



# Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu

22-400 Zamość ul. Aleje Jana Pawła II 10, ☎ 84 6773333, ✉ szpital@szpital.zam.pl  
www.szpital.zam.pl, NIP 922 229 24 91, REGON 006050134, KRS 0000021024

DZP.3320.5.22

Zamość, dnia 8 marca 2022 r.

Dotyczy: wyjaśnienia, zmiany treści SWZ.

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu, ul. Aleje Jana Pawła II 10 informuje, że wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji warunków zamówienia opracowanej do postępowania o udzielenie zamówienia **na dostawę sprzętu jednorazowego użytku dla Oddziału Kardiochirurgii**. Poniżej podajemy treść pytań i wyjaśnień:

### **Pytanie dot. zadania 1:**

„Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z teflonu (FEP)?”

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

### **Pytanie dot. zadania 1 poz. 1:**

„Czy Zamawiający wymaga, aby kaniule tętnicze były pakowane maksymalnie po 25 szt. w podstawowe opakowanie zbiorcze?”

**Wyjaśnienie:** Tak.

### **Pytanie dot. zadania 1 poz. 1:**

„Czy Zamawiający wymaga, aby przepływ kaniuli wynosił 49 ml/min?”

**Wyjaśnienie:** Tak.

### **Pytanie dot. zadania 1 poz. 1:**

„Czy Zamawiający wymaga, aby możliwość utrzymania kaniuli wynosiła min. 29 dni, możliwość okresu utrzymania kaniuli potwierdzona IFU? ”

**Wyjaśnienie:** Tak.

### **Pytanie dot. zadania 2:**

„Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 2 linii do monitoringu ciśnienia metodą krwawą o długość linii pomiarowej 250 cm (długość linii pomiarowej - od założonej kaniuli tętniczej w tętnicy promieniowej lub udowej pacjenta – do przetwornika).”

**Wyjaśnienie:** Wiążące pozostają zapisy SWZ.

### **Pytanie dot. zadania 2:**

„Czy Zamawiający wymaga zestawu wyposażonego w dodatkowe kontrastowo żółte koreczki dla zapobiegania przypadkowej kontaminacji? Aktualnie Zamawiający stosuje linie do monitorowania ciśnienia metodą krwawą, wyposażone w kontrastowo żółte koreczki.”

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

### **Pytanie dot. zadania 3:**

„Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie próbek do wykonywania badań krzepliwości krwi po aktywacji (pomiar ACT). Probówki do oznaczenia ACT od amerykańskiego producenta, które posiadają w swoim składzie 3 reagenty. Jednocześnie zapewniamy nieodpłatne użyczenie aparatu do pomiaru krzepliwości krwi w ilości zabezpieczającej oddział, na czas trwania umowy.”

**Wyjaśnienie:** Wiążące pozostają zapisy SWZ.

**Pytanie dot. zadania 4:**

„Czy Zamawiający w zadaniu 4 dopuści introduktory zbrojone ułatwiające kaniulację tętnic zwapniałych i krętych bez igły w zestawie?”

**Wyjaśnienie:** Wiążące pozostają zapisy SWZ.

**Pytanie dot. zadania 5 poz. 1:**

„Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych czteroświatłowy 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 8,5Fr o długości 15 cm 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 z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.”

**Wyjaśnienie:** Wiążące pozostają zapisy SWZ.

**Pytanie dot. zadania 5 poz. 2:**

„Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trójświatłowy 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 7Fr o długości 15 cm 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 z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.”

**Wyjaśnienie:** Wiążące pozostają zapisy SWZ.

**Pytanie dot. zadania 5 poz. 3:**

„Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy 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 5Fr o długości 15 cm 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 z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.”

**Wyjaśnienie:** Wiążące pozostają zapisy SWZ.

**Pytanie dot. zadania 5 poz. 4:**

„Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych pediatrycznych jednoświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotnie zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 3Fr o długości 8cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora, strzykawka o pojemności 3ml, skalpel, prowadnica Nitinolowa typu ‘J’ oraz rozszerzacz naczyniowy. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.”

