3.**

Czy Zamawiający dopuści zaciskacz do pępowiny sterylny?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 31 – dotyczy pakietu nr 31 poz. 3.**

Czy Zamawiający dopuści zaciskacz do pępowiny o długości ramion ok. 52cm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 32 – dotyczy pakietu nr 38 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. System przebadany klinicznie, czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 33 – dotyczy pakietu nr 40 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze automatyczne 23G o głębokości nakłucia 1,8mm w opakowaniach a'100szt. z przeliczeniem na 200 opakowań?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 34 – dotyczy pakietu nr 71 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a'90szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 35 – dotyczy pakietu nr 71 poz. 14.**

Czy Zamawiający dopuści etykiety w rozmiarze 2,2 x 3,5 cm?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 36 – dotyczy pakietu nr 71 poz. 16-17.**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 37 – dotyczy pakietu nr 5 poz. 1-7.**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 5 poz. 1-7: kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, dodatkowy port centralnie umiejscowiony wobec skrzydełek zamykany standardowo bez dodatkowego mechanizmu, kaniule wyposażone w filtr hydrofobowy zamiast zastawki antyzwrotnej, nazwa (logo) producenta umieszczona na opakowaniu jednostkowym a nie bezpośrednio na kaniuli (wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, tak więc nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli nie ma realnego zastosowania), opakowanie folia plus papier klasy medycznej, w następujących rozmiarach:

- 24G (0,74)- dł. 19mm; przepływ 29ml/min
- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G(1,30)- dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 16G (1,75)- dł. 45mm; przepływ 225 ml/min
- 14G (2,0) – dł. 45mm; przepływ 290 ml/min?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 38 – dotyczy pakietu nr 5.**

Pyt. 2 – Czy Zamawiający wymaga, aby port boczny umieszczony był centralnie w osi skrzydełek, co zapewnia stabilność podczas używania portu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 39 – dotyczy pakietu nr 6.**

Pyt. 1 - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 6 kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, dodatkowy port centralnie umiejscowiony wobec skrzydełek zamykany standardowo bez dodatkowego mechanizmu, kaniule wyposażone w filtr hydrofobowy zamiast zastawki antyzwrotnej, nazwa (logo) producenta umieszczona na opakowaniu jednostkowym a nie bezpośrednio na kaniuli (wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, tak więc nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli nie ma realnego zastosowania), opakowanie folia plus papier klasy medycznej, w rozmiarze 18G (1,30) dł. 32mm, przepływ 103 ml/min?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 40 – dotyczy pakietu nr 40.**

Dotyczy pakietu 40. Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze - igła 21G głębokość nakłucia 2,0mm (opakowanie = 200 sztuk)?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 41 – dotyczy pakietu nr 90.**

Dotyczy pakietu 90. Czy Zamawiający dopuści paski testowe spełniające wszystkie wymagania konfekcjonowane w taki sposób, że każdy pasek jest indywidualnie zapakowany w foliową saszetkę chroniącą przed powietrzem i wilgocią. Takie indywidualnie zabezpieczone paski są zapakowane w opakowania zbiorcze zawierające 20 podzielnych listków po 5 pasków (perforacja pomiędzy pojedynczymi paskami ułatwiająca ich rozdzielenia) - razem 100 pasków w jednym opakowaniu zbiorczym. Użytkownik może takie opakowanie samodzielnie podzielić na dowolną ilość części, w szczególności na 4 części po 25 pasków, co z nawiązką równoważy rozwiązanie opisane w SIWZ, czyli opakowanie 50 pasków zawierające dwie fiolki po 25 pasków. Nawiązka w tym przypadku polega na tym, że bez względu na szybkość zużywania pasków, paski pakowane indywidualnie będą mogły być wykorzystane co do jednej sztuki do końca trwania umowy, gdyż każdy indywidualnie zapakowany pasek może być wykorzystany do końca terminu ważności, który wynosi przynajmniej 12 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego. Rozwiązanie pakowania 2x25 pasków nie daje takiej gwarancji, gdyż jeżeli Zamawiający nie wykorzysta wszystkich 25 pasków z raz otwartej fiolki w ciągu 6 miesięcy, to pozostałe paski już nie będą mogły być wykorzystane. Jeżeli Zamawiający nie wyrazi zgody na takie rozwiązanie, to prosimy o pisemne uzasadnienie, jaką funkcjonalną przewagę (art. 30 ust. 1 pkt 1 Pzp) posiada według Zamawiającego opakowanie 2 fiolki po 25 pasków nad 1 opakowaniem zawierającym 100 pasków pakowanych indywidualnie.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Otwarcie osobno każdego paska testowego przy wykonywaniu 10-15 nakłuć pacjenta zawiera zbyt dużo czasu dla pielęgniarki.**

