



WSPRiTS/ZP/19/2011

Warszawa dn. 04.02.2011 r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego ogłoszonego w TED Nr 2011/S 1-001417 z dnia 04.01.2011 r. na dostawę drobnego sprzętu medycznego i materiałów jednorazowego użytku [Nr postępowania: WSPRiTS/ZP/61/10]

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy – Prawo zamówień publicznych, Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego i Transportu Sanitarnego „MEDITRANS” udziela wyjaśnień na poniższe pytania:

Dotyczy zadania nr 1:

1) **PYTANIE:** dot. Poz. nr 1 – Czy kranik trójdrożny ma charakteryzować się objętością wypełnienia max. 0,23 ml?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga powyższego, ale dopuszcza.

2) **PYTANIE:** dot. Poz. nr 3-4 – Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania aparatów do przetaczania płynów infuzyjnych i krwi- komora i dren, wolnych od toksycznych ftalanów DOP DEHP? Czy wymaga złożenia dokumentów potwierdzających spełnienie tego wymogu, tzn. oświadczenia o braku ftalanów DOP, DEHP - oświadczenia o zastosowanym plastyfikatorze i załączniku do oświadczenia w postaci „Karty charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego”. Karta charakterystyki musi zawierać wyszczególnienie wszystkich składników, w tym również plastyfikatora.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający oczekuje zaoferowania aparatów do przetaczania płynów infuzyjnych i krwi- komora i dren, wolnych od toksycznych ftalanów DOP DEHP i wymaga złożenia dokumentów potwierdzających spełnienie tego wymogu, tzn. oświadczenia o braku ftalanów DOP, DEHP - oświadczenia o zastosowanym plastyfikatorze i załączniku do oświadczenia w postaci „Karty charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego”.

3) **PYTANIE:** dot. Poz. nr 2 – Czy Zamawiający wymaga przedłużaczy wolnych od toksycznego ftalanu DEHP co ma być potwierdzone kartą charakterystyki bezpieczeństwa produktu i oświadczeniem producenta?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga powyższego.

4) **PYTANIE:** dot. Poz. nr 4 – Prosimy o odstąpienie od wymogu zaoferowania aparatu do przetoczeń płynów, który po opróżnieniu opakowania zabezpiecza przed dostaniem się powietrza do drenu. Obecny opis przedmiotu zamówienia wskazuje na konkretny produkt konkretnego producenta, co uniemożliwia większej liczbie wykonawców złożenie konkurencyjnych ofert w przedmiotowym zakresie.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający odstępuje od wymogu zaoferowania aparatu do przetoczeń płynów, który po opróżnieniu opakowania zabezpiecza przed dostaniem się powietrza do drenu.

5) **PYTANIE:** dot. Poz. nr 4 – Prosimy o dopuszczenie standardowych przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych, które w chwili obecnej są używane przez Zamawiającego. Mimo że opis przedmiotu zamówienia zawarty w SIWZ wskazuje na produkt zaawansowany technologicznie, co najmniej od kilku lat są składane i wybierane oferty zawierające standartowe przyrządy, w związku z czym prosimy o ich dopuszczenie aby opis przedmiotu zamówienia zgodny był ze stanem faktycznym.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.



Dotyczy zadania nr 2:

6) **PYTANIE:** dot. Poz. nr 1 – Czy nie nastąpiła oczywista omyłka i Zamawiający ma na myśli cewniki Foley w rozmiarach 12-24 Ch z balonem do 30 ml? Jeśli tak to czy cewniki w rozmiarach 12 – 24 Ch mają być wyposażone w dodatkowe dwa otwory drenujące poza balonem, co zwiększa drenaż – a w przypadku okluzji dwóch podstawowych otworów cewnik nadal jest drożny?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyjaśnia, że nie nastąpiła omyłka i dopuszcza do zaoferowania ww. cewniki.

Dotyczy zadania nr 3:

7) **PYTANIE:** dot. Poz. nr 1 – Prosimy o dopuszczenie strzykawk insulinowych 1 ml=40 j.m z podziałką elementarną 1.I.U=0,025ml i igłą 0,40x13mm przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

8) **PYTANIE:** dot. Poz. nr 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki do insuliny U-100 ze standardową podziałką elementarną 0,02ml i igłą 0,45x13mm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

9) **PYTANIE:** dot. Poz. nr 1 – Prosimy o dopuszczenie strzykawki do insuliny z igłą 0,4

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

10) **PYTANIE:** dot. Poz. nr 3-6 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zmiany jednostki miary ze sztuk na opakowania jednostkowe maksymalnie po 100 sztuk, z jednoczesnym odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowanych przez Zamawiającego ilości sztuk na ilości opakowań jednostkowych. W przypadku, gdy cenę za sztukę mielibyśmy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku znacznieowałyby to ofertę.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza zmianę, min. i max. po 100 sztuk.

