



MSS-TZP-ZPP-26-31/20

Ostrołęka, dn. 01.10.2020r.

**Do wszystkich uczestników
Postępowania (Wykonawców)**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego powyżej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2019 poz. 1843) na **„Dostawę sprzętu i materiałów medycznych jednorazowego użytku oraz pasków do mierzenia cukru glukometrem”**.

Mazowiecki Szpital Specjalistyczny im. dr Józefa Psarskiego w Ostrołęce informuje, że na mocy przysługujących mu jako Zamawiającemu uprawnień art. 38 ust. 1 oraz ust. 4 ustawy - Prawo zamówień publicznych z 29 stycznia 2004 r., (tekst jednolity Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) zmienia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, która staje się z tą chwilą wiążąca przy interpretacji zapisów SIWZ zarówno dla Wykonawców biorących udział w ww. postępowaniu, jak i Zamawiającego.

Zmianie ulega:

1) Termin składania i otwarcia ofert. W Rozdz. X SIWZ MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT pkt. 2, 3 otrzymuje brzmienie:

„2. Termin składania ofert upływa dnia **16.10.2020 r. o godz. 9⁰⁰**.

3. Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego, w Mazowieckim Szpitalu Specjalistycznym im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce, 07-410 Ostrołęka, Al. Jana Pawła II 120 A, pok. **nr 203 (II piętro)** dnia **16.10.2020r. o godzinie 10³⁰** poprzez użycie aplikacji do szyfrowania ofert dostępnej na miniPortalu i dokonywane poprzez odszyfrowanie i otwarcie ofert za pomocą klucza prywatnego”

2) W Załączniku nr 1 do SIWZ i umowy część 26 otrzymuje brzmienie:

Część 26

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Podatek Vat		Wartość brutto	Producent/ nazwa handlowa produktu/ nr kat./ilość sztuk w op. handl.
						% Vat	Kwota		
1	Paski testowe do badania stężenia glukozy we krwi glukometrem (1op. = 50 szt.).	op.	4 000						
2	Płyn do kalibracji glukometrów Komplet zawiera trzy płyny kontrolne Poziom 1 Poziom 2 Poziom 3	kpl	4						
									-

Użyczający daje w bezpłatne używanie Biorącemu 50 szt. glukometrów (rok produkcji min. 2020) wraz z akcesoriami niezbędnymi do ich użytkowania.



3) W załączniku nr do SIWZ i umowy część 9 otrzymuje brzmienie:

Część 9

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Podatek Vat		Wartość brutto	Producent/ nazwa handlowa produktu/ nr kat./ilość sztuk w op. handl.
						% Vat	Kwota		
1	System do kontrolowanej zbiórki stolca typu Flexi Seal z substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy..	szt.	30						
2	Zastawka transportowa do drenażu klatki piersiowej typu Heimlich.	szt.	10						
Razem									-

4) W załączniku nr 1 do SIWZ i umowy część 17 otrzymuje brzmienie:

Część 17

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	Podatek Vat		Wartość brutto	Producent/ nazwa handlowa produktu/ nr kat./ilość sztuk w op. handl.
						% Vat	Kwota		
1	Fiksator do rurek trach.	szt.	100						
2	Fiksatory do sond donosowych z trzystopniową fiksacją sondy.	szt.	2 000						
3	Kateter moczowodowy typu Nelaton wykonany z wysokiej klasy miękkiej masy plastycznej, z przewodnicą nylonową, widoczny radiologicznie, posiadający podziałkę o długości nie mniejszej niż 65-70 cm, z powłoką nylonową. Rozmiar 3; 4; 5; 6; 7	szt.	220						
4	Łącznik do kontroli siły odsysania typu Fingertip, sterylny.	szt.	200						
5	Martwa przestrzeń podwójnie uszczelniona i podwójnie obrotowa, gładka wewnątrz, z bardzo miękkim kapturkiem do bronchoskopi – 15 cm, sterylna, jednorazowa.	szt.	1 500						



MAZOWIECKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY®
im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce

07-410 Ostrołęka, Al. Jana Pawła II 120A
tel. (029) 765 21 22 fax (029) 760 45 69
NIP 758-20-10-430 REGON 000304616

www.szpital.ostroleka.pl szpitalo@szpital.ostroleka.pl



6	Maska krtniowa jednorazowego użytku wykonana z silikonu. Rozmiar 2,0 dla masy ciała 20-30 kg z objętością mankietu ok. 7-10 ml. Rozmiar 2,0	szt.	20						
7	Maska krtniowa jednorazowego użytku wykonana z silikonu. Rozmiar 3,0 dla masy ciała 30-50 kg z objętością mankietu ok. 15-20 ml. Rozmiar 3,0	szt.	65						
8	Maska krtniowa jednorazowego użytku wykonana z silikonu. Rozmiar 4,0 dla masy ciała 50-70 kg z objętością mankietu ok. 25-30 ml. Rozmiar 4,0	szt.	200						
9	Maska krtniowa jednorazowego użytku wykonana z silikonu. Rozmiar 5,0 dla masy ciała 70-100 kg z objętością mankietu ok. 30-40 ml. Rozmiar 5,0	szt.	140						
10	Nożyczki do przecinania zaciskaczy do pępownicy, jednorazowego użytku, jałowe.	szt.	10						
11	Opatrunek do cewników typu Drain-Fix; Ch 5 - 22; stabilizujący dreny i cewniki przezskórne, pooperacyjne, wykonany z miękkiego tworzywa z rylnką na dren, i chłonną warstwą absorbcyjną od strony drenu, z wycięciem do stosowania do 7 dni. Rozmiar CH 5 - CH 22	szt.	50						