**Pytanie nr 42 – dotyczy pakietu nr 19 poz. 4-11.**

- a) Prosimy o potwierdzenie, iż oferując cewniki z balonem o pojemności określonej przez producenta jako 10ml - spełniające wszelkie pozostałe wymogi - Zamawiający uzna za spełniony wymóg opisany w siwz w tym zakresie.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.**

- b) Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foley'a, ze względu na przebieg procedury cewnikowania oraz ryzyko zawilgocenia opakowania jednostkowego, powinny być pakowane podwójnie w wewnętrzne i zewnętrzne opakowanie foliowe, co zapewnia ich aseptyczne, a zarazem w pełni bezpieczne użytkowanie.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.**

- c) Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foley'a, powinny posiadać możliwość skutecznego napełnienia i opróżnienia balonu stabilizującego zarówno przez strzykawkę luer jak i luer lock.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.**

- d) Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki Foley'a, powinny być silikonowane t.j. pokryte zarówno od wewnątrz jak i od zewnątrz trwałą warstwą elastomeru silikonu lub innym równoważnym polimerem amorficznym silikonu, co zapewnia izolację anafilaktyczną pacjenta, związaną ze szkodliwym oddziaływaniem lateksu na błony śluzowe cewki moczowej i pęcherza moczowego.

**Odpowiedź: Tak, oferowane cewniki Foley'a powinny być silikonowane.**

**Pytanie nr 43 – dotyczy pakietu nr 19 poz. 14.**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na standardowe cewniki Nelatona w rozmiarach CH06-18, spełniające wszelkie pozostałe wymagania siwz.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 44 – dotyczy pakietu nr 19 poz. 16.**

- a) Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „z drenem zakończonym łącznikiem schodkowym i zastawką bezzwrotną” oznacza wymóg zaoferowania worków do godzinowej zbiórki moczu, posiadających zastawkę zwrotną umieszczoną w łączniku drenu, co zabezpiecza cofanie moczu z drenu do cewnika i pęcherza.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.**

- b) Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane worki do godzinowej zbiórki moczu, powinny być wyposażone w antyzałamaniowy, dwuświatłowy dren łączący, które to elementy zapewniają wygodną, bezpieczną i długotrwałą obsługę worka.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.**

**Pytanie nr 45 – dotyczy pakietu nr 19 poz. 18.**

- a) Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „silikonowy” oznacza wymóg zaoferowania cewników wykonanych ze 100% silikonu, przeznaczonych do długotrwałego utrzymania.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.**

- b) Prosimy o potwierdzenie, iż oferując cewniki z balonem o pojemności określonej przez producenta jako 10ml, spełniające wszelkie pozostałe wymagania, Zamawiający uznaje za spełniony wymóg opisany w siwz w tym zakresie.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.**

- c) Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki silikonowe powinny posiadać długość min. 41cm dla mężczyzn oraz min. 23cm dla kobiet (do dowolnego wyboru przez Zamawiającego w trakcie trwania umowy), spełniające wszelkie pozostałe wymagania siwz.

**Odpowiedź: Zamawiający nie potwierdza. Cewniki silikonowe powinny posiadać taką**

samą długość dla kobiet i mężczyzn.

**Pytanie nr 46 – dotyczy pakietu nr 20 poz. 8.**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki bez mankietu - tak jak obecnie stosowane - przynajmniej w najmniejszych pediatrycznych rozmiarach t.j. w rozmiarach 2.0-3.5, powinny ze względu na bezpieczeństwo ich użytkowania, posiadać skalowane co min. 0,5cm, co zapewnia bardzo dokładną identyfikację położenia rurki zarówno w stosunku do laryngoskopu w momencie procedury intubacji jak i przez cały okres zaintubowania najmłodszych pacjentów.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie nr 47 – dotyczy pakietu nr 20 poz. 9-24.**

- a) Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne - tak jak obecnie stosowane - powinny być wykonane z silikonowanego pcv, zmniejszającego atraumatyczność użytkowania rurek.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

