

Poznań, dn. 27.10.2010 r

EZ/ 7311/2010

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu o zamówienie publiczne.

Dotyczy przetargu nieograniczonego nr 125/2010 na zakup i dostawę sprzętu medycznego sterylnego jednorazowego użytku.

Wielkopolskie Centrum Onkologii, informuje że wpłynęły pytania do specyfikacji istotnych warunków zamówienia do wymienionego w tytule przetargu, na które zamawiający udziela odpowiedzi:

**Pytanie 1**  
**pakietu nr IV**

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia ujął sprzeczne informacje dot. wymagań laminatu z jakiego Maja być wykonane serwety. Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający wymaga serwet wykonanych z dwuwarstwowego czy trójwarstwowego laminatu?

Czy na potwierdzenie parametrów wymaganego laminatu oferenci mogą dołączyć karty danych technicznych wystawionych przez producenta włókniny użytej do produkcji gotowego wyrobu?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga w pakiecie IV serwet dwuwarstwowych bez taśmy lepnej. Zamawiający dopuszcza dołączenia do oferty kart danych technicznych wystawionych przez producenta włókniny.

**Pytanie 2**  
**Pakiet I, poz. 1, 2**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu, aby 100% rękawic było testowanych elektronicznie. Wymóg takiego testowania po pierwsze nie jest uwzględniony w normie EN 455, gdyż badanie to nie jest w pełni wiarygodne dla stwierdzenia szczelności bądź braku szczelności produktów wykonanych z materiałów silnie rozciągających się (np. rękawic wykonanych z lateksu). Najbardziej oczywistym tego jest fakt, że gdyby testowanie elektroniczne gwarantowało 100% szczelność rękawic to ich współczynnik szczelności AQL ustalany zgodnie z EN 455 w teście wodnym wynosiłby „zero”. Żadna rękawica z dostępnych na rynku w tym również te testowane elektronicznie nie gwarantują tak niskiego AQL.

**Odpowiedź:** Zamawiający odstępuje od tego wymogu.

**Pytanie 3**  
**Do umowy:**

Czy w związku z dopuszczeniem przez zamawiającego możliwości składania ofert częściowych na każdy z pakietów z osobna, Zamawiający przewiduje możliwość podpisania z jednym wykonawcą oddzielnych umów na poszczególne pakiety?

W razie udzielenia na powyższe pytanie odpowiedzi odmownej, w związku z dopuszczeniem przez zamawiającego możliwości składania ofert częściowych na każdy z pakietów z osobna, uprzejmie prosimy

o wyrażenie przez Zamawiającego zgody na wprowadzenie w treści umowy obejmującej wszystkie pakiety, w ramach których konkretnemu wykonawcy zostało udzielone zamówienie, poniższego zapisu: „Realizacja każdego z pakietów z osobna ma charakter samodzielnego zobowiązania stron”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie przewiduje możliwości zawarcia z jednym wykonawcą oddzielnych umów na sprzedaż i dostawę sprzętu wchodzącego w skład poszczególnych pakietów. W ocenie zamawiającego prowadziłyby to do nieuzasadnionego powielenia dokumentacji oraz prowadziłyby do zwiększenia formalności, co powodowałoby wydłużenie czasu potrzebnego do zawarcia umów oraz powodowało niepotrzebne komplikacje, co należy uznać za niezasadne, w szczególności przy uwzględnieniu specyfiki sprzętu wchodzącego w skład poszczególnych pakietów, powodującej, że nie ma konieczności wprowadzania jakichkolwiek odrębnych postanowień do umów dotyczących odrębnych pakietów.

#### **Pytanie 4**

Prosimy Zamawiającego o zmianę treści art. 3, ust. 4, pkt. A) „(...) sukcesywnie w terminie ..... dni roboczych od dnia złożenia przez Zamawiającego Zamówienia telefonicznie (potwierdzone niezwłocznie pisemnie) lub faksem”

Odpowiedź:

Mając na uwadze pewność dokonywania zamówień w ramach przedmiotowego przetargu, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę treści § 3 ust. 4 punkt a) w sposób zaproponowany przez Wykonawcę i w związku z tym Zamawiający zmienia treść załącznika numer 5 do siwz, w zakresie § 3 ust. 4 punkt a)

z dotychczasowego:

„Wykonawca zobowiązuje się do dostawy zamówionego Sprzętu:

- a) sukcesywnie w terminie .....dni roboczych od dnia złożenia przez Zamawiającego zamówienia telefonicznie lub faksem.”

na następujący:

„Wykonawca zobowiązuje się do dostawy zamówionego Sprzętu:

- a) sukcesywnie w terminie .....dni roboczych od dnia złożenia przez Zamawiającego zamówienia telefonicznie (potwierdzone niezwłocznie pisemnie) lub faksem.”