12	Rurka tracheostomijna jednorazowa foniatoryczna z mankietem typu Soft-Seal W skład zestawu wchodzi: - rurka tracheostomijna foniatoryczna wykonana z termoplastycznego PCW, posiadająca elastyczny, przezroczysty kołnierz z oznaczeniem rozmiaru i długości rurki oraz samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera umożliwiający założenie bądź wymianę rurki - dwie wymienne kaniule wewnętrzne: zwykła i foniatoryczna - szczoteczka do czyszczenia kaniuli wewnętrznej w rurce tracheostomijnej - elastyczna opaska do rurek tracheostomijnych. Rozmiar 10.0	szt.	20						
13	Uniwersalny adapter do dróg oddechowych pozwalający bez rozłączania obwodu oddechowego na odsysanie w systemie zamkniętym, otwartym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal, podania leku, rozgałęziony pod kątem 45°, podwójnie obrotowy, z portem do przepłukiwania, z samouszczelniającą się dwudzielną zastawką, do połączenia obwodu oddechowego z rurką intubacyjną lub tracheotomijną.	szt.	90						
14	Worek do godzinowej zbiórki moczu, z portem bezigłowym i zastawką w łączniku.	szt.	900						
15	Worki do moczu, pojemność 2l, - posiadający kranik spustowy pozwalający na szybkie i higieniczne opróżnianie worka. Rozmiar 2l.	szt.	8 000						
16	Zaciskacz do pępownicy, czysty mikrobiologicznie.	szt.	3 000						



17	Zamknięty system do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego metodą manometryczną (fabrycznie połączony zestaw do godzinowej zbiórki moczu z linią pomiarową) zapewnia utrzymanie systemu zamkniętego, 20 ml dren manometryczny wyposażony w filtr biologiczny, umieszczony pomiędzy cewnikiem Foley'a a zestawem do godzinowej zbiórki moczu, zapewniający właściwe odpowietrzenie. Zastawka antyzwrotna wbudowana w łącznik do cewnika Foley'a zapobiega cofaniu się moczu z zestawu do godzinowej zbiórki moczu do linii pomiarowej. Zintegrowany zacisk drenu pozwalający na wyrównanie ciśnień i precyzyjny odczyt wartości IAP, bezigłowy port do pobierania próbek, linia pomiarowa wyskalowana w mm Hg. Czas użycia do 7 dni.	szt.	22						
18	Zatyczki sterylne do cewników, schodkowe z uchwytem motylkowym.	szt.	700						
19	Zestaw do pobierania próbek wydzielin z dróg oddechowych, sterylny, przezroczysta próbówka z naklejką umożliwiającą oznaczenie oraz nakrętką, bez łącznika finger itp.	szt.	600						
20	Zestaw do tracheotomii przezskórnej Zestaw sterylny bezlateksowy do jednostopniowej tracheotomii przezskórnej, w skład wchodzi: dylator rotacyjny- wkreślak; rurka tracheotomijna z ruchomą ramką (płynna regulacja położenia); prowadnica zbrojona z nitynolu; kaniula; skalpel; strzykawka; intubator; opaska na szyję. Rozmiar 8 9	szt.	10						



21	Zestaw niskociś. do drenażu ran typu Uno-Vac, system zamknięty, sterylny, 14 - dniowy.	szt.	1 000						
22	Worek 600 ml. drenaż. z zastawką (do zestawu typu UNO-VAC) Rozmiar 600ml	szt.	400						
23	Zintegrowany port do podawania leków w formie wziewnej zabezpieczony zatyczką; standardowe złącza o śr. wew./zew. 22 mm do obwodu oddechowego do wszystkich standardowych leków w postaci wziewnej.	szt.	400						
									-

Wniosek I

Część 27

1. Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie szczypiec o długości 1200 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie ustników z gumką tekstylną.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Wniosek II

Pytanie 1,

Czy Zamawiający w Części 26 poz. 1, kolumna J.m. nie popełnił omyłki pisarskiej ("szt." zamiast "op.")?

Odpowiedź: Zgodnie ze zmianą treści SIWZ.

Pytanie 2,

Czy Zamawiający w Części 26 dopuści paski testowe GlucoSure HT oraz kompatybilne glukometry i płyny kontrolne obecnie używane przez Zamawiającego w ramach obecnie obowiązującej umowy przetargowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Wniosek III

Część 31

Pyt.1.poz.1.

Prosimy o dopuszczenie równoważnego systemu do odsysania, o następujących cechach:

- wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu, zatyczkę na port pacjenta. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu. Data ważności nadrukowana fabrycznie na każdym wkładzie, biologicznie czyste, odporne na rozdarcia i perforację. Wkłady oraz kanistry o pojemności 2000ml.

- pojemniki kompatybilne z oferowanymi wkładami, z przezroczystego tworzywa ,ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego oraz sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone są tylko w zaczep do mocowania. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkownika. Oferowany system spełnia najwyższe normy



jakościowe i bezpieczeństwa a zarazem jest konkurencyjny cenowo. Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Deklarujemy **bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki (o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku** w przypadku wybrania naszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jeśli będzie w 100 % kompatybilny ze zbiornikiem f. Medela.

Pyt.2.

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.

Odpowiedź: Tak.

Pyt.3.

Prosimy o odstąpienie od bezwzględnego wymogu kompatybilności z pojemnikami systemu Medela. Jest to wymóg jaskrawie naruszający zasady uczciwej konkurencji, ponieważ z pojemnikami firmy Medela są kompatybilne tylko wkłady firmy Medela (być może, Państwo o tym nie wiecie). Brak dopuszczenia naszego systemu stwarza sytuację, gdy tylko jeden produkt spełnia wymogi SIWZ co budzi uzasadnione wątpliwości co do zgodności z ustawą ZP (zasada uczciwej konkurencji) oraz racjonalnością wydatkowania środków publicznych. Jednocześnie, gwarantujemy wzajemną kompatybilność oferowanych wkładów i pojemników (które oferujemy bezpłatnie) oraz skuteczne i bezpieczne odsysanie.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagać treści SIWZ.

Dotyczy SIWZ

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

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagać treści SIWZ.

Wniosek IV

Czy Zamawiający,

1. w pakiecie nr 46 dopuści sterylną osłonę na głowicę USG SAFERSONIC o wymiarach 18cm / 80 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Wniosek V

1. **Odnosnie Pakietu nr 20 poz. 13:** „Czy w związku ze zmianami w Dyrektywie 93/42/EEC, które „zwiększają bezpieczeństwo kliniczne i tworzą sprawiedliwy dostęp do rynku dla producentów” (Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych „Zestawienie informacji dla producentów wyrobów medycznych”), wprowadzającymi wymóg weryfikacji produktów m.in. pod kątem jakościowym (producent ma obowiązek prowadzić ocenę kliniczną produktu, sporządzać dokumentację techniczną oraz stosować ocenę zgodności), Zamawiający chcąc prowadzić badania cytologiczne zgodnie z wyznaczonymi standardami wymaga posiadania wykazu badań klinicznych dla zaoferowanych szczoteczek cytologicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych? Zalecenia w tej sprawie wydane zostały również przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne, a standardy opisane w Medical Device Regulation MDR 2017/745.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.



2. Czy Zamawiający wydzieli **z Pakietu nr 20 poz. 13**, do odrębnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

3. Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie nr 22 poz. 4 i 5** zestaw do tracheostomii przezskórnej pozwalające na przezskórne wprowadzenie rurki tracheostomijnej z zastosowaniem techniki rozszerzania jednostopniowego zgodnej z techniką Ciagli przy użyciu prowadnicy Seldingera. Zestaw do tracheostomii przezskórnej składa się ze sterylnego zestawu podstawowego zawierającego niezbędne przyrządy do wykonania tracheostomii przezskórnej oraz rurkę tracheostomijną z atraumatycznym inserterem. Opakowanie zestawu: zestaw zapakowany jest na jednej sztywnej tacy z osobno zapakowaną, sterylną rurką. Taki sposób pakowania pozwala na wykorzystanie zestawu z możliwością wyboru rurki o innym rozmiarze bez utraty jej sterylności, a nie ma wpływu na wykonanie zabiegu.

Zestaw zawiera :

- a. Skalpel
- b. Strzykawkę 5ml
- c. Iglę (14G) z teflonową osłonką
- d. Prowadnicę Seldingera wykonaną z odpornego na złamanie **NiTiNolu** (stop niklu z tytanem)
- e. Krótki rozszerzacz (dylator) 14 CH/FR
- f. Kateter prowadzący (biały)
- g. Rozszerzacz (dylator) pokryty hydrofilną warstwą (pozostaje wilgotny po zwilżeniu)
- h. 4 tampony z gazy 10x10cm
- i. Rurkę tracheostomijną z atraumatycznym inserterem (zestaw) :

Rurka tracheostomijna z wbudowanym przewodem do odsysania znad mankieta w rozmiarach 7,8,9 (do wyboru).

Każda tracheostomijna rurka wyposażona jest w **atraumatyczny inserter redukujący przejście pomiędzy inserterem a końcem rurki** (silikonowa osłonka no-step). Rurka posiada kołnierzyk obrotowy, poruszający się wokół dwóch osi,

2 kaniule wewnętrzne z 15mm łącznikiem,

Obturator,

Tasiemkę mocującą,

Sterylny żel nawilżający 2,7g.

Unikalną cechą atraumatycznego insertera jest specjalna silikonowa osłonka no-step (bez przeskoğu), która zapewnia gładkie przejście pomiędzy inserterem a końcem rurki. (Rysunek w załączeniu)

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.



Fig. 1



Fig. 2

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **Pakietu nr 22 poz. 4 i 5** do odrębnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

5. Czy Zamawiający wydzieli **z Pakietu nr 17 poz. 20**, do odrębnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

6. Czy Zamawiający wydzieli **z Pakietu nr 18 poz. 7 i 8**, do odrębnego pakietu?

Wydzielenie w/w pozycji z pakietów umożliwi wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.



MAZOWIECKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY®
im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce

07-410 Ostrołęka, Al. Jana Pawła II 120A
tel. (029) 765 21 22 fax (029) 760 45 69
NIP 758-20-10-430 REGON 000304616
www.szpital.ostroleka.pl szpitalo@szpital.ostroleka.pl



Wniosek VI

Dotyczy: MSS-TZP-ZPP-26-31/20, Część 6, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cystostomii nadłonowej dostarczany z pojedynczym cewnikiem poliuretanowym typu 'J' o przekroju 12 i 14Fr. Zestaw zawiera w szczególności podzielną kaniulę metalową o długości 120mm, cewnik z prostownikiem, skalpel #11, skrzydełka mocujące, zawór oraz worek na mocz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy: MSS-TZP-ZPP-26-31/20, Część 6, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści cewnik do przeskrórnej nefrotomii o przekroju 12Fr, 14Fr i długości 30cm, wykonany z poliuretanu przez co zapewnia wygodę pacjenta. Boczne otwory zapewniają maksymalny odpływ. Zestaw dostarczany jest z elementami niezbędnymi, dostosowanymi do siebie i ułatwiającymi bezpieczne stosowanie produktu. W skład zestawu wchodzi między innymi: cewnik typu Pigtail, przewodnik o długości 100cm z rdzeniem nitinolowym z PTFE z zakończeniem typu 'J', który zapewnia elastyczność i zabezpiecza przed pęknięciem, dren łączący, trokar do nakłuwania (kaniula), igła punkcyjna 18G o długości 20cm oraz igła Chiba 22G o długości 20cm, rozszerzacz powięzi w rozmiarach 6Fr- 14Fr, skalpel #11 oraz skrzydełka mocujące cewnik.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy: MSS-TZP-ZPP-26-31/20, Część 10, pozycja 1

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 7Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 5ml, skalpel, przewodnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm oraz rozszerzacz naczyniowy 8Fr x 12cm. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Dotyczy: MSS-TZP-ZPP-26-31/20, Część 10, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy 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 15cm, 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 5ml, skalpel, przewodnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm oraz rozszerzacz naczyniowy 8Fr x 12cm. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Dotyczy: MSS-TZP-ZPP-26-31/20, Część 10, pozycja 3

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 15cm, 20cm, 30cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 5ml, skalpel, przewodnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm oraz rozszerzacz naczyniowy 8Fr x 12cm. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Dotyczy: MSS-TZP-ZPP-26-31/20, Część 10, pozycja 4

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 15cm w gotowych zestawach w skład których



MAZOWIECKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY®

im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce

07-410 Ostrołęka, Al. Jana Pawła II 120A

tel. (029) 765 21 22 fax (029) 760 45 69

NIP 758-20-10-430 REGON 000304616

www.szpital.ostroleka.pl szpitalo@szpital.ostroleka.pl



wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 5ml, skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm oraz rozszerzacz naczyniowy 8Fr x 12cm. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Dotyczy: MSS-TZP-ZPP-26-31/20, Część 10, pozycja 5

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 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 5ml, skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm oraz rozszerzacz naczyniowy 8Fr x 12cm. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Dotyczy: MSS-TZP-ZPP-26-31/20, Część 19, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley opisane w SIWZ nie posiadające w swym zestawie prowadnicy – pozostałe parametry zgodne z zapisami.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Dotyczy: MSS-TZP-ZPP-26-31/20, Część 19, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley opisane jak w SIWZ w przedziale 10Fr- 24Fr- pozostałe parametry zgodne z zapisami.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 18 z Części nr 17 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 6 z Części nr 19 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 z Części nr 19 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Wniosek VII

Czy Zamawiający wyłączy z pakietu nr 14 poz. 1, 2, 3, 16 - filtry oddechowe i utworzy osobny pakiet? Aktualny pakiet stworzony jest tylko dla 1 producenta i uniemożliwia złożenie oferty firmom specjalizującym się w filtrach oddechowych o tożsamy bądź lepszych parametrach niż wymagane, dlatego w trosce w trosce o zachowanie zasady konkurencyjności i finanse Wykonawcy, prosimy jak wyżej. W przeciwnym wypadku prosimy o uzasadnienie.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Wniosek VIII

1. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 8 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od daty zgłoszenia przez Zamawiającego” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 pkt. 2):

1. Przewiduje się następujące kary umowne:



- 2) za opóźnienia w dostawie poszczególnych części przedmiotu umowy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% należnego za opóźnione dostawy wynagrodzenia brutto za każdy dzień licząc od umownego terminu jej dostarczenia, **jednak nie więcej niż 10% wynagrodzenia brutto należnego za opóźnione dostawy.**

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Wniosek IX

Pytania do umowy zał nr 5 i siwz:

1. Do rozdziału XIII pkt 2 siwz kryterium oceny ofert w zakresie terminu płatności. Prosimy o zmianę długości najwyższego ocenianego kryterium terminu płatności do 60 dni, gdyż wskazany przez Wykonawcę 90-dniowy termin jest sprzeczny z przepisami prawa powszechnie obowiązującymi. Termin płatności 60 dniowy jest już terminem maksymalnym w rozumieniu art. 8 ust.2 ustawy z dnia 8 marca 2013r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (Dz. U. 2013 poz. 403 ze zm.). Z wyżej podanych przyczyn, SIWZ w zakresie pozacenowego kryterium oceny ofert jest sprzeczne z prawem oraz uniemożliwia złożenie prawidłowej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

2. Do treści §2 ust.3 wzoru umowy dostawy prosimy o dopisanie następującej treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

3. Do treści §2 ust.5 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

4. Do treści §6 ust. 2 pkt 1 wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

5. Do treści §7 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §7 ust.1 pkt 1) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

6. Do treści §7 ust.1 pkt 5) wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Pytania do umowy użyczenia:

1. Do §1 ust.6 projektu umowy. W związku z tym, że my jako wykonawca jesteśmy dysponentem urządzeń, a ich właścicielem pozostaje producent prosimy o zmianę zapisu poprzez nadanie mu brzmienia: "Urządzeniami o których mowa w §1 ust.1 Wykonawca może swobodnie dysponować i sprzęt ten jest wolny od roszczeń osób trzecich".

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Wniosek X

Część 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści prowadnice do rurek intubacyjnych o długości roboczej 250mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 11, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści barwne oznaczniki wykonane z silikonu?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.



MAZOWIECKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY®

im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce

07-410 Ostrołęka, Al. Jana Pawła II 120A

tel. (029) 765 21 22 fax (029) 760 45 69

NIP 758-20-10-430 REGON 000304616

www.szpital.ostroleka.pl szpitalo@szpital.ostroleka.pl



Część 11, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści oznaczniki o szerokości 2mm i długości 40cm?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Część 11, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści oznaczniki o długości 40cm z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Część 11, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opakowanie zawierające 2 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Część 11, pozycja 1

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Część 13, pozycja 2

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Część 13, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści bezpieczne nakłuwacze w rozmiarze 21G głębokość wklucia 2,4mm lub 23G głębokość wklucia 1,8mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 20, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści sterylne paski do zamykania ran w rozmiarze 13mm x 100mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 24, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podwójny przewód do cystoskopu z miękką końcówką z drenu silikonowego?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Wniosek XI

Część 17, poz. 15-16

Czy zamawiający wydzieli poz.15-16 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Część 17, poz. 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 17, poz. 16

Czy zamawiający dopuści produkt sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 20, poz. 13,14,

Czy zamawiający wydzieli poz.13-14 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.



Część 20, poz. 13

Czy zamawiający dopuści wachlarzyk o wymiarze – 20 cm dł. całkowita , od nasady do czubka rdzenia.30 mm, szerokość części wachlarzowej ok.20 mm, patyczek (część chwytna) ok. 16,8 cm?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Część 20, poz. 13,14

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 20, poz. 14

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Część 21, poz. 4

Czy zamawiający wydzieli poz.4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Część 21, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Wniosek XII

Część 3, Pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych przewodnic o długości całkowitej 275mm, spełniający pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 14, Pozycja 1, 2, 3, 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie powyższych pozycji do osobnego pakietu co umożliwi większej licznie Wykonawcom na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Część 32, Pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych jednorazowych ustników do gastrokopii z silikonową gumką, czystych mikrobiologicznie?

Odpowiedź: Tak.

Wniosek XIII

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 26 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków do glukometrów ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%? Informujemy, że paski z węższym zakresem hematokrytu (np. 35-60%) będą dawały zafałszowane wyniki pomiarów u kobiet w ciąży, niemowląt i dzieci poniżej 6. roku życia, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu u takich pacjentów mogą być niższe niż 35%

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków do glukometrów z funkcją automatycznego wyrzutu paska za pomocą przycisku (taka funkcja eliminuje kontakt personelu z krwią pacjentów przy każdym wyjmowaniu użytego paska z glukometru, zabezpieczając przed transmisją zakażeń drogą krwi)?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

3. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych oznacza nadzór na szczeblu urzędowym nad materiałami informacyjnymi dostarczonymi wraz z paskami, co zmniejsza prawdopodobieństwo publikowania materiałów wprowadzających użytkownika w błąd.



Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

4. Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

5. Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Części 26 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Wniosek XIV

Część 43

Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści bezpieczna igła do portów zaopatrzona w mechanizm zabezpieczający przed zakłuciem, zagięta pod kątem 90° z ostrzem Hubera do portu, z poczwórnymi przezroczystymi skrzydełkami, miękkimi od strony skóry pacjenta (dwa górne do trzymania podczas zakładania i usuwania igły, dwa dolne do przytrzymywania portu podczas usuwania igły), niskoprofilowa, z poliuretanowym drenem przedłużającym o dł.20cm z zaciskiem i żeńskim łącznikiem typu Luer lock. Zacisk kodowany kolorem w zależności od rozmiaru igły, z informacją na zacisku : rozmiar igły, max przepływ (5ml/sek), max. ciśnienie (350psi). Kompatybilna z tomografią komputerową i rezonansem magnetycznym. Produkt pobawiony lateksu. Rozmiary od 19-22G o długości 19mm,25mm,38mm



PowerLoc®
Needle ready for Port access

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści bezpieczna igła do portów zaopatrzona w mechanizm zabezpieczający przed zakłuciem, zagięta pod kątem 90° z ostrzem Hubera do portu, z poczwórnymi przezroczystymi skrzydełkami, miękkimi od strony skóry pacjenta (dwa górne do trzymania podczas zakładania i usuwania igły, dwa dolne do przytrzymywania portu podczas usuwania igły), niskoprofilowa, z poliuretanowym drenem przedłużającym o dł.20cm z zaciskiem i żeńskim łącznikiem typu Luer lock. Zacisk kodowany kolorem w zależności od rozmiaru igły, z informacją na zacisku : rozmiar igły, max przepływ (5ml/sek), max. ciśnienie (350psi). Kompatybilna z tomografią komputerową i rezonansem magnetycznym. Produkt pobawiony lateksu. Rozmiary od 19-22G o długości 19mm,25mm,38mm



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Wniosek XV

Dotyczy części nr 3:

1. Czy Zamawiający będzie wymagał, aby regulator przepływu w pozycji 1 posiadał podwójną skalę liczbową – dla roztworów o różnych gęstościach (5-250ml/h dla 10% i 5-150ml/h dla 20%)?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

2. Czy Zamawiający w celu zapewnienia wygody w użytkowaniu będzie wymagał, aby aparat do grawitacyjnej podaży płynów infuzyjnych z przepływowym regulatorem przepływu miał długość min. 195 cm?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Dotyczy części nr 43:

1. Czy zamawiający w pozycji 1 i 2 dopuści igły ze szlifem Hubera do długich przetoczeń o następujących parametrach:
 - igła z drenem o długości min.20cm w kolorze innym niż przezroczysty dla odróżnienia od zwykłych igieł Hubera bez DEHP i lateksu
 - z niesilikonowaną kaniulą
 - z klipsem do przerw w infuzji, z oznaczeniem maksymalnej prędkości przepływu i ciśnienia
 - z kodowaniem rozmiarów za pomocą koloru zacisku,
 - z wygodnymi, karbowanymi, nieprzezroczystymi, odpinanymi skrzydełkami,
 - z korpusem wykonanym z przezrystego materiału, pozwalającego na ciągłą obserwację miejsca wkłucia,
 - z miękką poduszką do strony kontaktu ze skórą pacjenta o grubości 4mm,
 - z przezroczystą podstawą o kształcie podłużnym w długościach 39 i 18 mm (w najszerszych miejscach),
 - o rozmiarach 19G – 16, 19, 25, 32mm oraz 20G – 19, 25 i 32mm
 - przeznaczone do ciśnienia min. 300psi
 - z mechanizmem zabezpieczającym przed samozakłuciem w postaci dźwigni, sygnalizującej „klikiem” bezpieczną pozycję igły podczas wyjmowania
 - dostępne z portem bocznym lub bez portu
 - informacje na temat bezpiecznego użytkowania MR i PSI można znaleźć w instrukcji obsługi dołączonej do opakowania (informacji nie ma bezpośrednio na opakowaniu)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Wniosek XVI

Część 3

Poz. 2 prowadnica

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie długości 230mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 8

Poz. 1 dren do drenażu



Czy Zamawiający wymaga drenu z trokarem?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje drenu z trokarem i bez trokaru.

Część 20

Poz. 4 ostrza

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy w opakowaniach a`100sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz. 17 zglębniaki

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zglębników od 12F – do 22F z zatyczką, oraz od 24F bez zatyczki.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Wniosek XVII

Dotyczy pakietu nr 35

W trosce o jak najlepsze, odpowiadające również interesom Zamawiającego, przygotowanie ważnej i możliwej do realizacji oferty przetargowej oraz korzystając z uprawnień przysługujących nam jako wykonawcy ubiegającemu się o uzyskanie przedmiotowego zamówienia, niniejszym zwracamy się do Państwa jako Zamawiającego, w trybie i na zasadach określonych w art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych Dz.U.2019.1843 t.j. z dnia 2019.09.27), zwanej dalej – p.z.p., o udzielenie nam jednoznacznych i wyczerpujących odpowiedzi/wyjaśnień w zakresie treści SIWZ (oraz jej załączników) w/w postępowania, a dotyczących treści istotnych warunków umowy:

1. Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan zagrożenia epidemiologicznego oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątplenia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw/dostawy objętej przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy, klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie: a/terminu dostawy, b/wysokości lub w ogóle naliczania kar umownych oraz c/ możliwości odstąpienia od umowy przez wykonawcę z przyczyn leżących po jego stronie, ale spowodowanych czynnikami od niego niezależnymi?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

2. Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści §2 ust. 1 wzoru umowy Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób aby termin dostawy został dostosowany do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (zagrożenie epidemiologiczne) z jaką mamy obecnie do czynienia?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

3. Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści §7 wzoru umowy Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób aby prawo do naliczania ewentualnych kar umownych za zwłokę/opóźnienie w dostawie, zostało dostosowane do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (zagrożenie epidemiologiczne) z jaką mamy obecnie do czynienia ?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

4. Czy w związku obecnym stanem zagrożenia epidemiologicznego oraz związanymi z tym implikacjami natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątplenia wpłynie po stronie wykonawcy na możliwość realizacji dostaw/dostawy objętej przedmiotem niniejszego zamówienia, w treści §8 wzoru umowy Zamawiający wprowadzi zapis pozwalający wykonawcy, w razie wystąpienia szczególnych okoliczności, z przyczyn leżących po jego stronie, ale niezależnych od niego, odstąpić jednostronnie od umowy o zamówienie publiczne bez ponoszenia przez niego negatywnych skutków natury prawno-finansowych z tym związanych?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 14 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.



