

Białystok, dn. 17.05.2018r.

Numer pisma: DA.ZP.242.27.2.2018

**Wszyscy  
zainteresowani Wykonawcy**

**Dotyczy: postępowania przetargowego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku, oznaczenie postępowania DA.ZP.242.27.2018.**

Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Wojewódzki Szpital Zespolony im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 29.01.2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U z 2015r., poz. 2164 z późn. zm.) przedstawia treść pytań i udzielonych odpowiedzi oraz modyfikacje do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

**Pytania i odpowiedzi na pytania Wykonawców:**

---

**Pakiet nr 5**

1. Czy w Pakiecie 5 w pozycji 1 Zamawiający dopuści pończochy przeciwzakrzepowe o stopniowanym ucisku o wartości 18 mmHg wokół kostek, 14 mmHg na wysokości łydki, 8 mmHg na poziomie dołu podkolanowego, 10 mmHg w dolnej części uda i 8 mmHg w górnej części uda?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

2. Czy w Pakiecie 5 w pozycji 1 Zamawiający dopuści pończochy przeciwzakrzepowe w różnych rozmiarach ale inaczej wymiarowane niż to co jest określone w SIWZ, wymiarowanie będzie zgodnie z tabelą ?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

---

**Pakiet nr 6**

1. Czy Zamawiający w pak 6 poz 1 wyrazi zgodę na złożenie oferty na dren Kehr do drenażu dróg żółciowych najwyższej jakości – w kształcie litery T, z lateksu powlekanego silikonem, zwymiarowany adekwatnie w mm tzn 3mm, 3,5mm, 4mm?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

2. Czy Zamawiający w pak 6 poz 2 wyrazi zgodę na złożenie oferty na cewnik typu Pezzer, najwyższej jakości, sterylny, jednorazowego użytku, wykonany z lateksu, CH 10- CH 36?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

3. **Pakiet nr 6, pozycja 2–** Czy Zamawiający dopuści cewnik typu Pezzer w rozmiarach CH 12 – CH 40? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Dopuszczamy, cewnik typu Pezzer w rozmiarach CH 12 – CH 40.**

4. Poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu Kehra w rozmiarach CH9, Ch10, Ch 12, reszta zgodna z SIWZ.

**Odpowiedź: Dopuszczamy ww. rozmiary, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ . Oprócz dopuszczonych rozmiarów, należy zaoferować rozmiar CH 14, zgodnie z wprowadzoną niniejszym pismem zmianą opisu w ww. pozycji.**

Poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników pezzera w rozmiarach 10 – 34 Ch.

**Odpowiedź: Dopuszczamy cewniki w rozmiarach od 10 do 36 Ch.**

5. Poz. 2 Czy cewniki mają być sterylizowane radiacyjnie?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

6. Poz. 2 Czy otwory boczne drenujące mają się cechować średnicą nie większą niż 5 mm, co zapewnia prawidłowy drenaż?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

7. Poz. 2 Czy otwory boczne mają cechować się zaoblonymi krawędziami.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

8. Poz. 3 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby zgłębnik Sengstakena miał długość co najmniej 120 cm?

**Odpowiedź: Dopuszczamy długość co najmniej 120 cm.**

---

#### **Pakiet 7**

1. Czy Zamawiający dopuści: Kaniule dożylnie sterylne bez dodatkowego portu, przeznaczone dla noworodków i małych dzieci, posiadające:

- atraumatyczny, ostry koniec kaniuli;
- końcówka luer lock;
- nie zdejmowalny element ułatwiający wprowadzenie do naczynia żylnego;
- elastyczne skrzydełka ułatwiające zamocowanie kaniuli
- kolorowe oznakowanie wielkości
- rozmiar 0,6x19mm, 0,7x19mm ?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

---

#### **Pakiet 8**

1. Czy Zamawiający w pak 8 wyrazi zgodę na złożenie oferty na dren Penrose najwyższej jakości, lateksowy powlekany silikonem, op 10 szt, długość 41cm, rozmiar 0,22mm, średnica 0,35mm na płasko lub rozmiar 0,25mm, średnica 0.39mm na płasko?