11) **PYTANIE:** dot. Poz. nr 3-6 – Prosimy o sprecyzowanie opisu zamówienia. Skalowanie strzykawk dwuczęściowych podawane jest standartowo w mililitrach. Czy w związku z tym Zamawiający wymaga zaoferowanie strzykawk dwuczęściowych o następującym skalowaniu: strzykawka 20 ml skalowana co 1ml; strzykawka 10 ml skalowana co 0,5 ml; strzykawka 5 ml skalowana co 0,2ml; strzykawka 2 ml skalowana co 0,1 ml?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

Dotyczy zadania nr 4:

12) **PYTANIE:** dot. Poz. nr 7 - Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na strzykawkę skalowaną co 2 ml, czyli tak jak wszystkie dostępne w tej chwili strzykawki typu Janetta?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

13) **PYTANIE:** Czy Zamawiający wymaga aby na każdym wkładzie znajdowała się fabrycznie nadrukowana data ważności co jest uwarunkowane datą skuteczności i przydatności filtra antybakteryjnego i hydrofobowego we wkładzie?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga powyższego.

14) **PYTANIE:** Czy Zamawiający wymaga aby w pokrywie wkładu znajdowały się tylko dwa króćce, o różnej średnicy co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga powyższego.



Dotyczy zadania nr 5:

15) PYTANIE: dot. Poz. nr 1 – Czy nie nastąpiła oczywista omyłka i Zamawiający ma na myśli kaniule dożylny w rozmiarach 22-14G wykonane z biomateriału widocznego w RTG z korkiem portu górnego zamykanym w systemie samozatraskowym, posiadającym zastawkę antyzwrotną, min. 5 pasków RTG, pakowanych w opakowania typu folia-papier wielowarstwowy?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyjaśnia, iż nastąpiła omyłka i dopuszcza min. 5 pasków RTG.

16) PYTANIE: dot. Poz. nr 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniul dożylnych spełniających następujący opis, niezależnie od pierwotnego opisu znajdującego się w SIWZ: ”Kaniula dożylna z dodatkowym portem do wstrzyknięć, posiadająca automatycznie otwierające się zabezpieczenie na końcu igły po wyjęciu z kaniuli chroniące personel przed przypadkowym zakłuciem, posiadająca 4 paski kontrastujące w promieniach RTG, wykonana z biokompatybilnego poliuretanu, posiadająca samozamykający się zawór portu górnego, filtr hydrofobowy w tylnej części kaniuli hamujący wypływ krwi, cienkościenna konstrukcja kaniuli dla osiągnięcia większych przepływów, duże skrzydełka do mocowania kaniuli, nie posiadająca bocznych przewodnic ograniczających manewrowanie kaniulą podczas wkłuwania się do naczynia rozmiary 22Gx25mm – 36ml; 20Gx33mm – 65ml; 18Gx33mm – 103 ml; 18Gx45 mm – 96 ml; 17Gx45mm – 128 ml; 16Gx50mm – 196 ml; 14Gx50mm – 343 ml” w ilości 150 000 szt.?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższych.

17) PYTANIE: dot. Poz. nr 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniul dożylnych spełniających następujący opis, od pierwotnego opisu znajdującego się w SIWZ: ”Kaniula dożylna z dodatkowym portem do wstrzyknięć, posiadająca automatycznie otwierające się zabezpieczenie na końcu igły po wyjęciu kaniuli chroniące personel przed przypadkowym zakłuciem, posiadająca 4 paski kontrastujące w promieniach RTG, wykonana z biokompatybilnego poliuretanu, posiadająca samozamykający się zawór portu górnego, filtr hydrofobowy w tylnej części kaniuli hamujący wypływ krwi, cienkościenna konstrukcja kaniuli dla osiągnięcia większych przepływów, duże skrzydełka do mocowania kaniuli, nie posiadająca bocznych przewodnic ograniczających manewrowanie kaniulą podczas wkłuwania się do naczynia rozmiar 24Gx19mm – 22ml” w ilości 1000 szt.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższych.