6. Dotyczy §2 ust. 2 wzoru umowy „Zapotrzebowanie zgłoszone faksem Wykonawca zobowiązany jest przyjąć do realizacji, potwierdzając czytelnym podpisem osoby przyjmującej zapotrzebowanie oraz pieczętą Wykonawcy i niezwłocznie, lecz nie później niż w ciągu 60 minut odesłać faksem do Zamawiającego.”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu potwierdzenia do 24 h od chwili wpłynięcia Zamówienia?
Obecnie postawiony warunek 60 minut jest niemożliwy do zrealizowania.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Wniosek XVIII

Część Nr 6 poz. 1, 2:

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby cewnik wykonany był z wysoko termoplastycznego materiału – Neoplex?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby cewnik posiadał skalowanie co 1cm ułatwiające prawidłowe umiejscowienie cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

3. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby mógł mieć do wyboru w zależności od potrzeby mandryn nylonowy bądź metalowy?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Część Nr 6 poz. 3:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie popychacza o długości 43cm?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby cewnik posiadał skalowanie co 1cm i linię pozycjonującą na całej długości?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Część Nr 6 poz. 4:

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby prowadnica była sztywną prowadnicą bardzo precyzyjnie wykonaną z miękkim atraumatycznym końcem typu J na dł.4,5cm, następnie 5,5cm półsztywna a dalej sztywna. Taka wysoka precyzja wykonania zwiększa bezpieczeństwo zabiegów.?

Odpowiedź: Tak.

Część Nr 6 poz. 5:

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga aby mógł mieć do wyboru prowadnice z ruchomym bądź nieruchomym rdzeniem?

Odpowiedź: Tak.

Część Nr 6 poz. 6:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów w rozmiarach 8Ch, 11Ch i 14Ch, spełniających pozostałe SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby w zestawie znajdował się worek na mocz o pojemności 2L?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Część Nr 6 poz. 7:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu z cewnikiem o długości 29cm wykonanym z materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan ze wewnętrzną warstwą sztywną i zewnętrzną miękką, z prowadnicą Seldingera 0,038”?

Odpowiedź: Tak.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do drenażu przezskórnego metodą 2-stopniową zawierający: cewnik typ Pigtail pokryty w dystalnej do-nerkowej części hydrożelem, wykony z poliuretanu, Iglę punkcyjną bardzo dobrze widoczną w USG 18G/20cm, łącznik do worka na mocz. Rozmiar 8 / 9 / 10 Fr?



Odpowiedź: Tak.

Część Nr 6 poz. 8:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do PCNL Rozmiar 14CH, igła punkcyjna dwuczęściowa 18 G x 20 cm, widoczna w USG, przewodnik typu Seldingera 0,038 x 80 cm, komplet rozszerzaczy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby cewnik wykonany był z wysokiej klasy materiału dwuwarstwowego innego niż poliuretan z pamięcią kształtu zapobiegającym możliwości załamania cewnika i zablokowania odpływu, z miękką warstwą zewnętrzną dla komfortu pacjenta i sztywną wewnętrzną zapewniającą drenaż ?

Odpowiedź: Tak.

Część Nr 9 poz. 1:

1. Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu, celem umożliwienia złożenia konkurencyjnej oferty przez większe grono Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

2. Czy zamawiający oczekuje systemu: 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; balonik retencyjny z niebieską kieszonką dla umieszczenia palca wiodącego; port do napełniania balonika retencyjnego z sygnalizatorem, który wypełnia się, gdy balonik osiągnie wielkość optymalną dla pacjenta oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z kłamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu podania. System zawiera port do pobierania próbek stolca, pasek koralikowy do podwieszania kompatybilny z ramami łóżek szpitalnych i z miejscem na opis. System przebadany klinicznie (ocena bezpieczeństwa stosowania systemu do 29 dni), czas utrzymania systemu do 29 dni, biologicznie czysty. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1000 ml, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane co 25 ml oraz z filtrem węglowym.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmianą treści SIWZ.

Część Nr 17 poz. 2:

1. Prosimy o sprostowanie czy Zamawiającemu chodzi o cewnik moczowodowy typu Nelaton wykonany z miękkiej masy plastycznej, z przewodnicą nylonową, o długości 70cm, widoczny radiologicznie, skalowany co 1cm w rozmiarze 3-9CH, tak jak obecnie stosowany.

Odpowiedź: Zgodnie ze zmianą treści SIWZ.

Część Nr 17 poz. 6-9:

1. Czy w pozycjach 6-9 zamawiający ma na myśli: Maski krtaniowa jednorazowego użytku, sterylna, rurka i mankiet wykonane z silikonu, z zabezpieczeniem w postaci uźebrowania chroniącego przed możliwością wklonowania nagłośni oraz z luźnym niewbudowanym na całej długości rurki oddechowej drenem do napełniania mankieta co chroni przed możliwością przypadkowego przegryzienia poprzez dowolne oddalenie drenu od zębów pacjenta. Maski bez zawartości lateksu, DEHP oraz bisfenolu (BPA) z oznaczeniami na opakowaniu pojedynczym. Na rurce maski krtaniowej zaznaczone w cm oraz poziomą linią znaczniki głębokości położenia maski. Na opakowaniu pojedynczym graficzna instrukcja obsługi. W rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz 1 (<5kg); dla roz 1,5 (5-10kg); dla roz 2 (10- 20kg); dla roz 2,5 (20-30kg); dla roz 3 (30-50kg); dla roz 4 (50-70kg) i dla roz 5 (70-100kg). Rozmiar maski kodowany kolorem balonika kontrolnego oraz numerycznie na rurce, opakowaniu pojedynczym i baloniku kontrolnym.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje maski krtaniowej jednorazowego użytku, sterylnej, mankieta wykonany z silikonu z niewbudowanym na całej długości rurki oddechowej drenem do napełniania mankieta. Rozmiary jak w SIWZ.

Część Nr 17 poz. 14:

1. Czy zamawiający w tej pozycji oczekuje: Zestaw do pomiaru diurezy godzinowej, sterylny. Dwuświatłowy dren łączący 150 cm, łącznik do cewnika foley wyposażony w płaski, łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek z przezroczystym okienkiem podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki oraz w uchylną zastawkę antyzwrotną, na wejściu do komory dren zabezpieczony spiralą antyzagłociową na odcinku min. 5 cm, komora pomiarowa 500 ml, wyposażona w zabudowany, niemożliwy do przekłucia filtr hydrofobowy, cylindryczna komora precyzyjnego pomiaru wyskalowana linearnie od 1 do 40 ml co 1 ml, z cyfrowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 40 do 90 ml co 5 ml i od 90 do 500 ml co 10 ml. Opróżnianie komory poprzez przekroczenie zaworu o 90 st. bez manewrowania komorą, niewymienny worek na moc 2000 ml połączony fabrycznie, z kłamrami stabilizującymi i zabezpieczającymi przed przypadkowym wypięciem z haczyków mocujących, posiadający filtr hydrofobowy, zastawkę



antyzwrotną oraz kranik typu T podwieszany ku górze w otwartej zakładce. Worek skalowany co 100 ml od 25 ml. Możliwość podwieszania zestawu na minimum 3 niezależne sposoby.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część Nr 17 poz. 20 i 23:

1. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu celem umożliwienia złożenia oferty na pozostałą część asortymentu. Nie wydzielenie tych pozycji uniemożliwi rozstrzygnięcie części 17.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Część Nr 19 poz. 1:

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje aby cewnik wykonany był z półtwardego lateksu pokrytego elastomerem silikonu zapewniającego nieprzerwany drenaż i łatwość aplikacji?

Odpowiedź: Tak.

2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje, aby mógł mieć do wyboru zakres rozmiaru 16-24CH ?

Odpowiedź: Tak.

Część Nr 19 poz. 2:

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje aby cewnik wykonany był z półtwardego lateksu pokrytego elastomerem silikonu zapewniającego nieprzerwany drenaż i łatwość aplikacji?

Odpowiedź: Tak.

2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje, aby mógł mieć do wyboru balon o pojemności 50ml/80ml/120ml?

Odpowiedź: Tak.

3. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje aby mógł mieć do wyboru zakres rozmiaru 16-24CH przy pojemności balonu 50ml ?

Odpowiedź: Tak.

Część Nr 19 poz. 5:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników z otworami naprzeciwległymi, jak obecnie stosowane przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Część Nr 19 poz. 6, 7:

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje ab cewnik posiadał sztywną zastawkę do napełnienia balonu, chroniącą przed przypadkowym opróżnieniem balonu, oraz czy zastawka ta ma być znakowana kolorystycznie a umieszczone na niej informacje to: logo producenta, pojemność balonu ml, rozmiar CH, średnica oraz skrótowe oznaczenie materiału z jakiego został wykonany cewnik?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Część 42 poz. 2:

1. Prosimy o wydzielenie tej pozycji do oddzielnego pakietu – umożliwi to nam przystąpienie do tej pozycji.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

2. Czy nie zaszła oczywista omyłka i zamawiający oczekuje: Zestaw do 24-godzinnej toalety jamy ustnej o składzie:

- 1 cewnik typu yankauer z osłonką i z silikonową końcówką o długości roboczej po zsunięciu osłonki minimum 14 cm, uniwersalny uchwyt ssący z suwakową regulacją siły ssania, 1 łącznik "Y" do układu ssącego wygięty pod kątem prostym
- 2 osobne opakowania każde zawierające: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z 3 otworami ssącymi, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania i pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni pokrytą dwuwęglanem sodu, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,05% roztworem chlorku cetylpirydyny w wyciskanej saszetce, 1 saszetkę z 2 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylpirydyną i witaminą E oraz 1 gąbkę aplikator
- 1 osobne opakowanie zawierające: 1 gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu z odsysaniem z 2 otworami ssącymi, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania oraz z zagiętą końcówką, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,05% roztworem chlorku cetylpirydyny w wyciskanej saszetce, 1 saszetkę z 2 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylpirydyną i witaminą E oraz 1 gąbkę aplikator



MAZOWIECKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY®
im. dr. Józefa Psarskiego w Ostrołęce

07-410 Ostrołęka, Al. Jana Pawła II 120A

tel. (029) 765 21 22 fax (029) 760 45 69

NIP 758-20-10-430 REGON 000304616

www.szpital.ostroleka.pl szpitalo@szpital.ostroleka.pl



Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania. Oferowany zestaw o potwierdzonej badaniami klinicznymi skuteczności w redukcji VAP. Zestaw posiada uchwyt do yankauera, umożliwia powieszenie na plastikowej zawieszce oraz zawiera numerację sugerującą kolejność stosowania pojedynczych odrywanych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje spełnienia wymagań treści SIWZ.

Co daje 934 zestawy 24h

3. Czy zamawiający wymaga aby oferowany produkt posiadał skuteczność działania potwierdzoną badaniami w redukcji VAP?

Odpowiedź: Tak.

4. Czy zamawiający wymaga aby wyrób medyczny był zarejestrowany w klasie IIa?

Odpowiedź: Tak.