**Odpowiedź: Nie dopuszczamy.**

2. **Pakiet nr 8, pozycja 1–** Czy Zamawiający dopuści dren Penrose w rozmiarze 30 cm x 25 mm pakowany a'25 sztuk z przeliczeniem do 100 opakowań?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu Penrose, lateksowego, rozmiar 22,5 cm x 35 mm.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

---

#### **Pakiet 10**

1. Czy Zamawiający w pak 10 poz 1 wyrazi zgodę na złożenie oferty na cewnik najwyższej jakości pakowany po 100sztuk?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

---



## Pakiet nr 12

1. Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie nr 12** szczoteczki pasujące do mycia rurek o rozmiarze 9/10mm oraz 11/12mm?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

---

## Pakiet 13

1. Czy Zamawiający, w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania, (pod warunkiem doposażenia na czas umowy, w kompatybilne kanistry), równoważny system do odsysania produkcji brytyjskiej, najnowocześniejszy na rynku, ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników, zapewniającą, że drobnoustroje typu bakterie E-coli oraz gronkowca są unicestwiane i nie namnażają się w ciągu 24h (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi)? System nasz jest kompatybilny z ssakami Medela. Charakteryzuje się kanistrami bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych). Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (porty): pacjent i próżnia. Oferujemy wkłady 2 litrowe jako równoważne do 2,5 litrowych. Wkłady wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną. Wkłady zapewniają ochronę przeciwbryzgową. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wymiana wkładów po odłączeniu ssania - jest czynnością nieskomplikowaną i przebiega sprawnie, ponieważ pokrywy wkładu nie trzeba dociskać do kanistra. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkownika.

**Odpowiedź: Dopuszczamy równoważny system do odsysania z jednoczesnym doposażeniem nieodpłatnie na czas umowy, w kompatybilne kanistry.**

2. Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie wkładów workowych 2L i 3l ( do wyboru przez Zamawiającego ) będących częścią , systemu ssącego typu „Serres”

System, który chcemy zaoferować Państwu charakteryzuje się:

- wkład workowy jednorazowego użytku z jednym portem przyłączeniowym - w kierunku pacjenta.
- drugi port ( do podłączenia źródła ssania) zainstalowany jest w zewnętrznym kanistrze wielorazowego użytku
- uszczelniany automatycznie po uruchomieniu ssania bez konieczności wciskania wkładu na kanister
- skonstruowany w sposób, który przy wymianie wkładu będzie wymagał odłączenia od pokrywy jedynie drenu pacjenta
- zastawkę zabezpieczającą źródło ssania przed zalaniem
- wkłady workowe wyprodukowane z w postaci cienkiej folii poliolefiny, dzięki czemu mogą być konfekcjonowane w postaci sprasowanej co radykalnie pozwoli zaoszczędzić powierzchnię składową zarówno w magazynie jak i na oddziale.

Takie konstrukcyjne rozwiązanie czyni system znacznie nowocześniejszym i bezpieczniejszym od opisanego w SIWZ ponieważ czynności personelu w trakcie zmiany wkładu workowego ograniczone są do obsługi tylko jednego króćca. Tylko jeden króciec przyłączeniowy we wkładzie workowym eliminuje w 100% prawdopodobieństwo odwrotnego podłączenia drenów, co często się zdarza w systemach, które mają dwa króćce przyłączeniowe – jak opisany w SIWZ.

W przypadku wyboru naszej oferty jako najkorzystniejszej zobowiązujemy się dostarczyć nieodpłatnie na czas związania umową, kompatybilne niezwykle wytrzymałe kanistry, które wykonane są z odpornych materiałów które umożliwiają efektywne czyszczenie oraz możliwość sterylizacji pojemników w autoklawie nie zmieniając przy tym swoich właściwości użytkowych i estetycznych, oraz osprzęt mocujący.

**Odpowiedź: Dopuszczamy, pod warunkiem doposażenia nieodpłatnie na czas umowy, w kompatybilne kanistry.**

---



## Pakiet 15

1. Poz. 1 : Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jednorazowego zestawu do korekcji cystocele o wielkości oczek 1,06 x 1,01 mm i grubości 0,33 mm. Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

2. Poz. 2: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jednorazowego zestawu do korekcji rectocele o wielkości oczek 1,06 x 1,01 mm i grubości 0,33 mm.

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

3. **Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 15, poz. nr 1:**

- 30 szt. zestawów do korekcji cystocele, siatki jednorodne, niewchłaniające, o anatomicznym kształcie, trapezy z czterema ramionami pokrytymi plastikową osłonką, monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m<sup>2</sup>, porowatość max 1870 µm, długość ramion: górne 38 cm, dolne 45 cm, wysokość 8 cm (odległość między ramionami), wytrzymałość od 68 do 70 N/cm, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonane w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, podwójna nić wzmacniająca), oraz

- 1 szt. igły wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, do implantacji przez otwory zasłonowe ?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

4. **Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 15, poz. nr 2:**

- 20 szt. zestawów do operacyjnego leczenia tylnej plastyki pochwy (rectocele), siatki jednorodne, niewchłaniające, o anatomicznym kształcie, dwa ramiona, pokryte plastikową osłonką, monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m<sup>2</sup>, porowatość max 1870 µm, długość ramion 45 cm, wysokość implantu 12 cm, wypustka: szerokość 3,5 cm, wysokość 4 cm, wytrzymałość na rozciąganie od 68 do 70 N/cm, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonane w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, podwójna nić wzmacniająca), oraz

- 1 szt. igły wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, do implantacji w/w zestawów ?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

---

## Pakiet 18

1. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 18 pozycję 2 do oddzielnego zadania, dopuszczając jednocześnie zestaw do jejunostomii zawierający: silikonowy cewnik, całkowicie kontrastujący w Rtg – 60 cm o średnicy 2,0 x 3,2 mm, wprowadzacz typu desilet, igła typu Alene 10 Fr, końcówka uciskowa, igła punkcyjną 17 G 98mm i dwa łączniki żeńsko – żeńskie?

**Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wydzielenie pozycji nr 2 z Pakietu nr 18. Opis zgodnie z SIWZ.**

---

## Pakiet nr 22

1. W związku z tym, że na polski rynek trafiają aparaty do wkłucia doszpikowego BIG pochodzące z prywatnego, nieautoryzowanego przez producenta, kanału dystrybucji pragniemy zapytać, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczone wkłucie doszpikowe posiadało, zgodnie z wymogami ustawy o wyrobach medycznych, nadrukowaną przez producenta, etykietę w języku polskim wraz z nazwą firmy będącej autoryzowanym dystrybutorem na terenie Polski - odpowiedzialnym przed Urzędem Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych za czynności przewidziane przez ustawę o wyrobach medycznych w przypadku wystąpienia incydentu medycznego?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**



2. Czy Zamawiający wymaga aby wykonawca był uprawniony przez producenta do dystrybucji na terenie polski, co związane jest z odpowiedzialnością przed Urzędem Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych związaną z akcjami korekcyjnymi dotyczącymi incydentów medycznych lub czy Zamawiający wymaga aby wykonawca zgodnie z warunkami udziału w postępowaniu przedłożył pisemne oświadczenie autoryzowanego dystrybutora igieł doszpikowych BIG na terenie polski o oddaniu Wykonawcy do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonywaniu Zamówienia.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

---

#### **Pakiet nr 24**

1. **Pakiet nr 24, pozycja 1**– Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową dla noworodków posiadającą regulowaną blaszkę na nos oraz gumkę mocującą jedynie w rozmiarze S? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

---

#### **Pakiet nr 25**

1. **Pakiet 25, pozycja 1**- Czy zamawiający jako produkt równoważny dopuści Półmaskę ochronną twarzową, jednorazową, klasa ochrony FFP3 z bocznym zaworem wydechowym. Chroniącą przed cząsteczkami stałymi, nielotnymi cząsteczkami ciekłymi i aerozolami. Spełniająca wymagania norm EN 149:2001 + A1:2009, zgodna z Dyrektywą zgodnie z Dyrektywą o Środkach Ochrony Indywidualnej 89/686/EEC, wyprodukowana zgodnie z wymaganiami systemu zarządzania jakością ISO 9001:2008. Skuteczność filtracji 99,87% (chlorek sodu 95 l/min). Wyposażona w pasek klamrowy do regulacji długość paska umożliwiający dopasowanie do różnych rozmiarów głowy. Do każdego opakowania dołączone są instrukcje użycia, Pakowana indywidualnie w opakowanie foliowe. Pakowana po 20 sztuk w opakowaniu zbiorczym.?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

2. **Pakiet 25, pozycja 1**- Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny maskę filtrującą, twarzową. Chroni przed wirusami i bakteriami przenoszonymi drogą powietrzną, w szczególności do zastosowania medycznego. Spełniająca wymagania norm EN14683:2005, Klasa Typ IIR, zgodna z Dyrektywą o Sprzęcie Ochrony Osobistej 89/686/EEC. Klasa I Dyrektywa o Wyrobach Medycznych 93/42/EEC; Kod UMDNS: 15-230 zgodna z wymaganiami ISO 9001:2008, skuteczność filtracji 99,99 %, odporność na przesiąkanie > 160 mm Hg. Wyposażona w taśmę nagłowia zapewniającą dopasowanie półmaski. Pakowana indywidualnie w opakowanie foliowe. Pakowana po 30 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy następującej półmaski: Półmaska ochronna dla personelu medycznego – respiratorowa spełniająca wymogi klasy FFP3 wg EN 149:2001 zarejestrowana jako środek ochrony osobistej, w kształcie stożka jednopanelowa, wykonana z materiałów: poliester, melt blown, poliester posiadającą w części środkowej zawór oddechowy ułatwiający oddychanie, w górnej części maski wyprofilowane usztywnienie na nos, po stronie wewnętrznej (od strony twarzy) pianka zwiększającą komfort użytkowania i ułatwiająca oddychanie, gumki na głowę wykonane z termoplastycznego bezlateksowego materiału ułatwiającego nakładanie maski, skuteczność filtracji cząsteczkowej (dla cząsteczek 0,1 µm) > 99,9 %, skuteczność filtracji bakteryjnej > 99,9 %, całkowite przesiąkanie do środka < 0,65 %, penetracja aerozoli testowych < 0,65 %, opór oddechowy przy wdechu i wydechu ≤ 2,45 mbar. Op. 10 szt.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

---

### Pakiet 26

1. Czy Zamawiający dopuści do zaofiarowania igłę bezpieczną w standardowych powszechnie stosowanych rozmiarach 7x40, 8x40, 9x40, 11x40 i 1,2x40?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

2. **Pakiet nr 26, pozycja 1**– Czy Zamawiający dopuści igły bezpieczne w rozmiarach: 0,7x40; 0,8x40; 0,9x40; 1,1x40; 1,2x40? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

3. **Pakiet nr 26, pozycja 1**– Czy Zamawiający dopuści igły bezpieczne pakowane a'50 sztuk z przeliczeniem do 5200 opakowań?

**Odpowiedź: Dopuszczamy opakowanie 50 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem wartości do pełnego opakowania w górę.**

4. 1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł w rozmiarach:

30G 1/2" (0,3 x 13 mm)

27G 1/2" (0,4 x 13 mm)

27G 3/4" (0,4 x 19 mm)

27G 1 1/2" (0,4 x 40 mm)

25G 5/8" (0,5 x 16 mm)

25G 1" (0,5 x 25 mm)

23G 1" (0,6 x 25 mm)

23G 1 1/4" (0,6 x 30 mm)

22G 1 1/4" (0,7 x 30 mm)

21G 1" (0,8 x 25 mm)

21G 1 1/2" (0,8 x 40 mm)

20G 1" (0,9 x 25 mm)

20G 1 1/2" (0,9 x 40 mm)

18G 1 1/2" (1,2 x 40 mm)

**Odpowiedź: Dopuszczamy rozmiary igieł: 25G 1" (0,5 x 25 mm), 23G 1" (0,6 x 25 mm), 22G 1 1/4" (0,7 x 30 mm), 21G 1 1/2" (0,8 x 40 mm), 20G 1 1/2" (0,9 x 40 mm), 18G 1 1/2" (1,2 x 40 mm).**

5. Czy Zamawiający oczekuje aby ostrze igły było zorientowane w kierunku osłony zabezpieczającej, która umożliwia iniekcje pod małym kątem.

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

6. Czy Zamawiający oczekuje słyszalnego kliknięcia potwierdzającego bezpieczne zamontowanie igły na końcówce luer i słyszalne potwierdzenie aktywacji mechanizmu zabezpieczającego jednym palcem, bez potrzeby użycia twardej powierzchni.

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

---

### Pakiet nr 29

1. Czy Zamawiający dopuści wżerniki uszne rozmiar 2,5 mm i 4,0 mm w opak. 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

**Odpowiedź: Dopuszczamy wżerniki uszne pakowane po 100 szt, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań do pełnego w górę.**

2. Czy Zamawiający dopuści wżerniki uszne rozmiar 2,5 mm i 4,0 mm w opak. 250 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ? Dopuszczenie tego typu opakowania zbiorczego jest idealne dla Zamawiającego ponieważ otrzymuje wtedy towar w kartoniku i zdecydowanie łatwiej pobrać wtedy pojedynczy wżernik.

**Odpowiedź: Dopuszczamy wżerniki uszne pakowane po 250 szt, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań do pełnego w górę.**



---

#### Pakiet nr 33

1. Czy Zamawiający miał na myśli w **Pakiecie nr 33 poz. 1** szczoteczki cytologiczne do jednoczesnego pobierania wymazów z kanału szyjki macicy, tarczy i strefy transformacji, odpowiadające aktualnym wymaganiom zasadniczym dla wyrobów medycznych Ministerstwa Zdrowia zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011r. i Polskiego Towarzystwa Ginekologicznego dotyczące standardu postępowania w zakresie pobierania rozmazów cytologicznych?

**Odpowiedź: Szczoteczki cytologiczne do jednoczesnego pobierania wymazów z kanału szyjki macicy, tarczy i strefy transformacji.**

2. Poz 1 Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający ma na myśli szczoteczki cytologiczne proste typu ENDOBRUSH czy szczoteczki typu wachlarzyk?

**Odpowiedź: Szczoteczki typu wachlarzyk.**

3. **Pakiet nr 33, pozycja 2**– Czy Zamawiający dopuści preparat w aerozolu do utrwalania cytologii, opakowanie 200 ml?

**Odpowiedź: Dopuszczamy opakowanie 200 ml.**

---

#### Pakiet nr 34

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra do żywienia pozajelitowego dla noworodka z drenami o łącznej długości 22 cm, membrana 1,2 um, zatrzymuje cząstki, pęcherzyki z powietrza grzyby, drożdże, przepuszcza lipidy z samoodpowietrzaczem.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

2. Czy Zamawiający oczekuje aby dren był wykonany z PCV bez DEHP?

**Odpowiedź: Dopuszczamy dren wykonany z PCV, bez ftalanów.**

3. Czy Zamawiający oczekuje aby membrana filtra była wykonana z polieterosulfonu (PES), który zapewnia wysokie wartości przepływu i nisko wiąże białka?

**Odpowiedź: Dopuszczamy.**

---

#### Pakiet nr 36

1. **Pakiet 36 pozycja 2:** Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie mankietów do mierzenia ciśnienia u noworodka do aparatu Masimo Set w rozmiarach dla noworodka i wcześniaka.

Rozmiar 1: 3,3 - 5,6 cm

Rozmiar 2: 4,2 - 7,1 cm

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

2. **Pakiet 36 pozycja 2:** Czy Zamawiającemu chodzi o mankiety jedno czy wielorazowe ?