#### **Pytanie 5**

##### **Pakiet I, poz. 1**

Czy rękawice mają posiadać trójwarstwową strukturę z wewnętrzną warstwą nitrylową, zmniejszającą ryzyko alergii oraz podwyższającą odporność mechaniczną i chemiczną rękawic?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opisane wyżej rękawice.

#### **Pytanie 6**

##### **Pakiet I, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu „potwierdzenia na opakowaniu 100% testu elektronicznego na szczelność” na rzecz rękawic zgodności z normą 455 oraz potwierdzenia testowania szczelności przez producenta stosownymi dokumentami.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający odstępuje od tego wymogu.

#### **Pytanie 7**

##### **Pakiet 1, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych zgodnych z normą EN PN 455 o dł. Min. 270 mm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz – długość min. 280 mm, ponieważ w trakcie zabiegów nie może dojść do odsłonięcia przestrzeni między dłonią a połową przedramienia.

#### **Pytanie 8**

##### **Pakiet 1, poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu „potwierdzenia na opakowaniu 100% testu elektronicznego na szczelność” na rzecz rękawic zgodności z normą 455 oraz potwierdzenia testowania szczelności przez producenta stosownymi dokumentami.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający odstępuje od tego wymogu.

#### **Pytanie 9**

##### **Pakiet II, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych zgodnych z normą EN PN 455 o dł. Min. 270 mm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz – długość min. 280 mm, ponieważ w trakcie zabiegów nie może dojść do odsłonięcia przestrzeni między dłonią a połową przedramienia.

#### **Pytanie 10**

##### **Pakiet 6, poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych w opakowania maksymalnie 100 szt.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pakowanie strzykawek w opakowaniach max po 100szt.

#### **Pytanie 11**

##### **Pakiet 6, poz. 1**

Czy strzykawki luer – lock mają być oznakowane na cylindrze oznaczeniem producenta (logo) oraz typem strzykawki? Tego typu rozwiązanie pozwala na szybką i wiarygodną identyfikację strzykawki bez konieczności posiadania jej opakowanie jednostkowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza znakowanie cylindra strzykawek oznaczeniem (LOGO) producenta oraz typem strzykawki.

#### **Pytanie 12**

##### **Pakiet 6, poz. 1**

Czy ze względu na specyfikę szpitala i bezpieczeństwo pacjentów strzykawki mają być przeznaczone do rozpuszczania leków cytostatycznych, co ma być potwierdzone dołączonym do oferty oświadczeniem producenta ww. strzykawek?

Odpowiedź: zgodnie z zapisem siwz Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oświadczenia producenta potwierdzającego możliwość stosowania strzykawek przy rozpuszczaniu leków cytostatycznych.

#### **Pytanie 13**

##### **Pakiet 7, poz. 1**

Czy kraniki mają posiadać trójramienne białe pokrętło oraz optyczny i wyczuwalny indykator pozycji otwarty/zamknięty, umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę w/w kraników ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opisane wyżej kraniki..

#### **Pytanie 14**

##### **Pakiet 7, poz. 1**

Czy kraniki trójdrożne mają posiadać dodatkowe kolorowe znaczniki (czerwony, niebieski) umożliwiające oznaczenie kranika w zależności od zastosowania dotętniczego lub dożylnego ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opisane wyżej kraniki .

#### **Pytanie 15**

##### **Pakiet 7, poz. 1**

Czy końcówka Luer-Lock w kranikach ma być niezależnie obracająca się?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opisane wyżej końcówki kraników.

#### **Pytanie 16**

Pakiet VIII

Czy Zamawiający w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania, system do odsysania konkurencyjnego producenta, pod warunkiem doposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie ( kanistry, mocowniki)? W przypadku pozytywnej odpowiedzi proszę o określenie ilości stanowisk do doposażenia.