- b) Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne z mankietem uszczelniającym - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać czytelne oznaczenie znaczników głębokości, z których ostatni czytnik znajdujący się powyżej mankietu uszczelniającego jest w postaci szerokiego, czarnego, pełnego oringu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie nr 48 – dotyczy pakietu nr 20 poz. 25-35 i 51-55.**

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki tracheostomijne - tak jak obecnie stosowane - powinny być wykonane z silikonowanego pcv, zmniejszającego atraumatyczność użytkowania rurek.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie nr 49 – dotyczy pakietu nr 20 poz. 42-50.**

- a) Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne zbrojone - tak jak obecnie stosowane - powinny być wykonane z silikonowanego pcv, zmniejszającego atraumatyczność ich użytkowania.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

- b) Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne z mankietem uszczelniającym - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać czytelne oznaczenie znaczników głębokości, z których ostatni czytnik znajdujący się powyżej mankietu uszczelniającego jest w postaci szerokiego, czarnego, pełnego oringu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie nr 50 – dotyczy pakietu nr 26 poz. 3.**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne igły do znieczuleń typu Pencil-Point - tak jak obecnie stosowane - o długości 120-130mm, spełniające wszelkie pozostałe wymagania siwz.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 51 – dotyczy pakietu nr 26 poz. 6-7.**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne igły Tuohy - tak jak obecnie stosowane - o długości 80-90mm, spełniające wszelkie pozostałe wymagania siwz.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**



**Pytanie nr 52 – dotyczy pakietu nr 26 poz. 9.**

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy z cewnikiem o długości 100cm, z miękką końcówką, z zamkniętym końcem i trzema otworami bocznymi, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 53 – dotyczy pakietu nr 28 poz. 1-4.**

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „z linią radioznacznikową”, oznacza wymóg zaoferowania cewników posiadających znacznik rtg wzdłuż całego cewnika oraz znaczniki rtg, określające położenie otworów drenażowych – tak jak w obecnie stosowanych - co zapewnia precyzyjną identyfikację położenia cewnika w każdych warunkach klinicznych.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.**

**Pytanie nr 54 – dotyczy pakietu nr 45 poz. 1-4.**

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „balonik kontrolny do wskazania stopnia uzupełnienia mankietu” oznacza wymóg zaoferowania masek krtaniowych, posiadających zintegrowany element monitorujący ciśnienie w mankiecie, zapewniający ciągłą i szybką informację wizualną o wartości ciśnienia w masce, a tym samym umożliwiającą „uzupełnienie mankietu” w wypadku zmian ciśnienia zagrażającego pacjentowi.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie potwierdza.**

**Pytanie nr 55 – dotyczy pakietu nr 90.**

- a) Prosimy o dopuszczenie pasków testowych przeznaczonych do wykonywania glikemii we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków. W praktyce pracy szpitala nie wykonuje się pomiarów we krwi żyłnej i tętniczej za pomocą glukometrów, gdyż nie są to urządzenia wystarczająco precyzyjne, ab dawać wiarygodne wyniki pomiarów w takich próbkach.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

- b) Prosimy o dopuszczenie pasków testowych o zakresie wyników pomiaru glikemii 20-600mg/dl, gdyż z punktu widzenia konieczności podjęcia pilnych działań w celu ratowania życia pacjenta, jaka występuje u pacjentów, u których nastąpił drastyczny spadek stężenia glukozy (do 20mg/dl lub poniżej), nie ma żadnego znaczenia czy glukometr wskaże wartość 10mg/dl czy też komunikat „LOW” wskazujący stężenie niższe niż 20mg/dl. Przy stężeniach glukozy rzędu 20mg/dl występują u pacjenta głębokie, ilościowe zaburzenia świadomości i jest to stan wymagający natychmiastowej interwencji medycznej, a nie precyzyjnego określania, czy stężenie glukozy wynosi w istocie 10mg/dl, czy 20mg/dl.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

- c) Prosimy o dopuszczenie pasków testowych współdziałających z glukometrem, który ma realną możliwość pomiaru stężenia ciał ketonowych w próbce krwi, zamiast glukometru który wyświetla „ostrzeżenie ketonowe” przy arbitralnie ustalonym poziomie glikemii. Takie ostrzeżenie nie przekazuje w istocie żadnych informacji na temat obecności ciał ketonowych lub ich braku.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