18) PYTANIE: dot. Poz. nr 2 – Czy nie nastąpiła oczywista omyłka i Zamawiający ma na myśli kaniule w rozmiarze 24G i 26G dł. 19 mm, przepływie 13 ml wykonanych z PTFE (podwójnie oczyszczonego teflonu), ze zdejmowalnym dodatkowym elementem ułatwiającym wprowadzenie do naczynia żylnego, bez portu górnego, pakowanych w opakowania typu folia - papier wielowarstwowy?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyjaśnia, iż nie nastąpiła pomyłka. Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 9:

19) PYTANIE: dot. Poz. nr 1 – Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na standardowe cewniki do odsysania, tzn. nie posiadające skalowania?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

20) PYTANIE: dot. Poz. nr 1 – Zamawiający wymaga aby wszystkie cewniki do odsysania posiadały długość 40 cm. Tymczasem rozmiary cewników Ch 12-22, używane u osób dorosłych, są w standardowej długości 60 cm. Czy w związku z tym Zamawiający dopuści złożenie oferty na cewniki w rozmiarze Ch 12-22 o długości 60 cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.



21) PYTANIE: dot. Poz. nr 1 – Czy cewniki do odsysania mają posiadać barwne i numeryczne oznaczenia rozmiaru na cewniku oraz fabrycznie nadrukowane oznaczenie rozmiaru na opakowaniu?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga powyższego.

22) PYTANIE: dot. Poz. nr 2 – Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie cewników do podawania tlenu przez nos dla dorosłych z częścią nosową dobrze układającą się w przewodach nosowych wykonaną z miękkiego PCV przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ. W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie ww. pozycji z pakietu co pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną ofertę.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższej opisanych cewników oraz nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z zadania.

23) PYTANIE: dot. Poz. nr 2 – Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na cewnik do podawania tlenu przez nos którego część nosowa wykonana jest z medycznego PVC?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższej opisanych cewników.

24) PYTANIE: dot. Poz. nr 5-6 – Czy nebulizator ma pracować z taką samą wydajnością w każdej pozycji (0-90°), antyprzelewową konstrukcją o pojemności min. 6 ml, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni (elementy niewypadające w trakcie napełniania leku), skalowany co 1 ml?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga powyższego, ale dopuszcza.

25) PYTANIE: dot. Poz. nr 7 – Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający dopuści maskę tlenową Venturii z drenem ok. 2,1m przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

Dotyczy zadania nr 12:

26) PYTANIE: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania maski krtaniowej w rozmiarach od 1 do 5.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego, SIWZ dotyczy masek okołokrtaniowych.

27) PYTANIE: Czy maski krtaniowe mają posiadać w zestawie (w opakowaniu razem z maską) jałowy, jednorazowy żel ułatwiający wprowadzenie maski oraz strzykawkę luer-lock 30 ml do napełniania mankietu?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego, SIWZ dotyczy masek okołokrtaniowych.

Dotyczy zadania nr 14:

28) PYTANIE: dot. Poz. nr 1-3 - Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający miał na myśli pisząc „pakowane pojedynczo”. Czy worki tzw. odcinane i układane pojedynczo w opakowaniu zbiorczym, czy pakowane pojedynczo w opakowanie zawierające 1szt.?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyjaśnia, iż chodzi o worki odcinane i układane pojedynczo.

29) PYTANIE: dot. Poz. nr 4 - Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na pojemnik o pojemności 0,7 l?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

30) PYTANIE: dot. Poz. nr 6 – Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na pojemniki posiadające otwór wrzutowy ok. 5-9cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższych.



Dotyczy zadania nr 15:

31) PYTANIE: dot. Poz. nr 1-2 – Co Zamawiający ma na myśli pisząc, że elektrody z pozycji 1 i 2 mają zapewniać możliwość podłączenia kabla EKG typu zatrask? Czy chodzi o złącze dla elektrod jednorazowego użytku? Standardowe złącze w przypadku elektrod wielokrotnego użytku, tak przyssawkowych, jak i kłamrowych, to złącze dla wtyku „bananowego”. Złącze to pozwala na bezpieczne i pewne podłączenie elektrod (nie ma ryzyka wypięcia elektrody w trakcie badania).

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyjaśnia, że doszło do przekłamania. Chodzi o złącze dla wtyku „bananowego”.

Dotyczy zadania nr 16:

32) PYTANIE: dot. Poz. nr 1 – W trosce o zachowanie konkurencyjności postępowania, prosimy o wydzielenie pozycji 1 do odrębnego zadania. Pozostałe dwie pozycje zawierają produkty niestandardowe (rękawice do zabiegów wysokiego ryzyka, rękawice nitrylowe - białe).

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

33) PYTANIE: dot. Poz. nr 1 – Prosimy o dopuszczenie w pozycji 1 rękawic w opakowaniu, które zawiera informację o rozmiarze na trzech ściankach.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższych.

34) PYTANIE: dot. Poz. nr 1 – Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic w jednym kolorze, których rozmiar oznakowany jest na 2 ściankach pudełka. Informujemy, że takie oznakowanie jest wymagane i zgodne z ustawą o wyrobach medycznych.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

35) PYTANIE: dot. Poz. nr 2 – W razie odpowiedzi odmownej na pytanie 1, prosimy o dopuszczenie w pozycji 2 rękawic w opakowaniu, które zawiera informację o rozmiarze na trzech ściankach.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

36) PYTANIE: dot. Poz. nr 2 – Prosimy o wydzielenie pozycji z pakietu. Informujemy, że umożliwi to startowanie w tym pakiecie większej ilości oferentom, co znacznie obniży koszt całego pakietu.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

37) PYTANIE: dot. Poz. nr 3 – W razie odpowiedzi odmownej na pytanie 1, prosimy o dopuszczenie w pozycji 3 rękawic w kolorze niebieskim, o AQL 1,5.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

38) PYTANIE: dot. Poz. nr 3 – W razie odpowiedzi odmownej na pytanie 1, prosimy o odstąpienie od wymogu zgodności rękawic z pozycji 3 z normą EN 374-3. Swoją drogą tytuł tej części (3) normy, to: „Rękawice chroniące przed substancjami chemicznymi i mikroorganizmami -- Część 3: Wyznaczanie odporności na przenikanie substancji chemicznych”. Norma 374 dotyczy środków ochrony indywidualnej w kontekście przenikalności substancji chemicznych i mikroorganizmów, a nie rękawic medycznych jako takich. Poza tym trzecia część normy nie dotyczy w ogóle jakiś konkretnych parametrów, którym mają odpowiadać rękawice, a określa jedynie sposób wyznaczania odporności rękawic (sposób badania rękawic). Ewentualnie prosimy o dopuszczenie, w miejsce zgodności z EN 374-3, zgodności rękawic z wymaganiami dyrektywy 89/686/EWG (dotyczącej środków ochrony indywidualnej) – możemy przedstawić deklarację zgodności ze wymaganiami ww. dyrektywy.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.



39) PYTANIE: dot. Poz. nr 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic nitylowych, bezpydrowych, z rolowanym mankietem, w kolorze błękit kobaltowy, AQL 1,5, z rozmiarem oznakowanym na 2 ścianach pudełka, co jest zgodne z ustawą o wyrobach medycznych, rękawice o max rozciągnięciu 700% przed starzeniem czyli maksymalnym dostępnym rozciągnięciem dla rękawic nitylowych. Jednocześnie prosimy o odstąpienie od wymogu oznaczenia kolorami rozmiarów. Standardowo producenci oznaczają jeden rodzaj rękawiczek – jednym kolorem.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy zadania nr 17:

40) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści stetoskop lekarski z jednotonową membraną?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

41) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści worek samorozprężalny z zastawką ciśnieniową na poziomie 40 cm H₂O?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z zapisami SIWZ.

42) PYTANIE: dot. Poz. nr 8 – Czy Zamawiający wymaga zaferowania termometru do pomiaru temperatury na błonie bębnekowej, zasilanego bateryjnie?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga powyższego.

Dotyczy zadania nr 19:

43) PYTANIE: dot. Poz. nr 1 – Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do przetargu elektrody EKG jednorazowego użytku dla dorosłych, na podłożu z pianki PE o wymiarach: 50 x 48 mm, pozostałe parametry techniczne zgodne z SIWZ.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

44) PYTANIE: dot. Poz. nr 1 – Prosimy o dopuszczenie elektrod o średnicy 42 mm, z jęczyzkiem ułatwiającym aplikację (odległość od szczytu jęczyzka do przeciwległego końca – 45 mm) lub elektrod okrągłych o średnicy 50 mm, w obu przypadkach pozostałe wymagania, jak w SIWZ lub elektrod prostokątnych, o wymiarach 55 mm x 35 mm lub 50 mm x 40 mm, z żelcem ciekłym.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza elektrody o średnicy 42 mm, z jęczyzkiem ułatwiającym aplikację (odległość od szczytu jęczyzka do przeciwległego końca – 45 mm).