**Wyjaśnienie:** Wiążące pozostają zapisy SWZ.

**Pytanie dot. zadania 9:**

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czujników oksymetrii firmy Masimo o najlepszej precyzji pomiaru z dostępnych na rynku – wartość absolutna 4% - pod warunkiem użyczenia Szpitalowi urządzenia do pomiaru oksymetrii kompatybilnego z tymi czujnikami.”

**Wyjaśnienie:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie dot. zadania 9:**

„Czy kształt czujników ma pozwalać na możliwość umieszczenia ich na czole pacjenta wraz z elektrodami EEG monitorując osobno każdą z półkul?”

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

**Pytanie dot. zadania 9:**

„Czy podczas monitorowania pacjenta Zamawiający oczekuje, że linia bazowa będzie mogła być wyznaczana i modyfikowana w dowolnym momencie monitorowania? Czy tylko przed rozpoczęciem monitorowania?”

**Wyjaśnienie:** Tak, oczekuje.

**Pytanie dot. zadania 9:**

„Czy Zamawiający oczekuje parametru % odchylenia od linii bazowej? Jest to bardzo istotne podczas monitorowania, żeby wartość oksymetrii nie odchyłała się od linii bazowej więcej niż +/- 20%.”

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

**Pytanie dot. zadania 9:**

„Czy oprócz bazowych informacji, czyli wartości oksymetrii, trendu, linii bazowej i odchylenia od linii bazowej oraz AUC, oczekują Państwo wartości takich jak: różnica między oksymetrią a saturacją, delta hemoglobiny utlenowanej, delta hemoglobiny nieutlenowanej oraz delta sumy obu hemoglobin? Monitorowanie tych parametrów podczas zmian oksymetrii dostarcza więcej informacji o stanie pacjenta.”

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

**Pytanie dot. zadania 9:**

„Czy Zamawiający ma na myśli 36 opakowań po 20 czujników, czyli w sumie 720 szt.?”

**Wyjaśnienie:** Zamawiający ma na myśli 36 op. w opakowaniu po 2 szt. czujników (prawa i lewa półkula). Jeżeli czujniki są pakowane pojedynczo, to Zamawiający wymaga 72 szt. czujników czyli 36 szt. czujników prawa półkula i 36 szt. czujników lewa półkula.

**Pytanie dot. zadania 10:**

„Czy Zamawiający dopuści komorę bez wyskalowania?”

**Wyjaśnienie:** Wiążące pozostają zapisy SWZ.

**Pytanie dot. zadania 10:**

„Pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści przyrząd posiadający

- regulacja przepływu: od 5 do 250 ml/ h (niebieskie cyfry na białym tle), jest przeznaczona do niskich rozwiązań lepkości
  - regulacja przepływ: od 5 do 200 ml/ h (białymi cyframi na niebieskim tle), jest przeznaczona do roztworów o lepkości od 10 do 40%
  - zakres błędu wynosi  $\pm 15\%$
  - komora kroplowa oraz dren wykonane z PCV bez zawartości ftalanów (DEHP free)
  - kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml
  - filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15  $\mu\text{m}$
  - kolec z odpowietrzeniem
  - odpowiednik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową klapką
  - długość drenu 145 cm
  - zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren
  - port Y
  - oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami
  - nie zawiera lateksu ani ftalanów
  - jednorazowego użytku
- sterylizowany tlenkiem etylenu  
pakowanie: 1 sztuka/ papier/ folia”



**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 13:**

„Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr bakteryjno-wirusowy z barierą mechaniczną i wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, metodzie filtracji intermolekularnej, o bardzo wysokiej skuteczności filtracji bakteryjnej powyżej 99,9999% i wirusowej powyżej 99,9999%, przestrzeni martwej 55 ml, wadze 35,6gr, objętości oddechowej 150-1500ml, ze zwiększoną wydajnością ciepła i wilgoci - nawilżanie 37 mg/l przy  $V_t=500\text{ml}$ , oporach przepływu 0,82 cm H<sub>2</sub>O przy 30 l/min, 2,14 cm H<sub>2</sub>O przy 60 l/min, 3,95 cm H<sub>2</sub>O przy 90 l/min, z portem kapno z wkręcanym koreczkiem, sterylny?”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 16:**

„Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności (data ważności) i identyfikacji (numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.”