**Odpowiedź: Mankiety tzw. „jednopacjentowe”. Pozostałe wymagania wg SIWZ.**

3. **Dotyczy Pakietu nr 36 poz. 1** Czy Zamawiający wymaga czujnika <3kg i >40 kg oraz 3-20 kg?

Obecnie nie ma na rynku czujników dla pacjentów o masie 3-40kg.

**Odpowiedź Czujniki zgodnie z technologii MASIMO SET RD. Rozmiary zgodnie z SIWZ.**

### Pakiet nr 37

1. **Dotyczy Pakietu nr 37 poz. 1:** Czy Zamawiający wymaga pułapki typu Mindray 9200-10-10574?  
**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

2. **Dotyczy Pakietu nr 37 poz. 4:** W jakiej technologii czujnika wymaga Zamawiający?  
**Odpowiedź:** Praca czujnika w technologii MASIMO-SET.

---

### Pakiet 39

1. Czy Zamawiający w pakiecie 39 dopuści dwukanałowy cewnik pępkowy bez kranika trójdrożnego, zachowując przy tym pozostałe parametry  
**Odpowiedź:** Dopuszczamy cewnik pępkowy bez kranika trójdrożnego.

---

### Pakiet nr 40

1. **Dotyczy Pakietu nr 40:** Czy Zamawiający wymaga okularków typu Y?  
**Odpowiedź:** Dopuszczamy typ okularków Y. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

2. **do pakietu 40:** Czy Zamawiający dopuści w w/w pakiecie okularki do fototerapii o niżej podanych parametrach;  
OKULARKI OCHRONNE do fototerapii noworodków 1 op. = min. 20 szt.; w trzech rozmiarach: zwykłe - 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:** Dopuszczamy okularki o ww. parametrach.

---

### Dotyczy SIWZ

1. 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:** Zgodnie z SIWZ.

---

### Pytania do projektu umowy

1. Ad § 7 ust. 1 pkt. 3) projektu umowy- Załącznik 5 do SIWZ  
Prosimy o zmianę wysokości kary umownej z 1 na 0,5% wartości brutto Towarów objętych zamówieniem, w stosunku, do którego doszło uchybieniu Umowie, za każdy przypadek niezrealizowania dostawy Towarów w terminie?

**Odpowiedź:** Nie wyrażamy zgody.

2. **Dotyczy § 3 ust. 10.1 wzoru umowy**

W § 3 ust. 10.1 wzoru umowy jest zapis: „1. *Uzupełnić braki ilościowe.....w otrzymanym towarze w terminie do 48 godzin w dni robocze,*

Należy nadmienić, iż wskazany w w/w postanowieniu umownym termin 48 godzin na uzupełnienie braków ilościowych jest z obiektywnych przyczyn (logistyka i transport) terminem zbyt krótkim, co w praktyce może



prowadzić do niemożliwości wywiązania się przez Wykonawcę z nałożonego obowiązku. Wykonawca zwraca się z prośbą o wydłużenie przedmiotowego terminu do 5 dni roboczych.

**Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.**

**3. Dotyczy § 3 ust. 11 wzoru umowy**

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę brzmienia § 3 ust. 11 wzoru umowy poprzez dodanie do niego zapisu [..... "z zastrzeżeniem ceny rażąco wysokiej, niekorespondującej z aktualnymi cenami rynkowymi."

Zaproponowane przez Zamawiającego warunki powodują znaczącą dysproporcję w ewentualnych rozszczeniach stron a pozostawienie niezmienionego zapisu sprawia, że strony umowy nie będą równoprawne, gdyż Zamawiający za nieterminowość w płatnościach zapłaci Wykonawcy odsetki jedynie w wysokości ustawowej. W związku z powyższym wnosimy jak na wstępie.

**Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.**

**4. Dotyczy § 7 ust. 1 /1, 2, 3, 4 wzoru umowy**

Wnosimy o zmianę zapisu umowy na:

- 1) 0,1 % wartości brutto **niezrealizowanej części dostawy** towarów, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia Wykonawcy do terminu o którym mowa w § 2 ust. 2, .
- 2) 0,1 % wartości Towarów objętych Zamówieniem, w stosunku do którego doszło uchybieniu Umowie, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, w przypadku uchybienia terminowi, o którym mowa w § 3 ust. 2, § 3 ust. 10 pkt 1, § 3 ust. 10 pkt 2;
- 3) 0,1% wartości Towarów objętych Zamówieniem, w stosunku do którego doszło uchybieniu Umowie, za każdy przypadek niezrealizowania dostawy Towarów w terminie, w tym również w przypadku odmowy przyjęcia dostawy Towarów zgodnie z § 3 ust. 9,
- 4) 10% wartości brutto **niezrealizowanej części umowy w przypadku** w przypadku odstąpienia od Umowy lub jej wypowiedzenia przez Zamawiającego ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy;

**Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.**

---

## ZMIANA SIWZ

1. W Pakiecie nr 6 w pozycji nr 1 - Dren Kher (...) zostaje dopisany rozmiar CH 14. W związku z powyższym zmianie ulega treść Formularza Szczegółowego Ofert Pakietu nr 6.  
W załączeniu do pisma zmieniony Formularz Szczegółowy Oferty – pakiet nr 6
2. Zostaje dodany Pakiet nr 42. W załączeniu do pisma Formularz Szczegółowy Oferty – Pakiet nr 42.
3. Zostaje dodany Pakiet nr 43. W załączeniu do pisma Formularz Szczegółowy Oferty – Pakiet nr 43.
4. Zostaje dodany Pakiet nr 44. W załączeniu do pisma Formularz Szczegółowy Oferty – Pakiet nr 44.
5. Zostaje dodany Pakiet nr 45. W załączeniu do pisma Formularz Szczegółowy Oferty – Pakiet nr 45.
6. W związku z dodaniem Pakietu nr 42, Pakietu nr 43, Pakietu nr 44, Pakietu nr 45 zmianie ulega zapis siwz w części A - Informacje podstawowe punkt 7 – Opis części zamówienia :

**z: „Dopuszcza się składanie ofert częściowych. Liczba pakietów - 41.**

Pod pojęciem oferty częściowej należy rozumieć jeden lub kilka pakietów wyszczególnionych Załączniku nr 1 do SIWZ w ilości i asortymencie określonym przez Zamawiającego.

Nie dopuszcza się składania ofert nie obejmujących wszystkich pozycji danego pakietu.

Zamawiający będzie rozpatrywał każdą ofertę częściową oddzielnie. Każdy pakiet wskazany w Załączniku nr 1 do SIWZ stanowi odrębne postępowanie o udzielenie zamówienia i będzie podlegał odrębnej procedurze przetargowej związanej z wyborem oferty najkorzystniejszej.”

**na: „Dopuszcza się składanie ofert częściowych. Liczba pakietów - 45.**

Pod pojęciem oferty częściowej należy rozumieć jeden lub kilka pakietów wyszczególnionych Załączniku nr 1 do SIWZ w ilości i asortymencie określonym przez Zamawiającego.

Nie dopuszcza się składania ofert nie obejmujących wszystkich pozycji danego pakietu.

Zamawiający będzie rozpatrywał każdą ofertę częściową oddzielnie. Każdy pakiet wskazany w Załączniku nr 1 do SIWZ stanowi odrębne postępowanie o udzielenie zamówienia i będzie podlegał odrębnej procedurze przetargowej związanej z wyborem oferty najkorzystniejszej.”

Udzielone odpowiedzi stanowią integralną część SIWZ, zmiany SIWZ są wiążące dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Pozostałe zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia nie ulegają zmianie.

**UWAGA: Wykonawca zobowiązany jest do uwzględnienia w ofercie przetargowej wszystkich zmian specyfikacji istotnych warunków zamówienia wprowadzonych niniejszym pismem.**

Z up. Dyrektora  
Główny Specjalista ds. Analiz

*mgr Joanna Zaręba-Słoma*