



Sosnowiec, 27.01.2010r

Wyjaśnienie treści SIWZ stosownie do wniosków Wykonawców w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego WSS5/EP/356/2009 pt.: „Dostawa sprzętu medycznego jedno i wielorazowego użycia cz. II”.

Zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst ujednolicony Dz. U. z 2007r. Nr 223, poz. 1655 z późn. zm.), udostępniam treść zapytań wraz z wyjaśnieniem wszystkim uczestnikom postępowania, bez ujawniania źródła zapytania.

Część 8

Czy Zamawiający w części 8 wymaga oryginalnych igieł do aparatu Promag?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga igieł oryginalnych, muszą tylko spełniać wymagania określone w SIWZ

Część 10

Czy zamawiający uzna za wystarczające zaoferowanie zestawów do szynowania moczowodów o średnicy 4, 7F, 5F i 6F?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ

Część 31 pozycja 1

Co to jest rurka krtaniowa jednorazowego użytku CH1-CH5?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający miała na myśli rurki krtaniowe o rozm. nr 2 – nr 5.

Część 12 pozycja 2

Czy zamawiający dopuszcza cewnik moczowodowy Chevassu o wymiarach: cewnik CH4, oliwka Ch7 lub cewnik CH5, oliwka CH8?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.

Część 10 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuszcza zestaw do szynowania moczowodów typu Double-J rozm. 4, 8F-6F oraz bez nakładki uszczelniającej?

ODPOWIEDŹ: - rozmiary zgodne z SIWZ
- dopuszczamy bez nakładki uszczelniającej.

Część 37, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści igły do znieczulenia podpajęczynówkowego 27Gx90mm z igłą prowadzącą z ostrzem Pencil Point?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.

Część 38, pozycja 3

Czy Zamawiający zgodzi się na zastąpienie „bezląteksowego opatrunku do stabilizacji cewników epiduralnych 18G zabezpieczający przed załamaniem i wysunięciem się cewnika” elementem stabilizującym ułożenie cewnika i filtra na skórze pacjenta?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.

Część 49, pozycja 3 i 7

Czy Zamawiający dopuści kaniule: - dla kaniuli o średnicy 20G-33mm /obok wymienionych 32 mm/ - dla kaniuli o średnicy 14G-50mm /obok wymienionych 45 mm/?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza – kaniulę poz. 3
- kaniulę poz. 7.



Część 49, pozycja 1 i 7

Czy Zamawiający wymaga by kaniula była wykonana z poliuretanu, jako materiału o wysokiej biokompatybilności?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.

Część 49, pozycja 1 - 7

Czy kaniula ma posiadać 4 paski kontrastujące w rtg, jako rozwiązanie zwiększające bezpieczeństwo stosowania kaniuli?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.

Część 49, pozycja 1

Czy zamawiający w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji dopuści do przetargu kaniule 26G 0,6x19mm o przepływie maksymalnym 13 ml/min i 24G 0,72x19mm o przepływie maksymalnym 20 ml/min.?

ODPOWIEDŹ: Dopuszcza

Część 49, pozycja 2

Czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji dopuści do przetargu kaniule 22G 0,9x25mm o przepływie maksymalnym 31 ml/min.?

ODPOWIEDŹ: Dopuszcza.

Część 49 pozycja 3

Czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji dopuści do przetargu kaniule 20G 1,1x32mm o przepływie maksymalnym 54 ml/min.?

ODPOWIEDŹ: Dopuszcza

Część 49 pozycja 4

Czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji dopuści do przetargu kaniule 18G 1,3x45mm o przepływie maksymalnym 80 ml/min.?

ODPOWIEDŹ: Dopuszcza

Część 49 pozycja 5

Czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji dopuści do przetargu kaniule 17G 1,5x45mm o przepływie maksymalnym 130 ml/min.?

ODPOWIEDŹ: Dopuszcza.

Część 49, pozycja 6

Czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji dopuści do przetargu kaniule 16G 1,8x45mm o przepływie maksymalnym 180 ml/min.?

ODPOWIEDŹ: Dopuszcza

Część 49, pozycja 7

Czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji dopuści do przetargu kaniule 14G 2,1x45mm o przepływie maksymalnym 280 ml/min.?

ODPOWIEDŹ: Dopuszcza.