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

**Pytanie dot. zadania 16:**

„Czy Zamawiający wymaga, aby każdy wkład posiadał łącznik kątowy o zakończeniu

schodkowym, obrotowy który znajduje się na porcie pacjenta służący do podłączenia drenu do odsysania, czy raczej przewiduje zakup łączników umożliwiających podłączenie drenu?”

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

**Pytanie dot. zadania 16:**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na wkłady workowe 2000ml (2l), które to wkłady posiadają jeden port przyłączeniowy w kierunku pacjenta, łącznik schodkowy, obrotowy. Drugi port (do podłączenia źródła ssania) zainstalowany jest w zewnętrznym kanistrze wielorazowego użytku.

Takie konstrukcyjne rozwiązanie czyni system znacznie bezpieczniejszym od opisanego w SWZ ponieważ czynności personelu w trakcie zmiany wkładu workowego ograniczone są jedynie do obsługi tylko jednego króćca. Tylko jeden króciec przyłączeniowy we wkładzie workowym eliminuje w 100% prawdopodobieństwo odwrotnego podłączenia drenów.

Zastosowana w produkcji nowoczesna technologia, pozwoliła na wytworzenie bezpiecznych wkładów workowych w postaci cienkiej folii, dzięki czemu mogą być konfekcjonowane w postaci sprasowanej. Rozwiązanie to pozwala radykalnie zaoszczędzić powierzchnię składową zarówno w magazynie jak i na oddziale.”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 19:**

„Czy Zamawiający w Zadaniu 19 dopuści zestaw do punkcji i drenażu jamy opłucnowej metodą Seldingera o składzie: bezpieczna igła Veressa ograniczająca ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika momentu wejścia do jamy opłucnej/otrzewnej) i pozwalająca na wprowadzenie prowadnicy Seldingera; cewnik 9CH lub 12CH (do wyboru) z poliuretanu, widoczny w RTG, z możliwością utrzymania w pacjencie do 29 dni, zakończony układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi i posiadający możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek (możliwość drenażu grawitacyjnego, drenażu z podłączeniem mieszkań niskociśnieniowych etc.); prowadnica Seldingera pozwalająca na precyzyjną kontrolę przy pozycjonowaniu cewnika; strzykawka luer lock 30 ml, worek do drenażu 2000 ml z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym; skalpel; łącznik do systemu drenażowego, linia do przedłużenia cewnika o długości 50 cm (montowana pomiędzy układem zastawek, a cewnikiem); zacisk nożyczkowy; mocowanie cewnika do skóry pacjenta. Zestaw jednorazowy, sterylny.”

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

**Pytanie dot. zadania 19:**

„Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 19 zestawu do przezskórnej ewakuacji powietrza z worka osierdziowego lub do drenażu powietrza bądź płynu z przestrzeni opłucnowej do wprowadzenia metodą Seldingera, w skład którego wchodzi: igła wprowadzająca 18G długości 5cm lub 7cm (w zależności od rozmiaru cewnika), prowadnica o średnicy 0,028” długości 40cm o zakończeniu J, rozszerzadło, kranik trójdrożny, stożkowy adapter umożliwiający podłączenie do drenu lub worka, radiocieniujący cewnik typu pigtail długości 15cm posiadający 6 portów bocznych w rozmiarze 5Fr, 6Fr, 8.5Fr, 10.2Fr, 12 Fr”

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

**Pytanie dot. zadania 19:**

„Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 19 zestawu do drenażu klatki piersiowej do wprowadzenia metodą Seldingera Thal Quick, w skład którego wchodzi: echogeniczna igła, ekstrasztywny prowadnik Amplatz o zakończeniu J, rozszerzadła z oznaczeniem centymetrowym, wprowadzacz rurki, skalpel, radiocieniująca rurka do drenażu klatki

piersiowej z 4 portami bocznymi o długości 41cm w rozmiarach: 14Fr, 16Fr, 18Fr, 20Fr, 24Fr, 28Fr, 32Fr lub z 3 portami bocznymi 8Fr długości 18cm, 10Fr długości 20cm, 12Fr długości 22 cm.”