System nasz charakteryzuje się **kanistrami** ( wyskalowane) bez żadnych przyłączy ( wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych). **Wkłady** posiadające w pokrywie tylko dwa króćce ( pacjent, próżnia) o różnej średnicy co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów, wyposażone w filtr antybakteryjny i hydrofobowy, pełniący funkcję zastawki odcinającej ssanie, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Nie posiadają otworu do żelowania wkładu jak i otworu do pobierania próbek. W proponowanym przez nas systemie proszek żelujący zasysany jest w sposób bezpieczny poprzez port pacjenta. Dostępne pojemności: 1, 2 i 3L ( wkłady 2L- wyskalowane)

Odpowiedź: Odpowiedź na powyższe pytanie zostanie udzielona niezwłocznie w terminie późniejszy.

### **Pytanie 17**

Pakiet VIII

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 wymaga daty ważności na każdym wkładzie i dopuszcza wkłady zarówno sterylne jak i mikrobiologicznie czyste.

### **Pytanie 18**

Pakiet VIII

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

Odpowiedź Zamawiający wymaga aby na pokrywie znajdował się szerszy otwór do wsypywania proszku żelującego, dren oraz dren do podłączenia próżniowego.

### **Pytanie 19**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr XII zaoferowanie portów wykonanych z syntetycznego kamienia Delrin™ wyposażonych w tytanowy rdzeń komory o objętości komory 0,6ml ze strzykawką 12ml w zestawie z cewnikiem długości 50cm o średnicy zewnętrznej 8Fr i wewnętrznej 1,5mm wyposażonym w distalną zastawkę hemostatyczną Groshong™ zabezpieczającą przed wykrzepianiem krwi w kanale wewnętrznym cewnika ?

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza porty o podanych parametrach; pozostałe zapisy bez zmian.

### **Pytanie 20**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr XII zaoferowanie portów o wysokości 9,4mm o objętości komory 0,2ml ze strzykawką 12ml w zestawie z cewnikiem długości 50cm o średnicy zewnętrznej 8Fr i wewnętrznej 1,5mm wyposażonym w distalną zastawkę hemostatyczną Groshong™ zabezpieczającą przed wykrzepianiem krwi w kanale wewnętrznym cewnika ?

Odpowiedź Zamawiający nie dopuszcza portów ze względu na małą pojemność komory wewnętrznej.

### **Pytanie 21**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr XII zaoferowanie portów o wysokości 9,4mm o objętości komory 0,2ml ze strzykawką 12ml w zestawie?

Odpowiedź Zamawiający nie dopuszcza portów ze względu na małą pojemność komory wewnętrznej.

### **Pytanie 22**

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr XI zaoferowanie zestawów do gastrostomii endoskopowej w rozmiarze 28Fr ?

Odpowiedź Zamawiający nie dopuszcza zestawów w rozmiarze 28F ze względu na specyfikę leczenia w WCO.

### **Pytanie 23**

#### **Dotyczy terminu składania ofert**

Zamawiający zamieścił ogłoszenie o zamówieniu w Biuletynie Zamówień Publicznych w dniu 21.10.2010 roku. Wobec powyższego minimalny, zgodny z ustawą, 7-dniowy termin składania ofert powinien kończyć się nie wcześniej niż 29.10.2010 roku. Do obliczania terminów, zgodnie z art. 14 Pzp mają zastosowanie odpowiednie przepisy kodeksu cywilnego. Zgodnie z art. 111 § 2 kodeksu cywilnego: "jeżeli początkiem terminu oznaczonego w dniach jest pewne zdarzenie, nieuwzględnia się przy obliczaniu terminu dnia, w którym to zdarzenie nastąpiło". W przedmiotowym przypadku będzie to dzień zamieszczenia ogłoszenia. 21.10.2010 roku to siódmy dzień terminu liczonego od zamieszczenia ogłoszenia. Aby wykonawcy mieli pełne 7 dni (minimalny ustawowy termin) na przygotowanie ofert, termin składania ofert powinien się kończyć najwcześniej 8 dnia, czyli 29.10.2010.

#### **Odpowiedź**

Zamawiający nie podziela stanowiska Wykonawcy w zakresie wyznaczenia terminu do składania ofert. Zgodnie z treścią art. 43 ustawy prawo zamówień publicznych jeżeli wartość zamówienia jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8, zamawiający wyznacza termin składania ofert z uwzględnieniem czasu niezbędnego do przygotowania i złożenia oferty, z tym że w przypadku dostaw lub usług termin ten nie może być krótszy niż 7 dni od dnia zamieszczenia ogłoszenia o zamówieniu w Biuletynie Zamówień Publicznych, a w przypadku robót budowlanych - nie krótszy niż 14 dni.

Stosownie do treści art. 14 ustawy prawo zamówień publicznych, do o czynności podejmowanych przez zamawiającego i wykonawców w postępowaniu o udzielenie zamówienia stosuje się przepisy kodeksu cywilnego, jeżeli przepisy ustawy nie stanowią inaczej. Z uwagi na brak odmiennych uregulowań przepisy kodeksu cywilnego stosować należy także do terminów. Art. 111 § 2 kodeksu cywilnego stanowi, że jeżeli początkiem terminu oznaczonego w dniach jest pewne zdarzenie, nie uwzględnia się przy obliczaniu terminu dnia, w którym to zdarzenie nastąpiło. Przy tym termin oznaczony w dniach kończy się z upływem ostatniego dnia. W związku powyższym 7 dniowy termin od daty zamieszczenia ogłoszenia – od dnia 21 października 2010 roku upłynie w dniu 28 października 2010 roku o północy. Żaden przepis ani kodeksu cywilnego ani ustawy prawo zamówień publicznych nie stanowi o 7 „pełnych” dniach na przygotowanie ofert. Regulacja dotycząca terminów i ich upływu została jak wspomniano w sposób wyczerpujący i jasny zawarta w kodeksie cywilnym. Tym samym sugerowanie, iż termin do składania ofert powinien upłynąć najwcześniej 8 dnia od ogłoszenia jest nadinterpretacją przepisów prawa.

### **Pytanie 24**

#### **Pakiet II**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie poziomu protein poniżej 96 ug/g.

Odpowiedź Zamawiający podtrzymuje zapis siwz. Zmniejszona zawartość białek lateksowych przyczynia się do mniejszej ilości odczynów alergicznych u użytkowników.

### **Pytanie 25**

#### **Pakiet II**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie długości rękawicy min. 28,3 cm

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza min. długość rękawicy 28,3 cm.

### **Pytanie 26**

#### **Umowa par 6 ust. 1 a**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmniejszenie wysokości kary do 0,5 % niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści załącznika numer 5 do siwz stanowiącego projekt umowy w zakresie § 6 ust. 1 pkt a), b) i c) w sposób zaproponowany przez wykonawcę.

Wykonawca podejmując decyzję o złożeniu oferty w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego postępuje w sposób świadomy, kierując się między innymi wymogami zamawiającego odnośnie terminów dostawy objętego zamówieniem publicznym sprzętu, a także konsekwencjami niedotrzymania tych terminów, w szczególności w zakresie uprawnienia zamawiającego do żądania od pozostającego w zwłoce ze spełnieniem świadczenia wykonawcy kar umownych. Nie podlega wątpliwości, iż niedostarczenie przez

wykonawcę w terminie objętego zamówieniem publicznym sprzętu spowodować może daleko idące konsekwencje po stronie zamawiającego, wiążące się w szczególności z powstaniem po jego stronie szkody. W związku z powyższym istnieje konieczność zastrzeżenia kary umownej stanowiącej substytut odszkodowania w wysokości określonej z góry przy zawieraniu umowy. Ponadto powiązanie wysokości kary umownej za nieuzasadnione zerwanie umowy, par. 6 ust. 1 pkt c), z wartością niezrealizowanej części zamówienia może prowadzić (przy niewielkiej jej wartości) do zanegowania funkcji kary umownej stanowiącej substytut odszkodowania za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązania, a zarazem będącej instrumentem mającym mobilizować wykonawców do terminowego realizowania przyjętych na siebie zobowiązań. Niewątpliwie powiązanie wysokości kary umownej z łączną wartością sprzętu objętego umową stanowi lepsze zabezpieczenie interesów zamawiającego, pozwala nadto na precyzyjne obliczenie wysokości kary umownej, z uwagi na fakt, iż łączna wartość przedmiotowego sprzętu wskazana jest wprost w umowie (§4 ust. 1).