Część 51, pozycja 3

Czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji Zamawiający wydzieli z części 51 pozycję 3 zawierającą przyrządy do przetaczania płynów infuzyjnych w jeden osobny pakiet producencki (np. Część 51a) i umożliwi składania ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania. Na rynku polskim istnieją firmy, które produkują wspomniany asortyment nie produkując jednocześnie pozostałych produktów zawartych w zadaniu. Firmy te jako specjalizujące się w określonych produktach oferują bardzo

konkurencyjne ceny. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie poz. 3 do odrębnego pakietu.

Część 52 pozycja 10

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z części 52 pozycji 10 zawierające strzykawki insulinowe w jeden osobny pakiet producencki (np. Część 52a) i umożliwienie składania ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwienie złożenia oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego pakietu. Wydzielenie pozycji z zadania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ (nie wydzielać do odrębnego pakietu).

Część 15 pozycja 1

czy zamawiający wymaga, filtra oddechowego mechanicznego z wydzieloną warstwą wymiennika ciepła i wilgoci czy też Zamawiający wymaga, aby filtr mechaniczny posiadał właściwości wymiennika ciepła i wilgoci?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga filtra mechanicznego posiadającego właściwości wymiennika ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania minimum 31 mg/l i dopuszcza filtr bez wydzielonej warstwy wymiennika ciepła i wilgoci.

Część 15 pozycja 2

Czy Zamawiający wymaga filtra oddechowego pediatrycznego czy elektrostatycznego?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga filtra pediatrycznego mechanicznego.

Część 45

Czy Zamawiający dopuści wkłady bez portu do aplikowania proszku żelującego, w przypadku naszego systemu proszek żelujący zasysany jest przez port pacjenta?

ODPOWIEDŹ: Dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści proszek żelujący w opakowaniach 4 kg? Większe opakowania są zdecydowanie ekonomiczniejsze a załączona miarka pozwala na odpowiednie dozowanie proszku.

ODPOWIEDŹ: Dopuszcza maximum 2 kg.

Czy Zamawiający w poz. 6 pakietu ma na myśli dren do łącznia wkładów w tandem?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający ma na myśli łącznie wkładów workowych w sposób seryjny (tandem).

Czy Zamawiający wymaga aby kanistry nie posiadały żadnych dodatkowych przyłączy co umożliwia ich dokładniejszą sterylizację?

ODPOWIEDŹ: Nie wymaga.

Czy Zamawiający wymaga aby proszek żelujący aplikowany był do wkładów w bezpieczny sposób, poprzez port pacjenta?

ODPOWIEDŹ: Nie wymaga (dopuszcza).

Część 15 pozycja 1

Czy Zamawiający będzie wymagał, by filtr gwarantował jak najmniejszą utratę wilgoci, min 5 mg/litr przy Vt=500ml?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.

Część 15 pozycja 2

Czy Zamawiający wymaga filtra pediatrycznego z wymiennikiem ciepła i wilgoci?

ODPOWIEDŹ: Tak.

Część 16 pozycja 1, 2, 3



Ile kabli należy dostarczyć do wszystkich wymienionych w zadaniu 16 monitorów?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga dostarczenia kabli do następujących monitorów:

- do monitorów modułowych CCM S/5 f. Datex Ohmeda 16 szt. kabli podwójnych
- do monitorów Infinity Delta f. Drager 5 szt. kabli podwójnych
- do monitorów EMTEL FX 2000 MD 5 szt. kabli podwójnych

Część 1

1. Czy zamawiający dopuszcza zaoferowanie w poz. 1 i 2 zestawów do przezskórnej tracheotomii metodą Griggsa z użyciem wielorazowego peana, stosowanego już przez Zamawiającego, o składzie:

- skalpel
- strzykawka
- prowadnica Seldingera
- proste rozszerzadło wstępne
- rurka tracheotomijna Blue Ultra z samoblokującym się mandrynem z otworem na prowadnicę Seldingera oraz przewodem do odsysania z nad mankietu,

- pakowny na jednej tacy umożliwiającej szybki dostęp do wszystkich elementów w warunkach zabiegu.

ODPOWIEDŹ: Nie dopuszcza

Część 2

Czy przez rurki tracheotomijne Portexowe Zamawiający rozumie rurki dowolnego producenta, posiadające jednak cechy charakterystyczne dla rurek Portex, tj.