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

**Pytanie dot. zadania 20:**

„Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 20 zestawu do przezskórnej ewakuacji powietrza z worka osierdziowego lub do drenażu powietrza bądź płynu z przestrzeni opłucnowej do wprowadzenia metodą Seldingera, w skład którego wchodzi: igła wprowadzająca 18G długości 5cm lub 7cm (w zależności od rozmiaru cewnika), prowadnica o średnicy 0,028” długości 40cm o zakończeniu J, rozszerzadło, kranik trójdrożny, stożkowy adapter umożliwiający podłączenie do drenu lub worka, radiocieniujący cewnik typu pigtail długości 15cm posiadający 6 portów bocznych w rozmiarze 5Fr, 6Fr, 8.5Fr, 10.2Fr, 12 Fr.”

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

**Pytanie dot. zadania 20:**

„Czy Zamawiający w Zadaniu 20 dopuści zestaw wyposażony w strzykawkę Luer Lock 30 ml (z racji na zmianę dokonaną przez producenta w zestawie dotychczas stosowanym przez Zamawiającego); zestaw spełniający pozostałe wymagania SWZ.”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 21 poz. 2:**

„Czy Zamawiający dopuści łyżkę do laryngoskopu o lepszych parametrach niż obecnie opisane, światłowodową, jednorazową, Miller - rozmiary 00, 0, 1,2, 3, 4, McIntosh – rozmiary 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5. Wszystkie rozmiary łyżek pochodzą od jednego producenta. Nieodkształcające się łyżki wykonane z wytrzymałego, niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu, kompatybilne rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja). Profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku. Mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376. Metalowa stopka łącząca się z rękojeścią. Wytrzymały zatrzask kulkowy zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści. Światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło. Światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamyustnej i gardło. Wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE, numeru seryjnego i symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2) naniesione po stronie wyprowadzenia światłowodu. Pakowanie folia-folia.”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 21 poz. 1:**

„Czy Zamawiający dopuści rękojeść zasilaną bateryjnie (2xC)?”

**Wyjaśnienie:** Wiążące pozostają zapisy SWZ.

**Pytanie dot. zadania 21 poz. 2:**

„Czy Zamawiający dopuści oznaczenie logo producenta umieszczone na opakowaniu jednostkowym?”

**Wyjaśnienie:** Wiążące pozostają zapisy SWZ.

**Pytanie dot. zadania 23:**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 23, czerwonego pojemnika medycznego na zużyty tlenogenerator i dreny o wysokości 57,5 cm i pojemności 60 litrów? Pojemnik jest szeroki, wytworzony z myślą o utylizacji zużytych tlenogeneratorów, drenów i kaniul z krwią. Pojemnik i pokrywa szczelne, zgodnie ze specyfikacją.”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 24 poz. 2:**

„Czy Zamawiający, w zadaniu nr 24 poz. 2, wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu do podawania kardioplegii Del Nido zawierającego pułapkę zatorów powietrznych z filtrem 200 mikronów? Producent nie dysponuje pułapkami z filtrem 40 mikronów, dlatego nie może ich użyć do budowy zestawów. Prosimy o wyrażenie zgody.”

**Wyjaśnienie:** Wiążące pozostają zapisy SWZ.

**Pytanie dot. zadania 24 poz. 4:**

„Zamawiający, w zadaniu nr 24 poz. 4, wymaga adapterów do perfuzji wieńcowej z: „(...) dwoma lub czterema rozgałęzieniami (...)”. Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga dwóch różnych rodzajów adapterów, czy mogą być np. adaptory tylko z dwoma rozgałęzieniami? Wykonawca ma wątpliwości co do opisu przedmiotu zamówienia, ponieważ nie może zaferować dwóch różnych przedmiotów, z różnymi numerami katalogowymi i o różnych cenach, w jednym zadaniu. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie wymagań co do przedmiotu zamówienia.”