### **Pytanie 27**

#### **Umowa par 6 ust. 1 b**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmniejszenie wysokości kary do 1 % niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź: Odpowiedź na pytanie 27 zawarta jest w odpowiedzi na pytanie 26

### **Pytanie 28**

#### **Umowa par 6 ust. 1 c**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o modyfikację zapisu na: „... karę umowną w wysokości 5 % niezrealizowanej części wartości netto umowy”

Odpowiedź: Odpowiedź na pytanie 28 zawarta jest w odpowiedzi na pytanie 26

### **Pytanie 29**

#### **Dotyczy pakietu 1 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 poz. 2 zaoferowanie rękawic chirurgicznych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową, z przeznaczeniem do chirurgii, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis siwz w pakiecie 1 poz. 2 i zmienia wymóg zawarty w treści opisu z : „- przeznaczone do mikrochirurgii” na „**przeznaczone do chirurgii**”

### **Pytanie 30**

#### **Dotyczy: Pakietu XII Port żylny dla dorosłych**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę o pojemności 10 ml zamiast 20 ml? W razie odmowy czy Zamawiający zgodzi się na dołączenie strzykawki 20 ml oddzielnie do każdego portu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawkę o pojemności 10 ml.

### **Pytanie 31**

#### **Dotyczy: Pakietu XII Port żylny dla dorosłych**

Czy Zamawiający dopuści port wyposażony w zestaw wprowadzający zawierający m.in. rozszerzadło i metalową prowadnicę typu „J” zamiast drucianej?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

### **Pytanie 32**

#### **Dotyczy: Pakietu XII Port żylny dla dorosłych**

Czy Zamawiający dopuści by 1 igła do płukania portu w rozmiarze 22G/30 mm oraz igła do portu z drenem w rozmiarze 20G/20 mm były dołączane oddzielnie do każdego portu?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

### **Pytanie 33**

#### **Dotyczy zapisu § 6 ust. 1 Załącznika nr 5 do siwz stanowiącego wzór umowy.**

#### **Prosimy o zmianę powyższych zapisów, na:**

„... 1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych. w przypadku:

a) opóźnienia w dostawie zamówionego Sprzętu Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości do 1% niezrealizowanej części zamówienia, za każdy dzień zwłoki, licząc od dnia określonego na podstawie w § 3 ust. 4 pkt a) niniejszej umowy.

b) wykreślony;

c) nieuzasadnionego zerwania niniejszej umowy, przez co strony rozumieją w szczególności zaprzestanie przez Wykonawcę sprzedaży i dostarczania Sprzętu lub wykonywania innych obowiązków wynikających z postanowień niniejszej umowy, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości do 5 % łącznej wartości niezrealizowanej części niniejszej umowy,

d) odstąpienia od umowy przez Zamawiającego od niniejszej umowy w przypadku opisanym w ust. 4 niniejszego paragrafu, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości wskazanej w pkt c) niniejszego ustępu.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści załącznika numer 5 do siwz stanowiącego projekt umowy w zakresie § 6 ust. 1 w sposób zaproponowany przez wykonawcę. Wykonawca podejmując decyzję o złożeniu oferty w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego postępuje w sposób świadomy, kierując się między innymi wymogami zamawiającego odnośnie terminów dostawy objętego zamówieniem publicznym sprzętu, a także konsekwencjami niedotrzymania tych terminów, w szczególności w zakresie uprawnienia zamawiającego do żądania od pozostającego w zwłoce ze spełnieniem świadczenia wykonawcy kar umownych. Nie podlega wątpliwości, iż niedostarczenie przez wykonawcę w terminie objętego zamówieniem publicznym sprzętu spowodować może daleko idące konsekwencje po stronie zamawiającego, wiążące się w szczególności z powstaniem po jego stronie szkody. W związku z powyższym istnieje konieczność zastrzeżenia kary umownej stanowiącej substytut odszkodowania w wysokości określonej z góry przy zawieraniu umowy.

#### **Pytanie 34**

##### **Dotyczy przedmiotu zamówienia – pakiet nr XVI**

Prosimy o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji 3 i 4.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie poz. 3 i 4 z pakietu XVI i tworzy z nich **nowy pakiet nr XIX.**

#### **Pytanie 35**

##### **Dotyczy przedmiotu zamówienia – pakiet nr XVI**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 1 protez naczyńniowych uszczelnianych żelatyną wchłaniającą na drodze hydrolizy, dwustronnie welurowanych z niskim welurem wewnętrznymi i wysokim zewnętrznym o grubości ściany 0.55mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na uszczelnianie żelatyną, ponieważ kolagen jest najbardziej optymalną formą uszczelniania. Ponadto to kolagen występuje naturalnie w tkance łącznej człowieka, jest biokompatybilny i nie wywołuje reakcji alergicznych. Takie uszczelnienie zachowuje największą drożność i największe światło protezy, ponadto protezy takie wygajają się w przewidywalny sposób.

