



Zgierz, dn. 07.06.2019 r.

Nr sprawy: PN/XXIII/2019

### Modyfikacja Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

**Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na:** Sukcesywną sprzedaż i dostawę sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Marii Skłodowskiej-Curie w Zgierzu, ul. Parzęczewska 35 z podziałem na pakiety.

Działając w trybie art. 38 ust. 4 ustawy z 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. 2018, poz. 1986 ze zmian.), Zamawiający informuje o dokonaniu następujących zmian w treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

**Pytanie 1. dotyczy pakietu 15, poz. 1:** Elektrody igłowe koncentryczne jednorazowe są pakowane i dostarczane bez kabla. Kabel wielorazowy do elektrod igłowych koncentrycznych jest dostępny zawsze jako produkt dodatkowy, pakowany osobno.

Czy w związku z powyższym Zamawiający wymaga elektrody igłowej koncentrycznej, jednorazowej, powlekanej silikonem, z wolframowym rdzeniem, o wymiarach 37 mm x 0,46 mm (26G), o powierzchni czynnej 0,07 mm<sup>2</sup>, z uchwytem wyposażonym w znacznik kierunku powierzchni czynnej i klips zabezpieczający, a 25 szt. oraz wielorazowego kabla ekranowanego długości 1,5 m, wtyk DIN / Pogo pin, a 1 szt.?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza takie elektrody.**

**Pytanie 2. dotyczy pakietu 15, poz. 1:** Czy Zamawiający wymaga jednej sztuki wielorazowego kabla do elektrod igłowych koncentrycznych jednorazowych dla każdego opakowania elektrod?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga kabla do każdego opakowania, jednocześnie modyfikuje treść Formularza cenowego dotyczący pakietu 15, który stanowi załącznik do niniejszej modyfikacji.**

**Pytanie 3. dotyczy pakietu 15, poz. 2:** Czy Zamawiający wymaga elektrody jednorazowej, powierzchniowej, samoprzylepnej, nieżelowanej, o powierzchni czynnej 7 x 4 mm, z kablem długości 8 cm, wtyk TP 0,7 mm, a 50 szt.?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza takie elektrody.**

**Pytanie 4. dotyczy pakietu 15, poz. 3:** Czy Zamawiający wymaga elektrody miseczkowej, powierzchniowej, srebrnej, średnica miseczki 10 mm, otwór 2 mm, z kablem teflonowym wzmacnianym niemi kevlarowymi 122 cm, wtyk TP 1,5 mm, a 10 szt.?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza takie elektrody.**

**Pytanie 5, dot. pakietu 98, poz. 1:** Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępow naczyniowych o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni do 750 aktywacji, objętość własna 0,09 ml, membrana w kolorze czerwony, bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, kompatybilny z końcówką Luer, Luer Lock o przepływie grawitacyjnym powyżej ( 550 ml/min ) przy ciśnieniu 1 PSI o zakresie do ( 1300 ml/min ) przy ciśnieniu 5 PSI, przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi, pakowany pojedynczo, opakowanie zbiorcze 36 szt.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 6, dot. pakietu 67, poz. 2 i 4:** Czy Zamawiający w pakiecie 67 pozycja 2 i 4 wymagał będzie drenów o wytrzymałości 375PSI? Jest to ciśnienie które pozwala w bezpieczny sposób użytkować wstrzykiwacz kontrastu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza takie dreny.**



**Pytanie 7, dot. pakietu 31, poz. 4:** Czy Zamawiający dopuści Zamknięty system do inhalacji, nebulizacji do nawilzacza o poj. 450 ml, z przeliczeniem ilości na nowo? Pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 8, dot. pakietu 20, poz. 1:** Czy Zamawiający ma na myśli w pakiecie 20 poz. 1 filtr typu Sterivent wykonany z celulozy o skuteczności filtracji względem bakterii i wirusów min. 99,9999% , objętość oddechowa 300- 1500 ml, wydajność nawilżania min. 23 mg/l przy VT 500 , utrata wilgoci max 13 mg H<sub>2</sub>O/litr przy Vt 500 ml o wadze 47 g +/- 2 g , pakowany folia -papier?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie filtry.**

**Pytanie 9, dot. pakietu 20, poz. 2:** Czy Zamawiający ma na myśli w pakiecie 20 poz. 2 filtr typu Hygroster z membraną filtrującą harmonijkową, z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci wykonanym z celulozy (oddzielna warstwa), objętość oddechowa 300- 1500 ml, opakowanie folia- papier ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie filtry.**

**Pytanie 10, dot. pakietu 20, poz. 2:** Czy Zamawiający ma na myśli w pakiecie 20 poz. 2 filtr o minimalnej skuteczności filtracji względem bakterii i wirusów min. 99,9999% oraz skuteczność filtracji wg NaCl  $\geq$  99,764% o wydajności nawilżania min. 34 mg/l przy VT 500 , utrata wilgoci max 6 mg H<sub>2</sub>O/litr przy Vt 500 ml, , waga 49 g ( +/- 2 gr )?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie filtry.**

**Pytanie 11, dot. pakietu 20, poz. 3:** Czy Zamawiający ma na myśli w pakiecie 20 poz. 3 sztuczny nos o wydajności nawilżania min. 28 mg/l przy VT 500, objętość wewnętrzna 16 ml +/- 5 % , opakowanie folia- papier?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie filtry.**

**Pytanie 12, dot. pakietu 20, poz. 4:** Czy Zamawiający ma na myśli w pakiecie 20 poz. 4 filtr typu Sterivent mini z wykonany z celulozy o mniejszej wadze 24 g +/- 2 g, o mniejsze objętości wewnętrznej 42 ml +/- 5 % skuteczności filtracji względem bakterii i wirusów min. 99,999% , objętość oddechowa 150- 1200 ml, wydajność nawilżania min. 16 mg/l przy VT 500 , utrata wilgoci max 17 mg H<sub>2</sub>O/litr przy Vt 500 ml wyposażony w port kapno - nakręcana zatyczka, pakowany folia -papier ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie filtry.**

**Pytanie 13, dot. pakietu 31, poz. 4:** Czy Zamawiający ma na myśli w pakiecie 31 poz. 4 ma na myśli wodę wypełnioną sterylną, apirogeną postacią chemicznego H<sub>2</sub>O do tlenoterapii ciepłej i zimnej, możliwość zainstalowania dla wielu pacjentów. Opakowanie pozostaje sterylne w zależności od rodzaju terapii: od 5 dni (nebulizacja mechaniczna), do 77 dni (zwykła zimna terapia tlenowa) ? Pragniemy podkreślić, iż stosowanie wody dla wielu pacjentów w sposób znaczący obniża koszty związane z użytkowaniem produktu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taką wodę.**

**Pytanie 14, dot. pakietu 31, poz. 3:** Czy Zamawiający w Pakiecie 31 poz. 3 ma na myśli Zamknięty system do odsysania do stosowania przez 72 H do rurek intubacyjnych , długość 580 mm i tracheostomijnych, długość 365 mm w rozmiarach 12, 14, 16 ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taki system.**

**Pytanie 15, dot. pakietu 50, poz. 4:** Czy Zamawiający w Pakiecie 50 poz. 4 ma na myśli rurki z mankietem w kształcie stożka do przedłużonej intubacji, wyposażona w system drenażu przestrzeni podgłośniaowej. Minimum 2 oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki, półtransparentny łącznik 15 mm, mankiet niskociśnieniowy, w swej górnej części o średnicy większej niż średnica tchawicy, zwężający się stopniowo ku dołowi (stożek), posiadający dzięki swej konstrukcji strefę całkowitego uszczelnienia tchawicy? Stosowanie takiego rozwiązania w sposób znaczący minimalizuje ryzyko mikroaspiracji oraz wpływa na zmniejszenie powikłań związanych z VAP.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rurki.**



**Pytanie 16, dot. pakietu 20, poz. 1, 2 i 4:** Skoro Zamawiający w pakiecie 20 poz. 1, 2, 4 wymaga filtra mechanicznego, to czy ma on posiadać zgodnie z budową filtra mechanicznego wydzieloną plisowaną celulozową warstwę, która uniemożliwia odporność na przepływ strumienia gazu na jednostkę powierzchni. Co ważne włókna te mają właściwości hydrofobowe, co pozwala na zmniejszenie absorpcji płynów do minimum w normalnych warunkach użytkowania. Takie rozwiązanie jest stosowane u wszystkich renomowanych producentów. Pragniemy podkreślić, iż wiele firm wprowadza Zamawiających w błąd proponując filtry elektrostatyczne, które zbudowane są z płaskiej warstwy materiału włókninowego, który jest spolaryzowany elektrostatycznie. Filtry elektrostatyczne nie posiadają żadnych właściwości hydrofobowych.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie filtry.**

**Pytanie 17, dot. pakietu 20, poz. 2:** Czy Zamawiający w pakiecie 20 poz. 2 oczekuje warstwy hydrofobowej? Zamawiający wymaga filtra typu Hygroster. Prosimy o doprecyzowanie, gdyż nazwa wskazuje, iż ma to być filtr hydrofobowy, który zwiększa bezpieczeństwo pacjenta dzięki nieprzenikaniu płynów w kierunku pacjenta, co zmniejsza możliwość tzw. zalania pacjenta.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie filtry.**

**Pytanie 18, dot. pakietu 20, poz. 4:** Skoro Zamawiający wymaga w pakiecie 20 pozycji 4 filtra mechanicznego typu Sterivent Mini, to czy on ma posiadać mniejszą warstwę mechaniczną o zmniejszonej objętości wewnętrznej ok 42 ml +/- 5 % oraz cechować się niższą wagą 24 g +/- 2 g. Pragniemy podkreślić, iż tego typu filtry stosowane są na wdechu ramienia respiratora oraz aparatach do znieczulenia i nie jest zalecana wysoka objętość wewnętrzna.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie filtry.**

**Pytanie 19, dot. pakietu 39:** Czy Zamawiający Pakiecie 39 dopuści prowadnice do rurek intubacyjnych, z aluminiowym rdzeniem umożliwiającym jej dowolne ukształtowanie, pokryte wysoko-gatunkowym, miękkim tworzywem medycznym PCW typu Ivory, gładko zaoblone zakończenia prowadnicy, zmniejszające ryzyko uszkodzenia tkanek, zakończone wygiętym końcem, w poniższych rozmiarach:

- średnica 2,0 mm / długość 22,5 cm - do rurek o średnicy 2,5-4,5 mm
- średnica 4,0 mm / długość 33,5 cm - do rurek o średnicy 5,0-8,0 mm
- średnica 5,0 mm / długość 36,5 cm - do rurek o średnicy 8,5-11,5 mm

Sterylna, jednorazowa, nie zawiera lateksu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie prowadnice.**

**Pytanie 20, dot. pakietu 8, poz. 1:** Czy Zamawiający miał na myśli w Pakiecie nr 8, poz. 1 szczoteczki cytologiczne do jednoczesnego pobierania wymazów z kanału szyjki macicy, tarczy i strefy transformacji, odpowiadające aktualnym wymaganiom zasadniczym dla wyrobów medycznych Ministerstwa Zdrowia zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011r. i Polskiego Towarzystwa Ginekologicznego dotyczące standardu postępowania w zakresie pobierania rozmazów cytologicznych?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie szczoteczki.**

**Pytanie 21. dotyczy pakietu 95, poz.1-2:** Czy Zamawiający wydzieli poz.1-2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podział pakietu, zmodyfikowany Formularz cenowy, dotyczący pakietu 95 oraz nowo utworzony pakiet 100 stanowi załącznik do niniejszej modyfikacji.**

**Pytanie 22. dotyczy pakietu 56, poz. 6:** Czy Zamawiający wydzieli poz.6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na podział pakietu, zmodyfikowany Formularz cenowy, dotyczący pakietu 56 oraz nowo utworzony pakiet 99 stanowi załącznik do niniejszej modyfikacji.**



**Pytanie 23. dotyczy pakietu 72, poz.1:** Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 24. dotyczy pakietu 72, poz.1:** Czy Zamawiający wymaga opakowanie typu folia- papier?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza.**

**Pytanie 25. dotyczy pakietu 70, poz.1-2:** Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 26. dotyczy pakietu 70, poz.3:** Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 27. dotyczy pakietu 59, poz.1:** Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 28. dotyczy pakietu 8, poz.1:** Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Jednocześnie Zamawiający informuje, iż modyfikuje treść Formularza cenowego, dotyczącego pakietu 66, który stanowi załącznik do niniejszej modyfikacji.**

**W związku z powyższym ulegają zmianie:**

- wadium dla pakietu 56, 95 oraz wadium dla nowo utworzonych pakietów 99 i 100:

Wadium dla **pakietu 56** ulega zmianie z kwoty 1.442,00 zł na kwotę **1.126,00 zł**

Wadium dla **pakietu 95** ulega zmianie z kwoty 267,00 zł na kwotę **252,00 zł**

**Wadium dla nowo utworzonego pakietu 99 wynosi: 316,00 zł.**

**Wadium dla nowo utworzonego pakietu 100 wynosi: 5,00 zł.**

**Wadium na całość zamówienia pozostaje bez zmian.**

- Termin składania ofert ulega przedłużeniu i upływa dnia 27.06.2019 r. o godz. 09.45
- Otwarcie ofert nastąpi w dniu 27.06.2019 r. o godz. 10.00
- Termin wniesienia wadium upływa w dniu 27.06.2019 r. o godz. 09.45
- Okres związania ofertą ulega przedłużeniu i upływa dnia 27.08.2019 roku.

**Prosimy o uwzględnienie modyfikacji przy składaniu ofert.**

**Pozostałe zapisy SIWZ nie ulegają zmianie.**

**DYREKTOR**  
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego  
im. Marii Skłodowskiej-Curie w Zgierzu

Z poważaniem  
.....  
(podpis kierownika Zamawiającego)

W załączeniu:

- zmodyfikowany Ogólny formularz oferty
- zmodyfikowany Formularz cenowy – dot. pakietu 15
- zmodyfikowany Formularz cenowy – dot. pakietu 95
- nowo utworzony Formularz cenowy – pakiet 99
- zmodyfikowany Formularz cenowy – dot. pakietu 56
- nowo utworzony Formularz cenowy – pakiet 100
- zmodyfikowany Formularz cenowy – dot. pakietu 66