**Wyjaśnienie:** Zamawiający dopuszcza adaptory tylko z dwoma rozgałęzieniami.

**Pytanie dot. zadania 24 poz. 4:**

„Czy Zamawiający, w zadaniu nr 24 poz. 4, wyrazi zgodę, aby plastikowe żabki zamykające znajdowały się wyłącznie na rozgałęzieniach adaptera?”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 25 poz. 4:**

„Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji nr 2 kaniuli aortalnej prostej w rozmiarach od 20 fr do 24 fr w zależności od potrzeb oddziału. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.”

**Wyjaśnienie:** Wiążące pozostają zapisy SWZ.

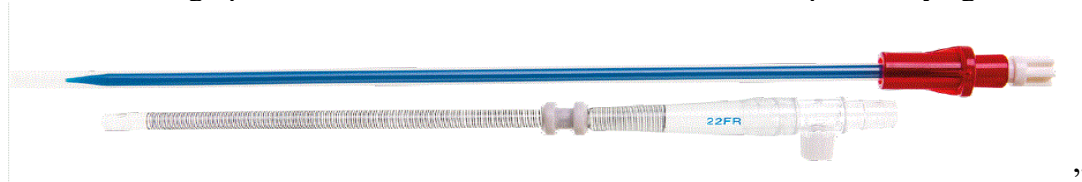
**Pytanie dot. zadania 26 poz. 2:**

„Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji nr 2 kaniuli aortalnej prostej w rozmiarach od 20 fr do 24 fr w zależności od potrzeb oddziału. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.”

**Wyjaśnienie:** Wiążące pozostają zapisy SWZ.

**Pytanie dot. zadania 30 poz. 1:**

„Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie kaniul udowych tętniczych od niemieckiego producenta w rozmiarach 14-24F . Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.



**Wyjaśnienie:** Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie dot. zadania 30 poz. 2:**

„Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli żylna udowa wielostopniowej w rozmiarze od 20 Fr-do 24Fr/ w zależności od potrzeb oddziału. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.”

**Wyjaśnienie:** Wiążące pozostają zapisy SWZ.

**Pytanie dot. zadania 34:**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie depozytu „banku sprzętu: Zestaw do prowadzenia długoterminowego wspomaganie krążenia i oddychania - z 4 szt. na 2 szt. w depozycie. Pozostałe ilości zgodne z SIWZ ?”

**Wyjaśnienie:** Zamawiający, na mocy art. 137 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, dokonuje zmiany rozdziału IV. ust. 3 SWZ.

Dotychczasowy zapis: „Zamawiający informuje, że Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana jako najkorzystniejsza w zadaniu 34 będzie zobowiązany do utworzenia w siedzibie Zamawiającego „Banku sprzętu” będącego przedmiotem zamówienia w następującym asortymencie i ilościach:

- Zestaw do prowadzenia długoterminowego wspomaganie krążenia i oddychania - 4 szt.”

otrzymuje następujące brzmienie:

„Zamawiający informuje, że Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana jako najkorzystniejsza w zadaniu 34 będzie zobowiązany do utworzenia w siedzibie Zamawiającego „Banku sprzętu” będącego przedmiotem zamówienia w następującym asortymencie i ilościach:

- Zestaw do prowadzenia długoterminowego wspomaganie krążenia i oddychania - 2 szt.”

Jednocześnie § 2 ust. 1 wzoru umowy nr 2 otrzymuje brzmienie:

„1. W ramach Banku Wykonawca powierzy nieodpłatnie Zamawiającemu, ponosząc koszty i ryzyko transportu, sprzęt w następującym asortymencie i ilości:

- Zestaw do prowadzenia długoterminowego wspomaganie krążenia i oddychania - 2 szt.
- Kaniula dwuświatłowa przedsiolkowa – 2 szt.
- Kaniula udowa tętnicza – 4 szt.
- Kaniula udowa żylna – 4 szt.”

**Pytanie dot. zadania 37:**

„Czy w Zadaniu 37 Zamawiający oczekuje, aby podstawa zestawu nie wymagała rozkładania lub wysuwania dodatkowych elementów (w celu poprawy stabilności stojącego zestawu).”