#### **Pytanie 36**

##### **Dotyczy przedmiotu zamówienia – pakiet nr XVI**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 1 protez o długości 60cm dla średnicy 16mm.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty na protezy rozwidlone 16/8 mm i 18/9 mm o długości 50mm.

#### **Pytanie 37**

##### **Dotyczy przedmiotu zamówienia – pakiet nr XVI**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 2 protez naczyńniowych ze zbrojeniem spiralnym zewnętrznym wykonanym z PTFE z możliwością regulacji zbrojenia na całej długości protezy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza protezy ze zbrojeniem spiralnym. Pozostałe zapisy siwz bez zmian.

#### **Pytanie 38**

##### **Dotyczy przedmiotu zamówienia – pakiet nr XVI**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 4 łąt naczyniowych uszczelnianych żelatyną wchłaniającą na drodze hydrolizy z dodatkowym powleczeniem każdego włókna monomerem PTFE o grubości ściany 0,36mm.

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie 35.

#### **Pytanie 39**

##### **Dotyczy przedmiotu zamówienia – pakiet nr XVI**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 4 łąt naczyniowych o rozmiarze 10x75 lub 15x75mm (oferowanych w tej samej cenie) zamiast protez o rozmiarze 12x75mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę rozmiarów, ponieważ wiąże się to ściśle z rodzajem przeprowadzanych zabiegów w szpitalu WCO.

#### **Pytanie 40**

##### **Dotyczy przedmiotu zamówienia – pakiet nr XVI**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 4 łąt o rozmiarze 15x75mm zamiast 14x75mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza łąty w rozmiarze 15 x 75mm.

#### **Pytanie 40**

##### **Poz. Nr 1**

**Czy Zamawiający dopuści fartuchy chirurgiczne z dwiema ściereczkami celulozowymi w rozmiarze 33 x 33 owinięte w papier krepowy?**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza fartuch owinięty w papier krepowy.

#### **Pytanie 41**

##### **Dotyczy pakietu nr 12 – port żylny 300 szt.**

Czy Zamawiający dopuści do przetargu porty o objętości wypełnienia komory 0,3ml, z cewnikiem z oznaczeniami co 5cm, wykonanym ze specjalnego materiału PolyFlow (cewnik jest sztywny podczas zakładania a w temperaturze ciała pacjenta staje się bardziej elastyczny), oraz igłami w rozmiarze 20G, 19 mm i dwoma strzykawkami 12ml wchodzącymi w skład zestawu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanych portów ze względu na małą pojemność komory wewnętrznej.

#### **Pytanie 42**

##### **Dotyczy pakietu nr 12 – port żylny 300 szt.**

Czy ze względu na konieczność wypełnienia cewnika podczas procedury implantacji – Zamawiający będzie wymagał aby w zestawie z portem dostarczana była tępa igła uniemożliwiająca uszkodzenie cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

#### **Pytanie 43**

##### **Dotyczy pakietu nr 12 – port żylny 300 szt.**

Czy Zamawiający będzie wymagał aby w zestawie z portem dostarczone było narzędzie do tunelizacji, niezbędne podczas wszczepiania portu metodą nakłucia przezskórnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

#### **Pytanie 44**

##### **Dotyczy pakietu nr 12 – port żylny 300 szt.**

Czy przez broszurę informacyjną dołączaną Zamawiający rozumie książeczkę zawierającą podstawowe informacje o porcie żylnym i sposobach postępowania z nim, przeznaczoną dla pacjentów i ich rodzin?

Odpowiedź: TAK.

#### **Pytanie 45**

Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 1, ma na myśli fartuchy wzmocnione posiadające wzmocnienie z wodoszczelnej folii z przodu fartuchów oraz w rękawach?



Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga w pakiecie 3 poz. 1 fartuchów bez wzmocnień.

**Pytanie 46**

Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycja 1 dopuści fartuchy o gramaturze 35 gram/m<sup>2</sup>, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza fartuchy o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>.

**Pytanie 47**

Czy w pakiecie IV Zamawiający oczekuje serwet dwuwarstwowych wykonanych z laminatu z materiału z włókien sztucznych (polipropylen/polietylen) bez zawartości włókien wiskozowych i celulozowych (dwuwarstwowy laminat)?

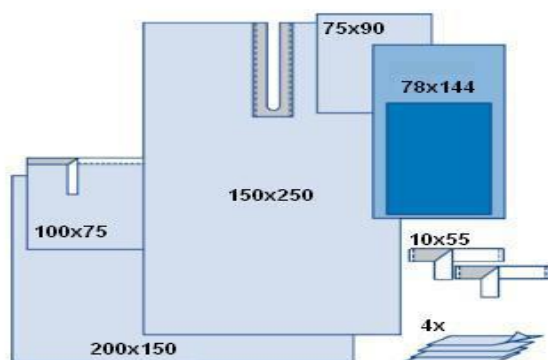
Odpowiedź: Zamawiający wymaga laminatu polipropylenowego/polietylenowego.

**Pytanie 48**

Czy Zamawiający w pakiecie IV dopuści zestaw do chirurgii otoalryngologicznej o następującym składzie i parametrach:

- serweta z przylepnym „U” o wymiarach 150cm x 250cm (rozmiar „U”- 7cm x 70cm)
- serweta nieprzylepna 75cm x 90cm
- serweta przylepna 100cm x 75cm
- serweta na stół instrumentariuszki 200cm x 150cm
- serweta na stół Mayo 78cm x 144cm
- 4 serwetki do rąk
- 2 taśmy samoprzylepne 10cm x 55cm

Materiał serwet: materiał z włókien sztucznych, dwuwarstwowy (polipropylen i polietylen - laminat), bez dodatku wiskozy i celulozy; gramatura materiału : 60 g/m<sup>2</sup>; I klasa palności wdl 16 CFR 1610; materiał niepylący, chłonny, absorpcyjny na całej powierzchni; bez dodatku lateksu; zastosowany klej – klej akrylowy, hypoalergiczny, repozycjonowany (umożliwiający swobodne odklejanie i przyklejanie bez ryzyka uszkodzenia materiału); obłożenia i serwety spełniają wymogi Normy EN 13 795 dla materiałów o podwyższonym standardzie w obszarze krytycznym; minimalna odporność na przenikanie płynów 200cm H<sub>2</sub>O



Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz i wymaga zestawów trójwarstwowych.

**Pytanie 49**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr XII dopuści zaferowanie podskórnego portu o następującej specyfikacji:

- Masa 6 gram;
- wysokość portu 12,3 mm;
- objętość wewnętrzna komory 0,37 ml;
- cewnik silikonowy 750 cm;
- Średnica wewnętrzna cewnika 1,0 mm;

- Średnica zewnętrzna cewnika 2,2 mm

SKŁAD ZESTAWU:

1 port , 1 cewnik (dł. 750mm), 1 igła do przepłukiwania, 1 igła Hubera prosta (22G x 25mm), 2 sztuki click-connectora, 1 igła Hubera zakrzywiona z przedłużaczem (22G x 25mm), 1 element do podnoszenia naczynia, 1 strzykawka trzyczęściowa poj. 10ml, zestaw do zakładania (rozszerzacz naczyniowy, kaniula rozrywalna-osłonka, prowadnica typu J, igła do punkcji),  
pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego zestawu ze względu na małą pojemność wewnętrzną komory, co nie odpowiada profilowi leczenia w szpitalu WCO.

Pytanie 51

Czy Zamawiający zgadza się na zastosowanie niżej przedstawionych tolerancji parametrów granicznych proponowanego asortymentu?

Pakiet nr XII:

- dotyczy wyposażenia zestawu wprowadzającego: strzykawka 10- 20 ml

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza strzykawkę 10-20ml.

### **Pytanie 52**

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy w pakiecie nr XVI w pozycji nr 1 miał na myśli protezy naczyniowe dziane, **rozwidłone** w rozmiarach: średnica 16/8 mm i długość 50 cm oraz średnica 18/9 mm i długość 50 cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga złożenia oferty na protezy naczyniowe rozwidłone 16/8mm i 18/9 mm dł. 50cm.

W związku z udzielonymi odpowiedziami prowadzącymi do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający przesuwając termin składania i otwarcia ofert z dnia 02.11.2010r na dzień **05.11.2010 – przy czym składanie ofert do godz. 10.00 i otwarcie ofert – o godz. 11.00.**

Z poważaniem

Z-ca Dyrektora ds. ekonomiczno-eksploatacyjnych

inż. Małgorzata Kołodziej-Sarna