- widoczne w całości w RTG
- balonik kontrolny wyraźnie wskazujący na stan mankietu z oznaczeniem rozmiaru rurki i mankietu

- elastyczny, przezroczysty kołnierz z oznaczeniem długości rurki
- samoblokujący się mandryn na prowadnicę Seldingera
- opakowanie w formie sztywnego blistra, odporne na uszkodzenie

ODPOWIEDŹ: Zamawiane rurki tracheotomijne dowolnego producenta mają posiadać cechy:

- widoczne w całości w RTG
- balonik kontrolny wyraźnie wskazujący na stan mankietu z oznaczeniem rozmiaru rurki i mankietu

- elastyczny, przezroczysty kołnierz z oznaczeniem długości rurki
- samoblokujący się mandryn na prowadnicę Seldingera
- opakowanie w formie sztywnego blistra, odporne na uszkodzenie

Część 31

1. Czy Zamawiający zgadza się na zaoferowanie w poz. 1 zamiast rurki krtaniowej maski krtaniowej jednorazowego użytku Portex w wymaganych rozmiarach?

ODPOWIEDŹ: Nie.

2. Czy zestaw do konikotomii w poz. 4 ma posiadać igłę Veressa, chroniąca przed uszkodzeniem tylnej ściany tchawicy?

ODPOWIEDŹ: Nie jest wymagane

Część 35

1. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w poz. 1 cewnika z trokarem o wymaganych parametrach w rozmiarze 24-32 Ch

ODPOWIEDŹ: Dopuszczamy cewniki z trokarem do rozmiaru 32 Ch.

Część 7 pozycja 1

Czy zamawiający wymaga igły do biopsji wątroby zakończonej ostrzem piramidalnym, przy którym nie jest wymagane użycie skalpela, jeśli tak to prosimy o dopuszczenie długości 120 mm lub 160mm? Czy Zamawiający wymaga zestawu do biopsji wątroby składającego się z igły i skalpela, jeśli tak to prosimy o dopuszczenie zestawu z igłą w rozmiarze 18Gx90mm?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SIWZ.

Część 7 pozycja 2

Prosimy o podanie długości igły do biopsji nerki, czy to ma być 100mm, 120mm, 160mm czy 200mm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga igły 200mm.

Część 8

Czy Zamawiający wymaga igły do pistoletu Promag 2.2 czy Promag Ultra, Ref7675 to numer katalogowy nie wskazuje na typ pistoletu.

ODPOWIEDŹ: Pistolet Pro-mag Ultra

Część 45 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wkłady workowe posiadające port do podłączenia pacjenta znajdujący się na wkładzie workowym oraz port do podłączenia próżni na pojemniku wielorazowym? Minimalna ilość portów w pokrywie całkiem eliminuje czyli wyklucza niebezpieczeństwo zaistnienia pomyłki podczas podłączenia drenów pacjent-próżnia.

ODPOWIEDŹ: Dopuszcza

Część 45 pozycja 3

Prosimy o dopuszczenie proszku żelującego w opakowaniach po 2kg. z odpowiednim przeliczeniem ceny za 1kg.

ODPOWIEDŹ: Dopuszcza

Część 45 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści do połączeń pomiędzy pojemnikami a próżnią, dren uniwersalny, odcinany, niesterylny o długości 30mb (który przystosowany jest między innymi do takich połączeń) z którego można odcinać żądane długości drenu (wielokrotność 90cm). W oferowanych przez nas wkładach workowych j.uż. filtr zabezpieczający jak i antywirusowy jest integralną częścią wkładu workowego i nie ma potrzeby robienia połączeń z dodatkowym filtrem. Prosimy o podanie ilości metrów bieżącego drenu niesterylnego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający weryfikuje zapis na następujący:

Dren uniwersalny dł. 250-300cm z zakończeniami:

- jeden koniec kompatybilny z portem znajdującym się na pokrywie wkładu workowego lub pojemniku na wkład workowy
- drugi koniec z wtykiem do próżni kompatybilnym z gniazdem próżni typu Aga.

Część 45 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści dren niesterylny do połączeń seryjnych pomiędzy pojemnikami z uwagi, iż wkład workowy j.uż. jak i pojemnik na wkład używane przez Zamawiającego są niesterylne, niezasadne jest stosowanie sterylnego drenu do połączeń seryjnych.

ODPOWIEDŹ: Dopuszcza

Część 45 pozycja 8

Prosimy o wyłączenie z Części 45 poz. 8 w odrębną część np. 45A i dopuszczenie tolerancji pojemności od 500ml do 1500ml.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza wyodrębnienie pozycji z pakietu, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ (pojemność 1500ml)

Część 51 pozycja 3

Prosimy o wyłączenie z Części 51 poz. 3 w odrębną część np. 51A

ODPOWIEDŹ: Wyraża zgodę na wyłączenie poz. 3 z części 51 w odrębną część.



Wojewódzki Szpital Specjalistyczny nr 5
im. Św. Barbary w Sosnowcu