**Wyjaśnienie:** Wiążące pozostają zapisy SWZ.

**Pytanie dot. zadania 37:**

„Czy w Zadaniu 37 Zamawiający oczekuje, aby zestaw był o wysokości maksymalnie do 25 cm, co umożliwi wsunięcie zestawu pod łóżko pacjenta.”

**Wyjaśnienie:** Wiążące pozostają zapisy SWZ.

**Pytanie dot. zadania 37:**

„Czy Zamawiający w Zadaniu 37 mógłby doprecyzować, czy zestaw powinien posiadać port bezigłowy do pobierania próbek drenowanej treści.”

**Wyjaśnienie:** Wiążące pozostają zapisy SWZ.

**Pytanie dot. zadania 38:**

„Czy Zamawiający wymaga złożenia oferty na klipsy wraz z oświadczeniem producenta, że oferowane klipsy są wykonane w całości z tytanu odpowiadającym stosownym normom dla tytanowych implantów chirurgicznych, oraz nie generujących żadnego istotnie klinicznego ryzyka dla pacjenta poddawanego badaniu w rezonansie magnetycznym o natężeniu pola do 3 Tesli? Oświadczenie takie pozwala na bezpieczne wykonywanie badań diagnostycznych w rezonansie magnetycznym”

**Wyjaśnienie:** Wiążące pozostają zapisy SWZ.

**Pytanie dot. zadania 38:**

„Czy Zamawiający wymaga, żeby w opakowaniu z klipsami znajdowały się co najmniej dwie

samoprzylepne naklejki (metryczki) do każdego zasobnika, służące do umieszczenia w dokumentacji medycznej pacjenta, posiadające informacje o dacie ważności, numerze serii i innych wymaganych informacji?”

**Wyjaśnienie:** Wiążące pozostają zapisy SWZ.

**Pytanie dot. zadania 38:**

„Prosimy o dopuszczenie klipsów tytanowych stosowanych przy zabiegach sercowonaczyniowych o wymiarach dla:

Rozmiar XS – wysokość klipsa otwartego 3,2 mm, wysokość klipsa zamkniętego 2,7mm, szerokość klipsa 2,6 mm

Rozmiar S – wysokość klipsa otwartego 3,2 mm, wysokość klipsa klipsa zamkniętego 3,8 mm, szerokość klipsa 3,4 mm

Rozmiar M – wysokość klipsa otwartego 5,3 mm, wysokość klipsa zamkniętego 5,9 mm, szerokość klipsa 5,0 mm.

W przypadku wybrania naszej oferty zobowiązujemy się dostarczyć bezpłatnie na czas trwania umowy klipsownic według potrzeb Zamawiającego.”

**Wyjaśnienie:** Wiążące pozostają zapisy SWZ.

**Pytanie dot. zadania 38:**

„Czy Zamawiający opisując w Zadaniu nr 38 miał na myśli i wymaga klipsy naczyniowe posiadające wewnętrzną romboidalną strukturę (podłużne i skośne rowkowanie), które jest skuteczniejszym sposobem zabezpieczającym przed zjawiskiem nożycowania, pozostałe parametry bez zmian?”

**Wyjaśnienie:** Zamawiający dopuszcza takie klipsy.

**Pytanie dot. zadania 39:**

„Czy Zamawiający wymaga, żeby każdy wkład posiadał łącznik kątowy o zakończeniu schodkowym, który znajduje się na porcie pacjenta służący do podłączenia drenu do odsysania, czy raczej przewiduje zakup łączników umożliwiających podłączenie drenu?”

**Wyjaśnienie:** W SWZ użyto stwierdzenia „do skompletowania całości” - całość oznacza kompletny zestaw gotowy do użycia.

**Pytanie dot. zadania 39:**

„Czy Zamawiający oczekuje, aby zaoferowany System w pakiecie 39 posiadał m.in. jednorazowy wkład workowy 3000 ml, jeden port przyłączeniowy w kierunku pacjenta, łącznik schodkowy, obrotowy. Drugi port (do podłączenia źródła ssania) zainstalowany jest w zewnętrznym kanistrze wielorazowego użytku.