45) PYTANIE: dot. Poz. nr 2 – Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do przetargu elektrody EKG jednorazowego użytku pediatrycznej, na podłożu z pianki PE średnicy 26 mm, pozostałe parametry techniczne zgodne z SIWZ.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaferowania powyższe elektrody.

46) PYTANIE: dot. Poz. nr 2 – Prosimy o dopuszczenie elektrod prostokątnych, o wymiarach 44 mm x 30 mm lub owalnych, z jęczyzkiem ułatwiającym aplikację, o wymiarach 37 mm x 42 mm, w obu przypadkach pozostałe wymagania, jak w SIWZ.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższej opisanych elektrod.

47) PYTANIE: Prosimy o dopuszczenie podania ceny jednostkowej za opakowanie a'50 lub a'30 sztuk elektrod z odpowiednim przeliczeniem wymaganej liczby sztuk na opakowania. Pojedyncze elektrody są bardzo tanie, proponowane rozwiązanie pozwoli Zamawiającemu uzyskać korzystniejsze cenowo oferty i tym samym zwiększy konkurencyjność postępowania.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.



Dotyczy zadania nr 21:

48) **PYTANIE:** dot. Poz. nr 2 – Czy papier ma być z nadrukiem, czy gładki

ODPOWIEDŹ: Papier ma być z nadrukiem.

49) **PYTANIE:** dot. Poz. nr 3 – Czy Zamawiający dopuści papier o wymiarach 9cm x 9cm x 20m?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

50) **PYTANIE:** dot. Poz. nr 4 – Czy Zamawiający dopuści papier o wymiarach 107,75mm x 23m?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

51) **PYTANIE:** dot. Poz. nr 7 – Czy Zamawiający ma na myśli papier o wymiarach 210 mm x 280 mm x 240 kartek?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający ma na myśli papier o wymiarach 210 mm x 280 mm x 240 kartek.

Dotyczy zadania nr 25:

52) **PYTANIE:** dot. Poz. nr 1 – Czy Zamawiający wymaga zaoferowania masek w klasie ochronnej FFP2 czy FFP3?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga powyższego.

53) **PYTANIE:** dot. Poz. nr 1 – Czy ponadto maski te mają posiadać zawór wydechowy?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga powyższego.

54) **PYTANIE:** dot. Poz. nr 1 – Czy maski te mają posiadać dodatkowy filtr węglowy i powłokę wodoodporną?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga powyższego.

55) **PYTANIE:** dot. Poz. nr 2 – Czy Zamawiający wymaga, aby kombinezon ochronny spełniał wymagania Europejskiej Normy Ochronnej 89/686/EEC, EN 1149-1, aby okulary spełniały wymogi normy medycznej 89/686/EEC oraz czy maska ochronna ma spełniać parametry ochronne klasy P3, posiadać centralnie umieszczony zawór wydechowy, posiadać filtr węglowy oraz dwustronną powłokę wodoodporną?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z wymogami Dyrektywy 89/686/EEC i zapisami SIWZ.

56) **PYTANIE:** dot. Poz. nr 2 – Czy ponadto pakiet ma posiadać instrukcję w języku polskim z dodatkowymi piktogramami oraz mieć formę zafoliowanego jednorazowego zestawu.

ODPOWIEDŹ: Pakiet ma posiadać instrukcję w języku polskim z dodatkowymi piktogramami oraz mieć formę zafoliowanego jednorazowego zestawu.

Dotyczy zadania nr 26:

57) **PYTANIE:** Czy Zamawiający dopuści reduktor i przepływomierz medyczny posiadający pokrętko przepływomierza nie wystające poza korpus urządzenia, ale wykonane z tworzywa sztucznego?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższych.

Dotyczy zadania nr 28:

58) **PYTANIE:** Czy Zamawiający dopuści kapnometr działający w zakresie temperatur pracy od 0 do +50°C?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.



Dotyczy zadania nr 29:

59) PYTANIE: Czy Zamawiający wymaga, aby wielorazowe czujniki SpO2 klips na palec dla dorosłych i dzieci były typu LNCS podobnie jak w przypadku czujników dla niemowląt?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga powyższego.

Dotyczy zadania nr 31:

60) PYTANIE: dot. Poz. nr 2 – Prosimy o dopuszczenie mankietów o obwodzie 25-35 cm.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższych.

Dotyczy zadania nr 33:

61) PYTANIE: Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania linii pomiarowej do kardiomonitora Encore dla dorosłych, dla dzieci, czy dla noworodków?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający oczekuje zaoferowania linii pomiarowej do kardiomonitora Encore czy dla noworodków.

62) PYTANIE: Czy ponadto Zamawiający dopuści 24 szt. akcesoriów zgodnie z wielkością opakowania fabrycznego?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

Dotyczy zadania nr 37:

63) PYTANIE: dot. Poz. nr 2 – Prosimy o wyłączenie ww. pozycji do osobnego pakietu.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy zadania nr 38:

64) PYTANIE: dot. Poz. nr 1-3 – Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na szyny Kramera wykonane ze stali węglowej, czyli takie jakie w chwili obecnej są używane przez Zamawiającego?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

Dotyczy zadania nr 39:

65) PYTANIE: dot. Poz. nr 6 – Opis sposobu zabezpieczenia noszy podbierakowych z systemem zamków z podwójną zapadką jest charakterystyczny dla jednego producenta. Takie same funkcje spełniają nosze podbierakowe posiadające zamki zabezpieczające przed niekontrolowanym rozpięciem realizowane za pomocą pojedynczego systemu zapadkowego. Nosze te posiadają znak CE oraz są zgodne z normą PLEN 1865 (wymagania dotyczące noszy i innego sprzętu do przemieszczania pacjenta, stosowanego w ambulansach drogowych). Dlatego zwracamy się z prośbą o dopuszczenie noszy z pojedynczym systemem zamka, co umożliwi złożenie większej ilości ofert.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy zadania nr 40:

66) PYTANIE: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany zestaw posiadał 4 oddzielne pakiety na palec, dłoń, ramię i nogę?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Dotyczy zadania nr 41:

67) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kołnierza ortopedyczny dla dzieci regulowany, z możliwością dowolnej regulacji szerokości kołnierza w zależności od wielkości szyi pacjenta w zakresie objętości kołnierza, z trójstopniową regulacją rozmiaru kołnierza w zakresie noworodkowym, dziecięcym i osób z krótką szyją?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższego.



68) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści kołnierz ortopedyczny wielorazowego użytku uniwersalny, bez trzystopniowej regulacji podparcia potylicy? Regulacja podparcia żuchwy w zupełności umożliwi dokładne dopasowanie kołnierza.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

69) PYTANIE: Co Zamawiający ma na myśli pod pojęciem kołnierze ortopedyczne wielorazowego użytku? Czy chodzi o ponowne użycie kołnierza ortopedycznego, który miał kontakt z krwią pacjenta?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyjaśnia, iż chodzi o ponowne użycie kołnierza nieuszkodzonego i niepobrudzonego krwią.

Dotyczy zadania nr 42:

70) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści torbę-apteczkę o wymiarach 36cm x 23cm x 36 cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

Dotyczy zadania nr 47:

71) PYTANIE: Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie znajdowała się fabrycznie nadrukowana data ważności, co jest uwarunkowane datą skuteczności i przydatności filtra antybakteryjnego i hydrofobowego we wkładzie?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga powyższego.

72) PYTANIE: Czy Zamawiający wymaga aby w pokrywie wkładu znajdowały się tylko dwa króćce, o różnej średnicy co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga powyższego.

Dotyczy zadania nr 49:

73) PYTANIE: dot. Poz. nr 2 – Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do przetargu nożyczek ratowniczych do cięcia ubrań, pasów; ze stali nierdzewnej; plastikowy uchwyt; zaokrąglone końcówki; ząbkowane ostrza, o długości 18 cm.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

74) PYTANIE: dot. Poz. nr 4 – Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do przetargu kleszczyków naczyniowych Pean o długości 12,5 cm, proste, wykonane ze stali nierdzewnej?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższych.

75) PYTANIE: dot. Poz. nr 7, 8 – Proszę o podanie informacji (nazwy i producenta) do jakiego typu piły do gipsu zwykłego i utwardzanego są przeznaczone ostrza?

ODPOWIEDŹ: Piła oscylacyjna 500 W standard; Buhler - Niemcy.

Dotyczy zadania nr 50:

76) PYTANIE: W związku z bardzo ogólnym opisem wymaganych przez Zamawiającego wkłuc doszpikowych, pragniemy zadać pytanie, czy Zamawiający wymaga, aby igły doszpikowe były umieszczone w automatycznym urządzeniu umożliwiającym wykonanie iniekcji doszpikowej za pomocą precyzyjnego, sprężynowego mechanizmu z możliwością regulacji głębokości wkłucia przed wykonaniem zabiegu, które to rozwiązanie pozwala na wyeliminowanie potencjalnych błędów związanych z użyciem wkłuc wkręcanych, takich jak np. wkręcenie się igły w tkanki miękkie czy przewiercenie kości na wylot?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga powyższego.



Dotyczy zadania nr 51:

77) PYTANIE: Czy Zamawiający nie popełnił oczywistej omyłki drukarskiej określając zestaw Triage na 36 osób, podczas gdy standardowo przyjęło się określać wielkość zestawów na 50 osób? Czy w związku z tym skład zestawu do Triage'u nie powinien obejmować w sumie 50 opasek odblaskowych samozatraskowych w różnych kolorach oraz 50 kart segregacyjnych?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.

78) PYTANIE: Czy ponadto, Zamawiający wymaga, aby oferowane karty segregacyjne były zgodne z rozporządzeniem Rady Ministrów z dnia 18.05.2004 roku w sprawie warunków i sposobów przygotowania oraz wykorzystywania publicznej oraz niepublicznej służby zdrowia na potrzeby obronne Państwa oraz właściwości organów w tych sprawach (Dz. U. nr 143, poz 1515), gdzie zamieszczony jest wzór Karty Ewakuacyjnej, tożsamej z kartą segregacyjną przyjętą w KSRG?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga powyższego.

Dotyczy zadania nr 52:

79) PYTANIE: Jaką zastawkę PEEP Zamawiający ma na myśli? Dostępne są zastawki utrzymujące ciśnienie końcowo-wydechowe w przedziałach: 2,5-10 cmH₂O oraz 5-20 cmH₂O.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający ma na myśli zastawkę 5-20 cmH₂O.

80) PYTANIE: Czy Zamawiający wymaga, aby w komplecie z zastawką PEEP znajdował się również adapter zastawki PEEP?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga powyższego.

Dotyczy zadania nr 53:

81) PYTANIE: dot. Poz. nr 4 – Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie miski nerkowatej, nerka medyczna mała o długości 20,5 cm; wykonana z wysokiej jakości stali nierdzewnej; wielokrotnego użytku; z możliwością sterylizacji.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyżej opisaną miskę nerkowatą.

Dotyczy zadania nr 54:

82) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści kask ochronny z zakresem regulacji więźby od 52 do 62 cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyżej opisany kask.

83) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści kaski z naklejonym, a nie nadrukowanym logo Zamawiającego? Technicznie nie jest możliwe nadrukowywanie na kask logo ani żadnych innych napisów

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższych.

84) PYTANIE: Czy Zamawiający będzie wymagał kasków wykonanych z materiału HIGABS (High Impact Grade ABS), który jest materiałem znacznie bardziej wytrzymałym niż HDPE? Zmiana parametru w tym punkcie podniesie poziom bezpieczeństwa użytkowników.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga powyższych.

85) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści kaski wyłożone nylonową mikrofibrą pokrywającą poliuretanowe poduszki absorpcyjne?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.



Dotyczy zadania nr 55:

86) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści mankiet z okresem gwarancji jednego roku?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.

87) PYTANIE: Czy Zamawiający będzie wymagał złożenia wraz z ofertą przetargową firmowych materiałów informacyjnych na każde oferowanie urządzenie, w sposób jednoznaczny potwierdzające spełnienie wymagań SIWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga powyższego.

Dotyczy zapisów SIWZ:

88) PYTANIE: Czy Zamawiający wymaga, aby w formularzu cenowym podać nazwę oraz numer katalogowy producenta oferowanego w przetargu sprzętu medycznego, co w jednoznaczny sposób pozwoli ocenić czy spełnia on opis przedmiotu zamówienia wymagany przez Zamawiającego? W przetargach na sprzęt medyczny jednorazowego użytku które miały miejsce w ostatnich latach, w co najmniej kilku przypadkach pojawiły się wątpliwości czy oferenci wycenili sprzęt który odpowiada opisowi przedmiotu zamówienia, niestety ze względu na brak numerów katalogowych, na etapie oceny złożonych ofert, nie było możliwości zweryfikowania czy tak jest w rzeczywistości.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga powyższego.

89) PYTANIE: Czy w przypadku pojawienia się wątpliwości czy oferowany produkt odpowiada opisowi przedmiotu zamówienia, Zamawiający przewiduje możliwość wezwania oferenta do przedstawienia próbek w celu zweryfikowania zgodności?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający może wykorzystać możliwości, jakie daje ustawa – Prawo zamówień publicznych oraz zgodnie z zapisami SIWZ.

90) PYTANIE: W związku z tym, że w składzie oferowanego w zadaniu nr 25 poz. 2 indywidualnego pakietu ochrony biologicznej znajdują się zarówno wyroby medyczne jak i wyroby niemedyce w świetle ustawy o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010 r. (Dz. U. z 2010 Nr 107 poz. 679), czy Zamawiający ujednotoci wymogi i zrezygnuje w załączniku nr 2 formularz cenowy (opis przedmiotu zamówienia) dot. zadania nr 25 Ochrona biologiczna w poz. nr 2 indywidualny pakiet ochrony biologicznej z zapisu: „pakiet spełniający wymogi CE” na rzecz ogólnych wymogów SIWZ zawartych w Rozdziale IV pkt.III.1.2; 2) SIWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgody na proponowaną zmianę.

91) PYTANIE: Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę zapisów SIWZ Rozdział II, pkt.I.6 na: „Oferowane wyroby medyczne muszą spełniać wymagania określone w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 Nr 107, poz. 679)”?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę.

92) PYTANIE: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu i wymogu w SIWZ Rozdział IV, pkt.III.1.2; 2) na następujący: „dokumenty dopuszczające do obrotu na oferowane wyroby medyczne, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 Nr 107, poz. 679)”?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę.

93) PYTANIE: W związku z tym, że dokumenty, na które powołuje się Zamawiający prawnie nie mają już zastosowania, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu we wzorze formularza ofertowego pkt. III.12 na następujący: „dokumenty dopuszczające do obrotu na oferowane wyroby medyczne, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 Nr 107, poz. 679).”?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę.



Dotyczy wzoru umowy:

94) PYTANIE: dot. § 2 ust. 3 – Prosimy dodać: Zamawiający dopuszcza zmiany postanowień umowy, w stosunku do treści oferty Wykonawcy, pod warunkiem, że zmiany te są konieczne do prawidłowej realizacji przedmiotu zamówienia, w szczególności Zamawiający dopuszcza zmianę postanowień umowy w sytuacji:

- a) istotnej zmiany kursów walutowych, jeżeli wpływa to na koszty dostawy,
- b) zaprzestania produkcji lub dystrybucji produktów będących przedmiotem dostawy, wycofania tych produktów z obrotu (w szczególności na podstawie decyzji właściwych władz), jak również braku możliwości pozyskania produktów będących przedmiotem dostawy w skutek okoliczności, za które Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności, nawet przy zachowaniu należytej ostrożności,
- c) istotnej zmiany cen przez producenta

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowany zapis.

95) PYTANIE: dot. § 3 ust. 2 – Prosimy o zmienić: „obciążenie” na „uznanie”.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę.

96) PYTANIE: dot. § 4 ust. 6 – Prosimy wykreślić od słów „oraz odstąpienia... z winy Dostawcy”.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

97) PYTANIE: dot. § 4 ust. 7 – Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie w umowie: „W przypadku obniżenia przez producenta ceny za dany towar będący przedmiotem zamówienia, dostawca będzie zobowiązany do obniżenia ceny za dany towar określonej w załączniku nr 1, o kwotę obniżki ceny przez producenta” w związku z tym, iż jest on bezzasadny?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane wykreślenie.

98) PYTANIE: dot. § 4 ust. 10 – Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę umowy o treści: „Dostawca gwarantuje, iż oferowane wyroby medyczne objęte przedmiotem zamówienia spełniają wymagania określone w ustawie z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 Nr 107, poz. 679)”?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę.

99) PYTANIE: Prosimy o rozważenie dopuszczenia zmiany cen obowiązujących strony umowy (w przypadku towarów importowanych) w razie: 1) wzrostu stawek celnych oraz 2) wzrostu kursu walut o co najmniej 10% w stosunku do kursu z dnia upływu terminu składania ofert.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

100) PYTANIE: dot. § 5 ust. 1 lit. a – Prosimy o odniesienie kary umownej, o której mowa w § 5 ust. 1 lit. a do wartości niedostarczonych w terminie towarów.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

101) PYTANIE: dot. § 6 ust. 2 – W związku z tym, że w § 6 ust. 2 umowy Zamawiający powołuje się na przepisy dot. aktywów trwałych (art. 53 ust. 6 i 7 ustawy o Zakładach Opieki Zdrowotnej Dz. U. z 2007 r. Nr 14 poz. 89 z późn. zm.), czy Zamawiający przedstawi nam swoją interpretację niniejszych przepisów w odniesieniu do zobowiązań, których dotyczy przedmiotowy par. umowy?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie przedstawi swojej interpretacji. Od interpretacji przepisów są inne powołane ustawowo organy państwowe.

Dyrektor

Artur Kamecki