- d) Prosimy o dopuszczenie pasków testowych pakowanych w fiolkach x 50 szt. W trakcie umowy przetargowej Zamawiający ma zamiar zużywać do kilkudziesięciu opakowań pasków testowych miesięcznie, nie ma zatem żadnych przeszkód aby zamawiać paski testowe pakowane w

fiolkach x 50 szt., o stabilności 6 miesięcy po otwarciu fiolki, gdyż Zamawiający zużyje takie paski w czasie wielokrotnie krótszym.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 56 – dotyczy pakietu nr 40.**

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze o standardowej grubości igły 21G i głębokości nakłucia 1,8 lub 2,4 mm?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 57 – dotyczy pakietu nr 8 poz. 1.**

Czy Zamawiający będzie wymagał komory wolnej od PVC?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 58 – dotyczy pakietu nr 8 poz. 2.**

Czy Zamawiający będzie wymagał komory wolej od PVC, a cały przyrząd ma być wolny od ftalanów?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 59 – dotyczy pakietu nr 9 poz. 2-5.**

Czy Zamawiający oczekuje, aby przedłużacz był wolny od szkodliwych ftalanów?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 60 – dotyczy pakietu nr 90.**

- a) Czy Zamawiający może doprecyzować zapis cyt.: „Zamawiający oczekuje dostarczenia 30 szt. glukometrów w cenie oferowanych pasków z przeprowadzoną i potwierdzoną kalibracją każdego glukometru.”

**Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż po podpisaniu umowy Wykonawca ma dostarczyć Zamawiającemu 30 szt. glukometrów. Cenę glukometrów należy skalkulować w cenie pasków. Nie mogą one stanowić odrębnej pozycji w formularzu asortymentowo-cenowym.**

- b) Czy Zamawiający wymagając przeprowadzenia i potwierdzenia kalibracji każdego glukometru, ma na myśli wykonywanie przez Wykonawcę badań - pomiarów kontrolnych przy użyciu płynów kontrolnych na wszystkich trzech poziomach: niskim, normalnym i wysokim wraz z potwierdzeniem wykonania tego badania dla każdego z 30 sztuk glukometrów na jednym dokumencie czy też każdy glukometr ma posiadać własny dokument?

**Odpowiedź: Tak, każdy glukometr ma posiadać własny dokument.**

- c) Czy Zamawiający wymaga aby w przypadku uszkodzenia glukometru i wymiany na nowe urządzenie, ten nowy glukometr także posiadał swój dokument potwierdzający przeprowadzone badanie kontrolne?

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 61 – dotyczy wzoru umowy §3 ust. 9**

- a) Czy Zamawiający wrazi zgodę na wydłużenie terminu wymiany towaru niezgodnego z zamówieniem do 48 godzin?

**Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikował powyższy zapis, patrz pismo „Odpowiedzi na**

## **zapytania dotyczące treści SIWZ" (z dnia 27.11.2020) - Odpowiedź na pytanie nr 10.**

b) Zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy, poniższego zapisu:

*„Różnica w cenie zakupu towaru u innych dostawców nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego przedmiotu umowy wynikającego z cennika stanowiącego załącznik nr 1 do niniejszej umowy.”*

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ.**

### **Pytanie nr 62 – dotyczy wzoru umowy §8 ust. 1**

Zwracamy się z prośbą o modyfikację ww. zapisu w sposób następujący:

*„Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:*

a) *za opóźnienie w dostarczeniu poszczególnych partii towaru - w wysokości 0,3% wartości netto zamówionej partii towaru, za każdy dzień zwłoki,*

b) *za opóźnienie w usunięciu wad towaru - w wysokości 0,3% wartości netto zamówionej partii towaru za każdy dzień zwłoki,”*

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ.**

### **Pytanie nr 63 – dotyczy wzoru umowy.**

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mają ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu) zwracamy się z prośbą o modyfikację umowy poprzez dodanie zapisu o następującej treści:

#### **SIŁA WYŻSZA**

- 1. Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.*
- 2. Do celów Umowy „Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej, itp.*
- 3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.*
- 4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.*
- 5. Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania Siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.*

6. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ**

W przypadku, gdy Wykonawca zaoferuje przedmiot zamówienia dopuszczony przez Zamawiającego niniejszymi odpowiedziami, należy zamieścić odpowiednią adnotację pod formularzem asortymentowo-cenowym danego pakietu. Niniejsze pismo stanowi integralną część SIWZ i dotyczy wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi.

Z poważaniem,

**SPZOZ Szpitala im. Św. Jadwigi Śląskiej  
w Trzebnicy  
Dyrektor**

**Jarosław Maroszek**  