Takie konstrukcyjne rozwiązanie czyni system znacznie bezpieczniejszym od opisanego w SWZ ponieważ czynności personelu w trakcie zmiany wkładu workowego ograniczone są jedynie do obsługi tylko jednego króćca. Tylko jeden króciec przyłączeniowy we wkładzie workowym eliminuje w 100% prawdopodobieństwo odwrotnego podłączenia drenów.

Zastosowana w produkcji nowoczesna technologia, pozwoliła na wytworzenie bezpiecznych wkładów workowych w postaci cienkiej folii, dzięki czemu mogą być konfekcjonowane w postaci sprasowanej. Rozwiązanie to pozwala radykalnie zaoszczędzić powierzchnię składową zarówno w magazynie jak i na oddziale.”

**Wyjaśnienie:** W SWZ użyto stwierdzenia „do skompletowania całości” - całość oznacza kompletny zestaw gotowy do użycia.

**Pytanie dot. zadania 43:**

„Czy w Zadaniu 43 Zamawiający dopuści balony do kontrapulsacji amerykańskiego producenta o średnicach 30 i 40cc, budowie co-axial, z dostępną pojemnością 50cc dla 9F

i spełniający pozostałe warunki swz?”

**Wyjaśnienie:** Tak.

**Pytanie dot. zadania 45:**

„Czy elektrody do czasowej stymulacji serca powinny posiadać kod długości umożliwiający kontrolę głębokości wprowadzenia?”

**Wyjaśnienie:** Wiążące pozostają zapisy SWZ.

**Pytanie dot. zadania 45:**

„Czy elektrody do czasowej stymulacji serca powinny być przeznaczone do ciągłego używania przez okres powyżej 24 godzin i nie dłużej niż 30 dni?”

**Wyjaśnienie:** Wiążące pozostają zapisy SWZ.

**Pytanie dot. zadania 45:**

„Proszę o podanie typów kardiostymulatorów posiadanych przez Zamawiającego, z którymi powinien być kompatybilny przedmiot zamówienia.

Zamawiający w poprzednich postępowaniach udzielał odpowiedzi „uniwersalne zakończenie pinami”. Jest to odpowiedź mało precyzyjnej. Proszę o podanie producenta i modelu urządzenia”

**Wyjaśnienie:** Wiążące pozostają zapisy SWZ.

**Pytanie dot. zadania 45:**

„Czy w oparciu o normę PN-EN 60601-1 „Medyczne urządzenie elektryczne. Część 1: Wymagania ogólne dotyczące bezpieczeństwa podstawowego oraz funkcjonowania zasadniczego” Zamawiający oczekuje elektrod do czasowej stymulacji serca spełniających te wymogi, czyli posiadających zabezpieczenie elementów łączących z aparaturą (kardiostymulatorem) przed przypadkowym wyładowaniem elektrycznym?”

**Wyjaśnienie:** Wiążące pozostają zapisy SWZ.

**Pytanie dot. zadania 45:**

„Ze względu na dotychczasową współpracę w zakresie elektrod endokawitarnych, zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie elektrod o poniższych parametrach:

- średnica elektrody 4,5,6 Fr
- długość całkowita 1200mm,
- zagięty koniec dystalny,
- połączenie elektrody ze stymulatorem czasowym bez użycia dodatkowych łączników, bez używania dodatkowych mandrynow.”

**Wyjaśnienie:** Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie dot. zadania 47:**

„Czy Zamawiający w pakiecie 47 dopuści monopolarne elektrody nasierdziowe o całkowitej długości 60cm z jedną igłą sercową „pustą” o średnicy 0.46 mm i długości 21 mm oraz jedną igłą przezskórną „pustą”, zakrzywioną, o średnicy 1 mm i długości 82 mm z możliwością zastosowania adapterów do wpięcia w stymulator (piny o średnicy 2mm), obie igły tnące typu „lancet point”, przewód elektrody z plecionki wykonanej z 19 włókien stalowych, izolowany o powierzchni czynnej (zależnie od fiksacji, do wyboru zig-zag/wąsy) od 6-10 mm2 powierzchni czynnej?”

