



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

22 - 400 Zamość, ul. Aleje Jana Pawła II 10



Zamość dnia 21 sierpnia 2020 r.

AG.ZP.3320.38.07404.20

Dotyczy: Wyjaśnienia treści SIWZ.

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10, zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 1843) informuje, że wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia opracowanej do przetargu nieograniczonego na **dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla Oddziału Kardiochirurgii Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Papieża Jana Pawła II.** Poniżej podajemy treść pytań i wyjaśnień:

#### **Pytanie 1 dot. zadania 4 poz. 1 i 2.**

„Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie kaniul żylnych dwustopniowych w rozmiarach: 32/40, 34/46, 36/46 oraz 36/51 Fr i długości 40 cm z konektorem 1/2 w wersji standardowej, oraz eliptycznej w tej samej cenie (dodatkowy atut oferty konkurencyjnej) do dowolnego wyboru zespołu operacyjnego”.

#### **Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

#### **Pytanie 2 dot. zadania 4 poz. 4.**

„Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji nr 4 kaniuli żyłnej pojedynczej prostej zakończonej metalową końcówką ze stali nierdzewnej, wygiętej pod kątem 90 stopni w rozmiarach od 18 Fr do 30 Fr w zależności od potrzeb oddziału. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ”.

#### **Wyjaśnienie:**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

#### **Pytanie 3 dot. zadania 5 poz. 2.**

„Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji nr 2 kaniuli aortalnej prostej w rozmiarach od 18 Fr do 24 Fr w zależności od potrzeb oddziału. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ”.



Certyfikat nr 51705/B/0001/UK/Po  
ISO 9001 : 2008

Certyfikat nr 51705/A/0001/UK/Po  
ISO 14001 : 2004

Certyfikat nr 51705/X/0001/NA/Po  
PN-N 18001 : 2004

Certyfikat nr 51705/C/0001/UK/Po  
OHSAS 18001 : 2007

Certyfikat nr 51705/D/0001/UK/Po  
ISO 27001 : 2013

Certyfikat nr 64151/A/0001/UK/Po  
ISO 22000 : 2005



KOMITET  
UPOWAŻNIENIA  
KARMIEŃ  
PIERŚ



tel. Centrala  
84 6773333

tel. Sekretariat  
84 6773300

Fax  
84 6386669

www.szpital.zam.pl

e mail:  
szpital@szpital.zam.pl

NIP  
922-22-92-491

REGON  
006050134

KRS  
0000021024

PEKAO S.A. I Oddział  
w Zamościu  
61 1240 2816 1111  
0010 3901 3524

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki  
im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu  
Wyjaśnienie SIWZ – AG.ZP 3320.38.20

**Wyjaśnienie:**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 4 dot. zadania 6 poz. 1.**

„Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w pozycji 1 pakietu – wentu w rozmiarach 16 Fr – 34 cm oraz 20 Fr – 35 cm”.

**Wyjaśnienie:**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 5 dot. zadania 6 poz. 3.**

„Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w pozycji trzeciej pakietu ssawki wewnątrzsercowej w rozmiarze 20 Fr o długości 38 cm, zakończoną sprężynką otoczoną silikonem, co zwiększa wydajność zasysania. Ssawka jest atraumatyczna, zakończona łącznikiem 1/4 cala”.

**Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie 6 dot. zadania 7 poz. 2.**

„Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie kaniul do podawania kardiopleginy dowieńcowo zakończonych automatycznie napełnianym balonikiem w rozmiarach 6 mm i 7 mm; kaniule proste lub zakrzywione. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ”.

**Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie 7 dot. zadania 9 poz. 1.**

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

**Wyjaśnienie:**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 8 dot. zadania 9 poz. 2.**

„Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli żyłnej, udowej, wielostopniowej w rozmiarze od 20 Fr do 24 Fr w zależności od potrzeb oddziału. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ”.

**Wyjaśnienie:**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 9 dot. zadania 11 poz. 1, 2, 3.**

„Zwracamy się do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1, 2, 3 oraz dopuszczenie trójkątów, oraz dwójkątów we wszystkich rozmiarach z wyjątkiem trójkąta 1/2 cala x 3/8 cala x 1/2 cala. Pozostałe parametry sprzętu zgodne z SIWZ”.

**Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie 10 dot. zadania 21.**

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stabilizatorów tkankowych nisko – profilowych, dla których ramię wykonane jest z tytanowych pierścieni i jest dostarczone w sposób nieodpłatny do siedziby Zamawiającego w ilości zabezpieczającej bieżące potrzeby Zamawiającego, zatem bez potrzeby zakupu dodatkowych akcesoriów”.

**Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie 11 dot. zadania 22.**

„Prosimy Zmawiającego o dopuszczenie stabilizatorów koniuszkowych nisko – profilowych, dla których ramię wykonane jest z tytanowych pierścieni i jest dostarczone w sposób nieodpłatny do siedziby Zamawiającego w ilości zabezpieczającej bieżące potrzeby Zamawiającego, zatem bez potrzeby zakupu dodatkowych akcesoriów”.

**Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie 12 dot. zadania 25.**

„Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie elektrod endokawitarnych o poniższych parametrach:

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

**Wyjaśnienie:**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 13 dot. zadania 32.**

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

**Wyjaśnienie:**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 14 dot. zadania 17.**

„Czy Zamawiający w Zadaniu 17 poprzez określenie parametru drenażu w postaci posiadania przez niego precyzyjnej podziałki w zakresie małych objętości, oczekuję zestawu ze skalą pomiarową co 1 ml do 10 ml i 2 ml do 280 ml, a potem co 10 ml?”

**Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie 15 dot. zadania 17.**

„Czy Zamawiający w zadaniu 17 poprzez określenie parametru drenażu w postaci posiadania przez niego półprzezroczystego, elastycznego drenu, oczekuje drenu samouszczelniającego się przy pobieraniu próbek zdrenowanego płynu?”

**Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie 16 dot. zadania 50.**

„Czy Zamawiający w zadaniu 50 dopuści wkład workowy na wydzielinę o pojemności 1500 ml?”

**Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie 17 dot. zadania 50.**

„Czy Zamawiający w zadaniu 50 dopuści dostarczenie wieszaków aluminiowych ze śrubą zaciskową do mocowania do szyny, instalowanych bez dodatkowych narzędzi?”

**Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie 18 dot. zadania 19.**

„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? Czy Zamawiający wymaga, aby wkłady workowe 2000 ml (2 l) były częścią, systemu ssącego typu „Serres” z jednym portem przyłączeniowym – w kierunku pacjenta? Drugi port (do podłączenia źródła ssania) zainstalowany jest w zewnętrznym kanistrze wielorazowego użytku”.

**Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ. Wkład 3000 ml workowy ma tworzyć działającą całość z pozostałymi dokumentami.

**Pytanie 19 dot. zadania 50.**

„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? Czy Zamawiający wymaga, aby wkłady workowe 3000 ml (3 l) były częścią, systemu ssącego typu „Serres” z jednym portem przyłączeniowym – w kierunku pacjenta? Drugi port (do podłączenia źródła ssania) zainstalowany jest w zewnętrznym kanistrze wielorazowego użytku”.

**Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ. Wkład 2000 ml workowy ma tworzyć działającą całość z pozostałymi dokumentami.

**Pytanie 20 dot. zadania 18.**

- a) „Czy Zamawiający oczekuje, aby klipsy były zakwalifikowane w klasie medycznej II b i posiadały okres ważności 5 lat od daty produkcji?”
- b) „Czy Zamawiający wymaga złożenia oferty na klipsy wraz z oświadczeniem producenta, że oferowane klipsy są wykonane w całości z tytanu odpowiadającym stosowanym normom dla tytanowych implantów chirurgicznych, oraz niegenerujących 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”.
- c) „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 są zapisy SIWZ.

**Pytanie 21 dot. zapisów SIWZ.**

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

**Wyjaśnienie:**

Powyżej przedstawiony przez Wykonawcę sposób potwierdzenia braku podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu jest wskazany w SIWZ.

**Pytanie 22 dot. wzoru umowy § 6.**

„Prosimy o modyfikację zapisów § 6 w taki sposób, aby wysokość kar umownych naliczana była od wartości netto, a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnane. W związku z powyższym wnosimy jak na wstępie”.

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację postanowień § 6 wzoru umowy w zakresie podstaw do naliczania kar umownych. Wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy, stanowiącego załącznik do SIWZ.

**Pytanie 23 dot. zadania 20.**

„Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów SIWZ (opis przedmiotu zamówienia) dopuści do przetargu szanty wieńcowe o następujących parametrach technicznych:

- Długość szantów w zależności od średnicy oraz średnice:
  - średnica szantu 1.00 mm o długości 16.25 mm
  - średnica szantu 1.25 mm o długości 16.25 mm
  - średnica szantu 1.50 mm o długości 16.25 mm
  - średnica szantu 1.75 mm o długości 17.50 mm
  - średnica szantu 2.00 mm o długości 18.00 mm
  - średnica szantu 2.25 mm o długości 18.00 mm
  - średnica szantu 2.50 mm o długości 19 mm
  - średnica szantu 2.75 mm o długości 19.50 mm
  - średnica szantu 3.00 mm o długości 20.00 mm
- Zbudowane z polimeru z wbudowaną spiralą ze stali nierdzewnej (zbrojone) z atraumatycznymi końcówkami na każdym końcu spirali.
- Do podstawy zespolenia dołączona jest, za pomocą szwu, nieprzepuszczalna dla promieni rentgenowskich naszywka zawierająca informacje o średnicy zespolenia, która ułatwia umiejscowienie i usunięcie zespolenia z arteriotomii”.

**Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie 24 dot. zadania 17.**

„Czy Zamawiający w miejsce pierwotnych zapisów SIWZ dopuści:

Nowoczesny drenaż klatki piersiowej i jam opłucnych o poniższych parametrach:

- Jednorazowy, 3 – komorowy, kompaktowy, pakowany sterylnie zestaw do drenażu klatki piersiowej z wodnym uszczelnieniem oraz wodnym regulatorem ssania (wodna komora regulacji podciśnienia).
- Wydzielona komora zbiorcza, kolekcyjna o pojemności 2100 ml, z precyzyjną podziałką w zakresie małych objętości ewakuowanej treści co 1 ml do 100 ml, co 2 ml do 210 ml i co 10 do 2100 ml.
- Wydzielona i wyskalowana zastawka podwodna z zastawką zabezpieczającą przed utratą uszczelnienia podwodnego w przypadku wysokiego ujemnego

- ciśnienia jamie opłucnej w zakresie od minus 5 do minus 20 cm H<sub>2</sub>O.
- Pracujący bezgłośnie. Mechaniczna zastawka odbarczająca, zabezpieczająca przed wzrostami ciśnienia w kierunku dodatnim. Możliwość regulacji podciśnienia w dowolnym momencie pracy zestawu bez konieczności rozłączania układu.
  - Monitor przecieku powietrza z podziałką od 1 do 5. Dysze zabezpieczające przed rozlaniem się płynów między komorami, możliwość podjęcia prawidłowej pracy po przewróceniu się drenażu;
  - Dzięki posiadaniu dwóch zastawek zlokalizowanych wewnątrz drenażu, jedna w komorze zastawki wodnej, a druga w komorze kolekcyjnej, drenaż posiada możliwość położenia go w pozycji horyzontalnej (poziomej) na krótki czas, nie powodując wymieszania roztworów wewnątrz komory. Jest w pełni bezpieczny oraz łatwy w obsłudze, jednocześnie zapewniając komfort pracy personelu medycznego.
  - Membranowy port dostępowy do zastawki podwodnej, umożliwiający łatwą i aseptyczną korektę poziomu płynu.
  - W zestawie fiolka z wodą sterylną o pojemności 45 ml do wypełnienia zastawki wodnej. Po wypełnieniu woda zabarwia się na kolor niebieski i wraz ze wskaźnikiem pływakowym umożliwia łatwy odczyt poziomu płynów.
  - Membranowy port dostępowy do wodnej komory regulacji podciśnienia, umożliwiający łatwą i aseptyczną redukcję poziomu płynu.
  - Zintegrowany łącznik z końcówką typu Luer – Lock pozwalający na bezigłowe pobieranie próbek drenowanego płynu.
  - Zestaw wyposażony w klamrę zaciskową na drenie, umożliwiający szybki i łatwy dostęp do pobrania próbki płynu do badań.
  - Półprzezroczysty elastyczny dren, niezawierający lateksu, umożliwiający zlokalizowanie zalegającej treści, wyposażony w nasadkę zabezpieczającą dren przed utratą sterylności.
  - Spiralna ochrona przed załamaniem drenu łączącego. Wielopozycyjne wieszaki schowane w wygodnym uchwycie zezwalają na zawieszenie urządzenia na poręczy każdego rodzaju łóżka.
  - Wysuwana podstawka zapewnia stabilność ustawienia na podłodze, całkowicie odporna na zamoczenie”.

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 25 dot. zadania 21.**

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu stabilizatory wieńcowe z kompletem uniwersalnych, jednorazowych bransz (sterylne bransze jednorazowego użytku, wyposażone dodatkowo w funkcję uchwytów na szwy osierdziowe), na czas trwania umowy, firma nieodpłatnie dostarczy minimum 2 szt. retraktorów, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?”

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 26 dot. zadania 22.**

„Czy Zamawiający dopuści do przetargu stabilizatory koniuszkowe, z kompletem uniwersalnych jednorazowych bransz (sterylne bransze jednorazowego użytku, wyposażone dodatkowo w funkcję uchwytów na szwy osierdziowe), na czas trwania umowy, firma nieodpłatnie dostarczy minimum 2 szt. rektraktorów, pozostałe parametry zgodne z SIWZ”.

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 27 dot. zadania 52.**

„Zwracamy się z prośbą o udzielenie informacji, ilu próbek Zamawiający będzie żądał w przypadku pojawienia się wątpliwości”.

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający w zadaniu nr 52 będzie żądał 10 szt. próbek oferowanego w tym zadaniu przedmiotu zamówienia.

**Pytanie 28 dot. zadania 47.**

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czujników oksymetrii firmy Masimo o najlepszej precyzji pomiaru z dostępnych na rynku – wartość absolutna 4% - w przypadku pozytywnej odpowiedzi na czas trwania umowy udostępnimy Państwu nieodpłatnie do pomiaru oksymetrii kompatybilne z proponowanymi czujnikami. Proponowane urządzenie będzie nowe, nierekondycjonowane, niepowystawowe. Z pełną gwarancją na czas użytkowania.”

**Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie 29 dot. zadania 47.**

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

**Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie 30 dot. zadania 47.**

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

**Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie 31 dot. zadania 47.**

„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:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie 32 dot. zadania 47.**

„Czy oprócz bazowych informacji, czyli wartości oksymetrii, trendu, linii bazowej i odchylenia od linii bazowej oraz AUC – czy 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:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie 33 dot. zadania 47.**

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

**Wyjaśnienie:**

36 opakowań (w opakowaniu - komplecie czujnik do pomiaru oksymetrii z L półkuli mózgu i czujnik do pomiaru oksymetrii z P półkuli mózgu).

**Pytanie 34 dot. zadania 48 poz. 1.**

„Czy Zamawiający wymaga długości kabla minimum 1,2 m?”

**Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie 35 dot. zadania 49 poz. 1.**

„Czy Zamawiający wymaga długości kabla minimum 1,2 m?”

**Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie 36 dot. zadania 54 poz. 1.**

„Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatycznie – mechaniczny?”

**Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie 37 dot. zadania 54 poz. 1.**

„Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci?”

**Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie 38 dot. zadania 57 poz. 2.**

„Czy Zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu rozmiar 3 o długości 140 mm i wysokości 35 mm, rozmiar 4 o długości 160 mm i wysokości 35 mm, szerokość łyżek 28 mm, długość od końca łyżki części akrylowej do końca łyżeczki 28-29 mm +/- 10%?”

**Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie 39 dot. zadania 57 poz. 2.**

„Czy Zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu gdzie logo producenta na opakowaniu jednostkowym?”

**Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie 40 dot. zadania 57 poz. 2.**

„Czy Zamawiający wymaga łyżek sterylnych?”

**Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie 41 dot. zadania 57 poz. 3.**

„Zwracam się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, aby Zamawiający wydzielił z pakietu 57 pozycję 3 i umożliwił składanie ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania?”

**Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie 42 dot. zadania 39.**

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości introduktor ARROW w rozmiarze 8,5 F w zamian 9F?”

**Wyjaśnienie:**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 43 dot. zadania 40 poz. 1.**

„Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści wysokiej jakości cewnik ARROW o długości 16 cm posiadający w zestawie strzykawkę o pojemności 5 ml przy zachowaniu reszty parametrów bez zmian?”

**Wyjaśnienie:**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 44 dot. zadania 40 poz. 2.**

„Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści wysokiej jakości cewnik ARROW o długości 16 cm posiadający w zestawie strzykawkę o pojemności 5 ml przy zachowaniu reszty parametrów bez zmian?”

**Wyjaśnienie:**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 45 dot. zadania 31.**

„Czy Zamawiający dopuści dren z 6 otworami drenującymi położonymi spiralnie?”

**Wyjaśnienie:**

Tak, pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

**Pytanie 46 dot. zadania 44.**

„Czy Zamawiający dopuści zestaw do nakłucia opłucnej o następujących parametrach:

- worek do zbiórki odprowadzanych płynów 2000 ml z zastawką przeciw-zwrotną, zapobiegającą cofaniu się zaaspirowanych płynów oraz zaworem spustowym,
- dreny łączące: pomiędzy workiem a kranikiem trójdrożnym (4,8 x 6,8 – 85 cm) oraz pomiędzy kranikiem i igłą (4,8 x 6,8 – 40 cm dł.),
- szczelny kranik trójdrożny z nadrukowanymi wskaźnikami określającymi kierunek przepływu aspirowanych płynów,
- strzykawka 60 ml do aspiracji,
- zestaw do aspiracji jest dostępny w kilku wersjach i rozmiarach, co pozwala na rozszerzenie wachlarza zastosowań,
- trio igieł 55 mm (14 G, 16G i 19G),
- trio igieł 80 mm (14 G, 16G i 19 G),
- igła Veress 15 G (100 mm długości), z automatycznie cofającą się końcówką,
- sterylne,
- opakowanie podwójne – zewnętrzne papier – folia, wewnętrzne folia?”

**Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie 47 dot. zadania 11 poz. 1.**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 „Hemofiltr + zestaw drenów” z zadania nr 11 i utworzy nowe, odrębne zadanie, co umożliwi złożenie oferty większej ilości Wykonawców?”

**Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie 48 dot. zadania 11.**

„Czy Zamawiający dopuści hemofiltr z zestawem drenów o powierzchni 0,8 m<sup>2</sup> i wypełnieniu 50 ml?”

**Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie 49 dot. zadania 11.**

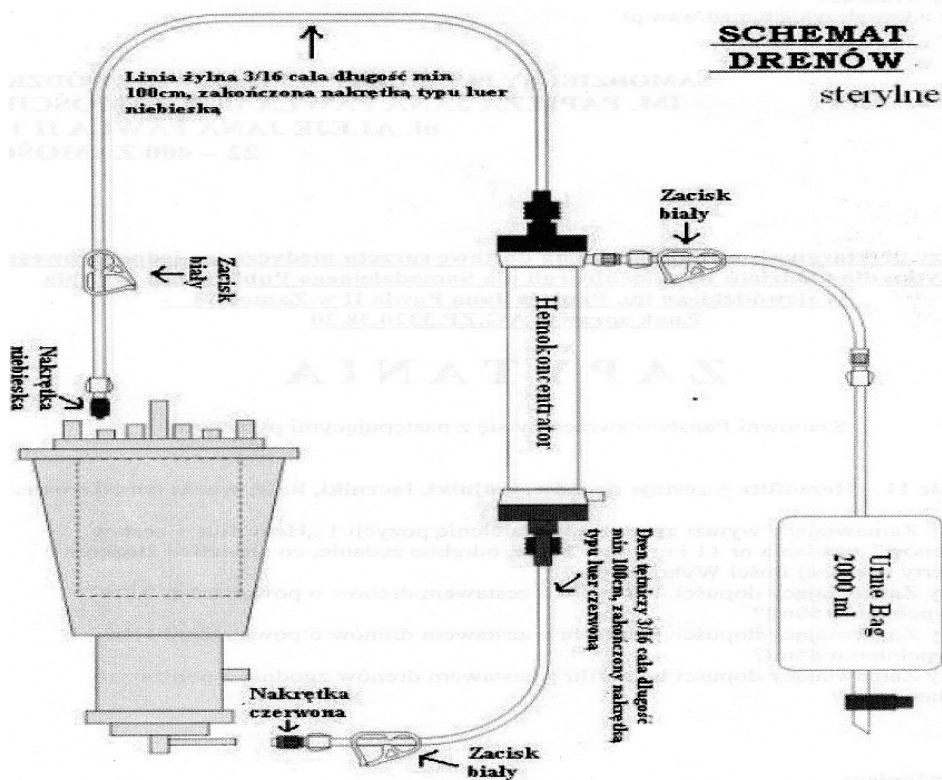
„Czy Zamawiający dopuści hemofiltr z zestawem drenów o powierzchni 1,4 m<sup>2</sup> i wypełnieniu 85 ml?”

**Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie 50 dot. zadania 11.**

„Czy Zamawiający dopuści hemofiltr z zestawem drenów zgodnie z poniższym schematem?”



**Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie 51 dot. zadania 2.**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 2, pojemnika medycznego na zużyty oksygenator i dreny o wysokości 57,5 cm? Pojemnik jest szeroki, wytworzony z myślą o utylizacji zużytych oksygenatorów, drenów i kaniul z krwią. Pojemnik i pokrywa szczelne, zgodnie ze specyfikacją.”

**Wyjaśnienie:**

Tak.

**Pytanie 52 dot. zadania 3, poz. 1 i 2.**

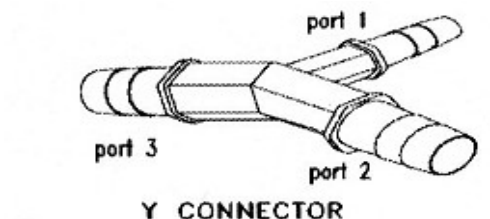
„Czy Zamawiający w zadaniu nr 3 poz. 1 i 2, wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawów do podawania kardioplegii wyposażony w bańkę z membraną do bezkrwawego pomiaru ciśnienia, zamiast kopałki do krwawego pomiaru ciśnienia? Rozwiązanie z bańką jest bezinwazyjne i zapewnia lepszy komfort użytkownika. Prosimy o wyrażenie zgody?”

**Wyjaśnienie:**

Tak.

**Pytanie 53 dot. zadania 11.**

„Wykonawca posiada w swojej ofercie trójniki do zadania nr 11, o następującej konfiguracji portów:



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie trójników o konfiguracji:

- $3/8 \times 1/2 \times 1/2$ , zamiast  $1/2 \times 1/2 \times 3/8$  oraz  $1/2 \times 3/8 \times 1/2$  (razem 50 + 50 sztuk, zgodnie ze specyfikacją),
- $1/4 \times 3/8 \times 1/4$  lub  $1/4 \times 1/4 \times 3/8$ , zamiast  $3/8 \times 1/4 \times 1/4$ ?

Prosimy o wyrażenie zgody. Producent oferuje tylko wymienione wyżej konfiguracje”.

**Wyjaśnienie:**

Tak.

**Pytanie 54 dot. zadania 3.**

„Czy Zamawiający dopuści produkt zgodny z załączonym schematem C24080 i C24081 (załącznik do niniejszego pisma)? Z możliwością dalszej konfiguracji drenów w zależności od potrzeb użytkownika”.

**Wyjaśnienie:**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie 55 dot. zadania 18.**

„Czy Zamawiający w zadaniu 18 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: klipsy naczyniowe:

- 1 magazynek zawiera 6 klipsów,
- klipsy stosowane w zabiegach sercowo – naczyniowych na naczynia krwionośne do pozostawienia na stałe, wykonane z biologicznie i magnetycznie obojętnego stopu tytanu,
- wewnętrzna struktura klipsa nietraumatyzująca powierzchni naczynia,
- podłużny rowek na całej powierzchni wewnętrznej klipsa, zabezpieczający przed zjawiskiem nożycowania,
- nieregularna struktura zewnętrzna zapobiegająca wysunięciu klipsa z kapsłownicy,
- dostępne rozmiary S-small-małe klipsy o wysokości klipsa otwartego 2,87 mm, wysokość klipsa zamkniętego 3,63 mm, szerokość klipsa 1,98 mm, SW-small/wide - małe/szerokie klipsy o wysokości klipsa otwartego 2.87 mm, wysokość klipsa zamkniętego 3,68 mm, szerokość klipsa 2,8 mm, M-medium – średnie klipsy o wysokości klipsa otwartego 4,68 mm, wysokość klipsa zamkniętego 5,89 mm, szerokość klipsa 3,02 mm (wysokość otwartego klipsa oraz szerokość klipsa są mierzone po wewnętrznej stronie klipsa)
- każdy rozmiar w innym kolorze magazynku, klipsownica dopasowana kolorem do rozmiaru
- klipsownica S, S/W, M, 20 cm w ilości 24 szt. lub więcej w przypadku wyeksploatowania się klipsownic (do użyczenia na okres trwania umowy)?”

**Wyjaśnienie:**

Wiążące są zapisy SIWZ.

**Pytanie 56 dot. zadania 23.**

„Czy Zamawiający w zadaniu 23 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Balon do kontrapulsacji:

- wewnątrzortalny cewnik z balonem do kontrapulsacji 7,5 Fr
- dostępny z pojemnością balonika 30 cc, 40cc,
- cewnik z balonem z zestawem do wprowadzania, z możliwością wprowadzania z koszulką lub bez koszulki,
- budowa cewnika typu CoAxial,
- znacznik do weryfikacji cewnika w skopii
- kanał ciśnienia o średnicy 0,027”,
- możliwość założenia przez dowolną koszulkę o średnicy wewnętrznej 7,5 Fr,
- średnica przewodnika 0,025”
- cewnik do współpracy z pompą Datascope?”

**Wyjaśnienie:**

Zamawiający dopuszcza proponowany opis, ale nie wymaga.

**Pytanie 57 dot. zadania 23**

„W Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz. 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny mieć klasę II B. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w zadaniu nr 23 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia (czyli wszystkimi głównymi naczyniami krwionośnymi, w tym: żyły płucne, tętnice płucne, żyły sercowe, tętnice wieńcowe, tętnice szyjne (wspólne, wewnętrzne i zewnętrzne), tętnice mózgowie, tętnice ramienno – głowowe, aorta (wszystkie segmenty aorty), dolna i górna żyła główna i wspólne tętnice biodrowe) posiadały klasę III?”

**Wyjaśnienie:**

Wszystkie wymogi dotyczące przedmiotu zamówienia zostały określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.