**Wyjaśnienie:** Wiążące pozostają zapisy SWZ.

**Pytanie dot. zadania 51:**

„Czy Zamawiający w Zadaniu 51 dopuści sterylny dren do klatki piersiowej prosty i wygięty,

o długości 45 cm; z gładkiego, odpornego na załamania PCW, posiadający 6 gładko wykonanych otworów; widoczny w Rtg; zakończony stożkiem gładko połączonym z drenem (stanowiącym płaski uchwyt dla peana); z łącznikiem schodkowym o dużej średnicy wewnętrznej; rozmiary: 32, 36 CH.”

**Wyjaśnienie:** Wiążące pozostają zapisy SWZ.

**Pytanie dot. zadania 52:**

„Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do wprowadzania elektrod z koszulką rozrywalną o długości koszulki 29,5cm oraz długości dylatora 33cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.”

**Wyjaśnienie:** Wiążące pozostają zapisy SWZ.

**Pytanie dot. rozdziału XVII pkt. 2 SWZ :**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.”

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy w wzorze umowy.

**Pytanie dot. wzoru umowy § 2 ust. 12 :**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu: po uprzednim, pisemnym wezwaniu Wykonawcy do zrealizowania zamówienia. ”

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy w wzorze umowy.

**Pytanie dot. wzoru umowy § 4 ust. 5 :**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wysyłkę faktur w formacie pdf. na adres mailowy Zamawiającego? ”

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy w wzorze umowy.

**Pytanie dot. wzoru umowy:**

„W przypadku, gdy producentem produktów medycznych dostarczanych w ramach Umowy jest podmiot inny niż Wykonawca, Wykonawca ma prawo, za zgodą Zamawiającego, przenieść swoje prawa i obowiązki wynikające z niniejszej Umowy na producenta dostarczanych produktów medycznych lub inną spółkę z grupy kapitałowej producenta. W celu przeniesienia praw i obowiązków Wykonawca, Zamawiający oraz producent lub inna spółka z grupy kapitałowej producenta podpiszą umowę trójstronną przenoszącą prawa i obowiązki z niniejszej Umowy. Wszelkie inne postanowienia Umowy pozostaną bez zmian.”

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy w wzorze umowy.

**Pytanie dot. wzoru umowy:**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisów §6 ust. 1 tak, aby otrzymał poniższe brzmienie:

Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w przypadku niedotrzymania terminu wykonania dostawy Przedmiotu Umowy określonego w § 2 ust. 3, w wysokości 0,2% wartości brutto opóźnionej części dostawy za każdy dzień zwłoki, nie więcej jednak niż 10% łącznej wartości brutto Umowy, o której mowa w § 3 ust. 1.”

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy w wzorze umowy.

**Pytanie dot. wzoru umowy:**

„Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy i dopuści w trakcie obowiązywania umowy zmianę ceny brutto w przypadku, gdyby na skutek zmiany przepisów podatkowych uległa zmianie obowiązująca w chwili zawarcia umowy stawka podatku od towarów i usług (VAT)? (dot. §3 ust. 2)”

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy wzoru umowy.

**Pytanie dot. wzoru umowy:**

„Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów w § 6 ust. 1, 3, 4:

1. Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w przypadku niedotrzymania terminu wykonania dostawy Przedmiotu Umowy określonego w § 2 ust. 3, w wysokości 0,2% wartości brutto opóźnionej dostawy za każdy dzień zwłoki, nie więcej jednak niż 10% wartości brutto opóźnionej części dostawy.

3. Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną za zwłokę w uzupełnieniu braków ilościowych lub usunięciu wad ujawnionych w asortymencie, w ramach postępowania reklamacyjnego, o którym mowa w § 2 ust. 8 - 10, w wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu zamówienia objętego reklamacją, za każdy dzień zwłoki w uzupełnieniu lub wymianie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu zamówienia objętego reklamacją

4. W przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego lub Wykonawcę z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 10 % niezrealizowanej części wartości brutto, o której mowa w § 3 ust. 1.”

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy wzoru umowy.

**Pytanie dot. wzoru umowy:**

„Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?”

**Wyjaśnienie:** Wiążące są zapisy wzoru umowy.

Małgorzata Popławska

/-/

Dyrektor

Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego  
im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu