

**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI  
PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup**

Kup, dn. 21 marca 2013r.

**Do wiadomości**

Dot.: przetargu nieograniczonego na **dostawę wyrobów medycznych i artykułów jednorazowego użytku w zestawach od 1 do 37.** Nr sprawy ZP/3/2013.

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

1. Pytania do zestawu 22 poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluszek dla dzieci o rozmiarze 9 -18 kg lub 12-25 kg ?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pieluszek dla dzieci o rozmiarze 9 -18 kg.

2. Pytania do zestawu 2, Poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów foliowych pakowanych w kartoniku po 50 szt?

**Odp.:** TAK

3. Pytania do zestawu 26, Poz. 1 Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie śliniaków o rozmiarze 38x 60 cm? **Odp.:** NIE

4. Pytania do zestawu 26, Poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładów higienicznych podfoliowanych o rozmiarze 70x180 cm, pokrytych włókniną, warstwa chłonna 60 x80 cm? **Odp.:** NIE

5. Pytania do zestawu 26, Poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładu o długości 50 m, z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 592 szt.

**Odp.:** Zamawiający wprowadza sprostowanie do zapisów w zestawie nr 26, poz. 4, winno być: *Prześcieradło papierowe w roli, dwuwarstwowe, perforowane, jednorazowego użytku, przeznaczone do gabinetów zabiegowych, ambulatoriów, 100% celulozy, o wymiarach min. 50cm x 80m. Zamawiający dopuszcza podkład na roli o długości 50m z odpowiednim przeliczeniem ilości szt.*

6. Zestaw 29 poz. 1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji żelu do USG w butelce o średnicy do 6,5 cm przy pozostałych parametrach bez zmian.

**Odp.:** Zapisy SIWZ w powyższym zakresie Pozostają bez zmian.

7. Zestaw 29 poz. 6. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie papieru do Videoprintera Mitsubishi 110 x 20, z racji tej, iż producent ww. papieru skrócił jego długość z 21m. na 20m. **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.

8. Zestaw 29 poz. 6. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o podanie czułości wymaganego papieru: K61B czy K65HM. **Odp.:** Czułość wymaganego papieru: K61B

9. Zestaw 29 poz. 7. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie papieru termo czułego o rozmiarze 57mm x 30 m z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 5 sztuk. **Odp.:** Zamawiający nie dopuszcza.

10. Zestaw 29 poz. 7. Czy powyższy papier ma być z nadrukiem czy bez?

**Odp.:** Bez nadruku.

11. Zestaw 29 poz. 8. Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie pojemności wymaganej Pasty Every. Zamawiający pisze o pojemności 150-250 ml i 12 sztukach. Bez względu na pojemność asortymentu Zamawiający żąda tej samej ilości opakowań? Przy takim zapisie składane oferty mogą być nierówne. Prosimy o podanie jednej pojemności wymaganego asortymentu. Zwyczajowo pasta Every ma pojemność 160ml. **Odp.:** Zamawiający wymaga pasty o poj. 160ml x 12 sztuk.



Szpital Pulmonologiczno-  
Reumatologiczny  
w Kup  
ul. Karola Miarki 14  
46-082 Kup  
tel. 77/403-28-50  
fax. 77/403-28-53  
[www.szpital-kup.eu](http://www.szpital-kup.eu)  
[sekretariat@szpital-kup.eu](mailto:sekretariat@szpital-kup.eu)

KRS: 000027039  
REGON: 53098517  
NIP: 991-00-60-280

Szpital Rehabilitacyjno-  
Reumatologiczny  
w Pokoju  
ul. Namysłowska 22  
46-034 Pokój  
tel. 77/406-54-50  
fax. 77/406-54-61  
[rehabilitacja-pokoju@szpital-kup.eu](mailto:rehabilitacja-pokoju@szpital-kup.eu)



ISO 9001 REGISTERED  
RMA  
MGMT. SYS  
RvA C024  
DAV Certification B.V., The Netherlands



Dyrektor: mgr inż. Mirosław Wójcik

Z-ca Dyr. ds. Lecznictwa: dr n. med. Andrzej Bunio

Z-ca Dyr. ds. Finansowych: mgr Małgorzata Solecka



# SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup



**Szpital Pulmonologiczno-Reumatologiczny w Kup**  
ul. Karłowicza 14  
46-082 Kup  
tel. 77 403-28-50  
fax. 77 403-28-53  
[www.szpital-kup.eu](http://www.szpital-kup.eu)  
[sekretariat@szpital-kup.eu](mailto:sekretariat@szpital-kup.eu)

KRS: 000027039  
REGON: 53938517  
NIP: 991-00-60-280

**Szpital Rehabilitacyjno-Reumatologiczny w Pokoju**  
ul. Namysłowska 22  
46-034 Pokój  
tel. 77 406-54-50  
fax. 77 406-54-51  
[rehabilitacja.pokoju@szpital-kup.eu](mailto:rehabilitacja.pokoju@szpital-kup.eu)



ISO 9001 REGISTERED  
  
MGMT. SYS.  
RvA C 824  
DNV Certification B.V., The Netherlands

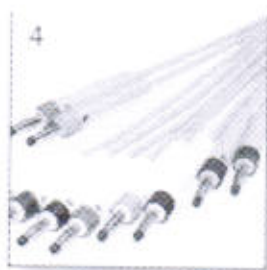


12. Zestaw 29 poz. 9-12. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o podanie typu zakończenia po stronie pacjenta (klamra, zatrzask, banan)?

Banan

Zatrzask

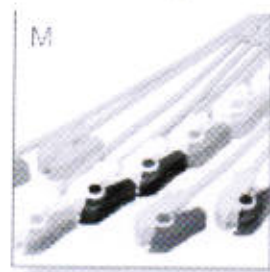
Klamra



wtyk bananowy  
4 mm, z otworem



zatrzask  
snap



klamra  
clip

**Odp.:** Zakończenie typu ZATRZASK.

13. Zestaw 29 poz. 12. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o podanie typu aparatu Ascard (np. 3, 4 itp.). W przypadku Ascard 3 prosimy także o podanie roku produkcji aparatu. **Odp.:** Typ aparatu ASCARD 4, rok produkcji 2001.

14. Zestaw 31 poz. 4. Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie wymaganego opakowania elektrod do Holtera. Czy Zamawiający wymaga 160 opakowań elektrod pakowanych po 50 sztuk (czyli 8000 sztuk)? **Odp.:** Zamawiający wymaga 160 opakowań elektrod pakowanych po 50 sztuk czyli 8000 sztuk.

15. Zestaw 31 poz. 4. Zwracamy się z prośbą o przeniesienie powyższej pozycji do zestawu nr 29, w którym znajduje się podobny sprzęt medyczny- ELEKTROMEDYCYNĄ. **Odp.:** Zamawiający nie wyraża zgody na przeniesienie tych pozycji.

16. Projekt umowy- §5 ust. 1.1). Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę kary umownej na 5% wartości brutto niezrealizowanego przedmiotu umowy.

**Odp.:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany.

17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 11 pozycji 2, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty? **Odp.:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 18 pozycji 2,3 co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty? **Odp.:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

19. ZESTAW NR 3, Pozycja 8, Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opaski elastycznej spełniającej wymogi SIWZ pakowanej z 2 zapinkami wewnątrz opakowania? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.

20. ZESTAW NR 3, Pozycja 10, Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania plastra z opatrunkiem na włókninie o długości 5 m z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości? **Odp.:** Zamawiający nie podusza.

21. ZESTAW NR 26, Pozycje 4, 5, Czy Zamawiający dopuści możliwość wyłączenia ww. pozycji i utworzenia dla nich odrębnego przedmiotu zamówienia? **Odp.:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

22. Zestaw nr 4, poz. nr 4 Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej 20 ml wyposażonej w płaskie zakończenie tłoka, które w takim samym stopniu jak zakończenie stożkowe pozwala na wypchnięcie leku do końca. Parametry wymagane przez Zamawiającego nie mają wpływu na funkcjonalność strzykawki. **Odp.:** Zamawiający nie podusza.

23. Zestaw nr 4, poz. nr 5 Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do insuliny 1ml/40j.m. z nakładaną igłą o długości 0,4x13.

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza.

24. Zestaw nr 4, poz. nr 5 Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do insuliny 1ml, U - 100 z wtopioną igłą. Pozostałe parametry bez zmian.

**Odp.:** Zamawiający nie dopuszcza.

Dyrektor: mgr inż. Mirosław Wójcik

Z-ca Dyr. ds. Lecznictwa: dr n. med. Andrzej Bunio

Z-ca Dyr. ds. Finansowych: mgr Magdalena Solecka

-2-



# SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup



**Szpital Pulmonologiczno-Reumatologiczny w Kup**  
ul. Karłowicza 14  
46-082 Kup  
tel. 77 403 28 50  
fax. 77 403 28 53  
[www.szpital-kup.eu](http://www.szpital-kup.eu)  
[sekretariat@szpital-kup.eu](mailto:sekretariat@szpital-kup.eu)

KRS: 0000027039  
REGON: 530938517  
NIP: 991-00-60-280

**Szpital Rehabilitacyjno-Reumatologiczny w Pokoju**  
ul. Namysłowska 22  
46-034 Pokój  
tel. 77 406 54 50  
fax. 77 406 54 61  
[rehabilitacja-pokoj@szpital-kup.eu](mailto:rehabilitacja-pokoj@szpital-kup.eu)



ISO 9001 REGISTERED  
  
DNV Certification B.V., The Netherlands



25. Zestaw nr 6, poz. nr 9 Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki „Janetta” do karmienia 50 – 60 ml bez reduktorów luer. Takie rozwiązanie posiada tylko jeden producent, a co za tym idzie opis Zamawiającego sugeruje stronniczość i narusza zasady równego traktowania wykonawców. Wymóg stawiany przez Zamawiającego jest sprzeczny z zasadami wolnej konkurencji, które są podstawą i celem organizowania przetargu publicznego. Ustawa wyraźnie mówi: „Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję.” (art. 29.2 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych) oraz „Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców” (art. 7.1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych). **Odp.:** Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wymogów w powyższym zakresie.
26. Zestaw nr 7, poz. nr 1, 2 Czy Zamawiający wymaga, aby kaniule posiadały 2 paski kontrastujące w promieniach Rtg, były wyposażone w filtr hydrofobowy oraz koreczek z trzpień położony poniżej jego krawędzi. **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
27. Zestaw nr 17, poz. nr 1, 2 Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów w opakowaniu typu folia, które jest bardziej trwałe na uszkodzenia mechaniczne oraz wilgoć. **Odp.:** Zamawiający nie dopuszcza.
28. Zestaw nr 17, poz. nr 3, 4 Czy Zamawiający wymaga aby przedłużacze do pomp infuzyjnych były pozbawione ftalanów tak jak to wymagane jest w pozostałych pozycjach? Stosowany w produkcji PVC ftalan di-2-etyloheksylu (DEHP) ma udowodnione działanie toksyczne na wątrobę i narządy rozrodcze. Stosowanie ftalanów w wyrobach medycznych niesie ryzyko ujemnego skutku zdrowotnego z uwagi na ich przenikanie do organizmu człowieka i oddziaływanie na układ hormonalny. **Odp.:** Zamawiający wymaga aby przedłużacze do pomp infuzyjnych były pozbawione ftalanów.
29. Zestaw nr 17, poz. nr 5 Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji co umożliwi wzięcie udziału większej grupie wykonawców oraz przyczyni się do osiągnięcia korzystniejszych cen. Takie rozwiązanie posiada tylko jeden producent, a co za tym idzie opis Zamawiającego sugeruje stronniczość i narusza zasady równego traktowania wykonawców. Wymóg stawiany przez Zamawiającego jest sprzeczny z zasadami wolnej konkurencji, które są podstawą i celem organizowania przetargu publicznego. Ustawa wyraźnie mówi: „Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję.” (art. 29.2 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych) oraz „Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców” (art. 7.1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych). **Odp.:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.
30. Pakiet nr 3, pozycja 11. Czy Zamawiający dopuści plastyry pakowane a'6szt., spełniające pozostałe wymagania SIWZ? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
31. Pakiet nr 3, pozycje 13-15. Czy Zamawiający dopuści elastyczne siatki o długości w stanie spoczynku ok. 7m, o składzie: 79% poliamid i 21% elastyn, spełniające pozostałe wymagania SIWZ? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
32. Pakiet nr 3, pozycja 16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionej pozycji i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert. **Odp.:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.
33. Pakiet nr 3, pozycja 18. Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 10cm x 12cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
34. Pakiet nr 3, pozycja 19. Czy Zamawiający dopuści kompres celulozowy pakowany 2 x 500szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości, spełniający pozostałe wymagania SIWZ? **Odp.:** Prawdopodobnie pytanie dotyczy pozycji nr 20 – odp. Zamawiający dopuszcza.
35. Pakiet nr 5, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarze 0,6 x 25mm zamiast 0,6 x 30mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ? **Odp.:** Zamawiający nie dopuszcza igieł w rozmiarze 0,6 x 25mm zamiast 0,6 x 30mm.

**Dyrektor:** mgr inż. Mirosław Wójcik  
**Z-ca Dyr. ds. Lecznictwa:** dr n. med. Andrzej Bunio  
**Z-ca Dyr. ds. Finansowych:** mgr Magdalena Solecka





# SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup



**Szpital Pulmonologiczno-Reumatologiczny w Kup**  
ul. Karola Miarki 14  
46-082 Kup  
tel. 77 403 28 50  
fax. 77 403 28 53  
[www.szpital-kup.eu](http://www.szpital-kup.eu)  
[sekretariat@szpital-kup.eu](mailto:sekretariat@szpital-kup.eu)

KRS: 0000027039  
REGON: 530938517  
NIP: 991-00-60-280

**Szpital Rehabilitacyjno-Reumatologiczny w Pokoju**  
ul. Namysłowska 22  
46-034 Pokój  
tel. 77 406 54 50  
fax. 77 406 54 61  
[rehabilitacja-pokoju@szpital-kup.eu](mailto:rehabilitacja-pokoju@szpital-kup.eu)



ISO 9001 REGISTERED  
  
MGMT SYS  
RvA C024  
DNV Certification B.V. The Netherlands



36. Pakiet nr 19, pozycja 3 – 4. Czy Zamawiający dopuści cewniki Nelatona / Tiemanna bez balonu uszczelniającego, pakowane pojedynczo w opakowania folia-papier, spełniające pozostałe wymagania SIWZ? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
37. Pakiet nr 20, pozycja 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionej pozycji i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert. **Odp.:** Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.
38. Pakiet nr 23, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania bez nadrukowanego znacznika RTG i oznaczenia głębokości, spełniające pozostałe wymagania SIWZ? **Odp.:** Zamawiający nie dopuszcza, zapisy pozostają jak w SIWZ.
39. Pakiet nr 31, pozycja 9. Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne na zwłoki z metryczką ok. 6cm x 8cm, etui na metryczkę ok. 9,5cm x 6,5cm, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
40. Pakiet nr 32, pozycja 28. Czy Zamawiający dopuści kompres w rozmiarze 12x29cm lub 21x38cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ? **Odp.:** Zamawiający dopuści kompresy z tolerancją rozmiarów +/- 5cm.
41. Pakiet nr 32, pozycja 29. Czy Zamawiający dopuści kompres w rozmiarze 30x40cm lub 21x38cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ? **Odp.:** Zamawiający dopuści kompresy z tolerancją rozmiarów +/- 5cm.
42. Projekt umowy, §5 punkt 1.2): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej za każdy dzień zwłoki w realizacji dostawy artykułów z 0,4% na 0,2% wartości brutto tejże dostawy? **Odp.:** Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę w powyższym zakresie.
43. Zestaw 8, poz. 1-2; zestaw 9, poz. 1; zestaw 17, poz. 5; zestaw 29, poz. 9-14; zestaw 32, poz. 27: W związku z tym, że kryterium oceny jest 100% cena, a nie jakość, prosimy o odstąpienie od wymogu prawa do wezwania do przedstawienia próbek na rzecz prawa do wezwania do przedstawienia kart katalogowych dla ww. pozycji. **Odp.:** Zamawiający w zakresie ww. pozycji odstępuje od wymogu prawa do wezwania do przedstawienia próbek na rzecz prawa do wezwania do przedstawienia kart katalogowych.
44. Zestaw 4, poz. 1-5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za opakowanie zawierające 100 sztuk strzykawek z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odp.:** TAK.
45. Zestaw 5, poz. 1-2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za opakowanie zawierające 100 sztuk igieł z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odp.:** TAK.
46. Zestaw 6, poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki trzyczęściowej o skali precyzyjnej, wyraźnej i nieścieralnej w kolorze zielonym, spełniającej pozostałe wymagania SIWZ? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
47. Zestaw 6, poz. 3-5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za opakowanie zawierające 100 sztuk strzykawek z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odp.:** TAK.
48. Zestaw 6, poz. 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za opakowanie zawierające 50 sztuk strzykawek z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odp.:** TAK.
49. Zestaw 6, poz. 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za opakowanie zawierające 100 sztuk strzykawek z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odp.:** TAK.
50. Zestaw 7, poz. 4-5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kraników trójdrożnych odpornych na ciśnienie do 4 barów, z zaworem wykonanym z poliwęglanu, koreczkami LL i zatyczką wykonanymi z ABS, spełniające pozostałe wymagania SIWZ? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
51. Zestaw 8, poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igieł do punkcji mostka w rozmiarach 14G/40 mm lub 14G/45 mm oraz 15G/40 mm lub 15G/45 mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
52. Zestaw 8, poz. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igieł do punkcji talerza biodrowego w rozmiarze 14G/70 mm lub 14G/75 mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.

**Dyrektor:** mgr inż. Mirosław Wójcik  
**Z-ca Dyr. ds. Lecznictwa:** dr n. med. Andrzej Bunio  
**Z-ca Dyr. ds. Finansowych:** mgr Małgorzata Solecka

-4-



# SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup



**Szpital Pulmonologiczno-Reumatologiczny w Kup**  
ul. Karola Miarki 14  
46-082 Kup  
tel. 77 403 26 50  
fax. 77 403 26 53  
[www.szpital-kup.eu](http://www.szpital-kup.eu)  
[sekretariat@szpital-kup.eu](mailto:sekretariat@szpital-kup.eu)

KRS: 0000027039  
REGON: 53093517  
NIP: 991-00-60-280

**Szpital Rehabilitacyjno-Reumatologiczny w Pokoju**  
ul. Namysłowska 22  
46-034 Pokój  
tel. 77 406 54 50  
fax. 77 406 54 61  
[rehabilitacja-pokoju@szpital-kup.eu](mailto:rehabilitacja-pokoju@szpital-kup.eu)



ISO 9001 REGISTERED  
  
MGMT. SYS.  
RvA C 024  
DNV Certification B.V., The Netherlands



53. Zestaw 8, poz. 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igieł PENOFINE, spełniających pozostałe wymagania SIWZ? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
54. Zestaw 9, poz. 2: Czy Zamawiający ma na myśli łącznik Y taki jak na dołączonym rysunku?



**Odp.:** NIE, zapisy pozostają jak w SIWZ.

55. Zestaw 11, poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za opakowanie zawierające 100 sztuk igieł z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odp.:** TAK
56. Zestaw 11, poz. 2: Czy aparat do pobierania leku powinien być wyposażony w filtr antybakteryjny 0,45um oraz zastawkę zabezpieczającą lek przed wyciekaniem po odłączeniu strzykawki? **Odp.:** TAK.
57. Zestaw 17, poz. 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przedłużacza do pompy w opakowaniu foliowym, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
58. Zestaw 19, poz. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika NELATON w opakowaniu blister pack (folia/papier), spełniającego pozostałe wymagania SIWZ? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
59. Zestaw 20, poz. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka do dobowej zbiórki moczu z jednym filtrem hydrofobowym oraz bez własnego systemu podwieszania, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ? **Odp.:** Zamawiający nie wyraża zgody.
60. Zestaw 23, poz. 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nebulizatora z maską i drenem do inhalacji o długości 210 cm, dla dzieci, przedłużany? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
61. Zestaw 29, poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie żelu do USG o średnicy butelki 6,3 cm, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ? **Odp.:** Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy pozostają jak w SIWZ.
62. Zestaw 31, poz. 9: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opaski identyfikacyjnej o wymiarach metryczki 8 x 6,3 cm, spełniającej pozostałe wymagania SIWZ? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
63. Zestaw 31, poz. 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie elektrod z żelem półpłynnym, podłożem z pianki PE z nacięciem, rozmiar 55 x 35 mm polecana szczególnie do Holtera, op.=30 sztuk  
LUB  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie elektrod z żelem stałym, podłożem mikroporowatym (oddychające, łatwe naklejanie, dobra przyczepność do skóry), rozmiar 45 x 55 polecana szczególnie do Holtera, op.=50 sztuk?  
**Odp.:** Zapisy SIWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.
64. Zestaw 32, poz. 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie naklejek w rozmiarze 38x23 mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
65. Zestaw 32, poz. 17: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic pakowanych po 90 sztuk, spełniających pozostałe wymagania SIWZ? **Odp.:** TAK, w przypadku zaoferowania rękawic w opakowaniach a 90 szt. należy wycenić 9 opakowań.
66. Zestaw 36, poz. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków do glukometru ON-CALL ADVANCED opakowanie=50 sztuk? **Odp.:** NIE.
67. Zestaw 36, poz. 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie glukometru ON-CALL ADVANCED? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.



# SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup



**Szpital Pulmonologiczno-Reumatologiczny w Kup**

ul. Karola Miarki 14  
46-082 Kup  
tel. 77 403 28 50  
fax. 77 403 28 53  
[www.szpital-kup.eu](http://www.szpital-kup.eu)  
[sekretariat@szpital-kup.eu](mailto:sekretariat@szpital-kup.eu)

KRS: 0000027039  
REGON: 530938517  
NIP: 991-00-60-280

**Szpital Rehabilitacyjno-Reumatologiczny w Pokoju**

ul. Namysłowska 22  
46-034 Pokój  
tel. 77 406 54 50  
fax. 77 406 54 51  
[rehabilitacja.pokojo@szpital-kup.eu](mailto:rehabilitacja.pokojo@szpital-kup.eu)



ISO 9001 REGISTERED



DNV Certification B.V., The Netherlands



68. Pakiet nr 36: Czy ze względu na pojawienie się nazw własnych – „Paski do glukometrów IXELL opakowanie = 10000 szt i Glukometr IXELL” w pakiecie 36, poz. 3-4, Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie oferty równoważnej, ponieważ zapis SIWS w obecnej postaci uniemożliwia złożenie oferty konkurencyjnej. Wynika to z faktu, że wszystkie systemy do monitorowania stężenia glukozy we krwi są systemami zamkniętymi i użycie innych testów niż dedykowane do danej marki glukometru jest niemożliwe. W celu zwiększenia konkurencyjności asortymentowo-cenowej prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie w pakiecie 36, poz. 3-4, systemu do monitorowania stężenia glukozy we krwi charakteryzującego się następującymi równoważnymi lub przewyższającymi parametrami w porównaniu do systemu iXell:

1. Rodzaj próbki krwi do badania: kapilarna, żylna, tętnicza, noworodkowa
  2. Brak interferencji z ponad 190 substancjami endogennymi i lekami (w tym z maltozą, galaktozą, kw. askorbinowego)
  3. Stabilność testu paskowego po otwarciu folki do daty ważności podanej na opakowaniu
  4. Stabilność testu paskowego od daty produkcji 18 mies.
  5. Zakres hematokrytu min. 10-65%
  6. Automatyczna 3-stopniowa jakościowa kontrola w celu zapewnienia dokładności systemu:
    - a. Kontrola próbki krwi (weryfikacja wielkości próbki nakładanej na test paskowy, sygnalizacja zbyt małej próbki krwi, możliwość dołożenia krwi w ciągu 5 sek.)
    - b. Kontrola testu paskowego (sprawdzenie czy test paskowy lub pole reakcyjne nie są uszkodzone z powodu zbyt wysokiej wilgotności powietrza lub zarysowań elektrod testu)
    - c. Kontrola całego systemu pod kątem hematokrytu, wilgotności powietrza, temperatury
  7. Czas pomiaru 5 sekund
  8. Zakres pomiarowy 10-600 mg/dl
  9. Wielkość próbki krwi nie większa niż 0,6 µl
  10. Zakres temperatury pomiaru testów paskowych min. 8 - 44°C
  11. Możliwość wykonania pomiaru z 6 alternatywnych miejsc badania (AST)
- Dla oferowanych aparatów zapewniamy bezpłatny serwis i przeszkolenie personelu medycznego.

**Odp.:** W zakresie zestawu nr 36, **pozycja nr 3 Zamawiający wymaga zaoferowania pasków do glukometrów IXELL.** W zakresie zestawu nr 36, **pozycja nr 4 Zamawiający dopuszcza złożenie oferty równoważnej.**

69. Czy w pakiecie 36, poz. 3 Zamawiający oczekuje zaoferowania pasków testowych o zawartości 50 szt/opakowanie? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
70. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 36, poz. 1-2 ofertę równoważną nakłuwaczy jednorazowych o średnicy igły 23 G - 0.65 mm i umożliwiających wybór trzech głębokości nakłucia: 1,3 - 1,8 - 2,3 mm, które dodatkowo charakteryzują się:
  1. Łatwe uzyskanie próbki krwi o objętości  $\geq 2 \mu l$ , która jest wystarczającą dla obecnie oferowanych glukometrów
  2. Budowa nakłuwacza gwarantuje jednorazowe użycie
  3. Sterylizowane promieniami gamma (termin ważności użycia do 5 lat)
  4. Zmniejszona bolesność nakłucia:
    - a. Specjalne trzyplaszczynowe cięcie ostrza
    - b. Czas nakłucia 3 milisekundy
  5. Kształt „T” nakłuwacza zapewnia łatwość obsługi
  6. Waga ok. 4 g
  7. Opakowanie 200 szt.

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza.

71. Dot. zestawu nr 13 poz. 4 oraz Siwz pkt. 3.5, projekt umowy par. 1 ust. 2: Czy w przypadku zaoferowania produktu, który nie jest wyrobem medycznym (stawka VAT 23%) w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych, a stanowi wyposażenie wyrobu medycznego (ssaka) Zamawiający nie będzie wymagał dokumentów wymienionych w SIWZ pkt. 3.5 oraz projekcie umowy par. 1 ust. 2? **Odp.:** Zapisy SIWZ nie ulegają zmianie.

Dyrektor: mgr inż. Mirosław Wójcik

Z-ca Dyr. ds. Lecznictwa: dr n. med. Andrzej Bunio

Z-ca Dyr. ds. Finansowych: mgr Magdalena Solecka



# SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup



**Szpital Pulmonologiczno-Reumatologiczny w Kup**  
ul. Karola Miarki 14  
46-082 Kup  
tel. 77 403-28-50  
fax. 77 403-28-53  
[www.szpital-kup.eu](http://www.szpital-kup.eu)  
[sekretariat@szpital-kup.eu](mailto:sekretariat@szpital-kup.eu)

KRS: 0000027039  
REGON: 530938517  
NIP: 991-00-60-280

**Szpital Rehabilitacyjno-Reumatologiczny w Pokoju**  
ul. Namysłowska 22  
46-034 Pokój  
tel. 77 406-54-50  
fax. 77 406-54-61  
[rehabilitacja-pokoj@szpital-kup.eu](mailto:rehabilitacja-pokoj@szpital-kup.eu)



ISO 9001 REGISTERED  
  
MGM SYS  
RvA C024  
DNV Certification B.V., The Netherlands



72. Dot. siwz. pkt. 3.7: Czy w przypadku narzędzi wielorazowego użytku Zamawiający odstąpi od wymogu podania daty ważności na opakowaniu? **Odp.:** W przypadku narzędzi wielorazowego użytku Zamawiający odstępuje od wymogu podania daty ważności na opakowaniu.
73. Dot. siwz. pkt. 3.7: Biorąc pod uwagę, że oferowany sprzęt jest produkowany jest w innych państwach niż Polska, czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez niektóre wyroby etykiet handlowych w języku polskim? Zgodnie z obowiązującą ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych art. 14 pkt. 1 „*wyroby przeznaczone do używania na terytorium RP mają oznakowanie i instrukcję używania w języku polskim lub wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.*” Czy zatem Zamawiający dopuści, aby oferowane wyroby posiadały etykiety zarówno na opakowaniu zbiorczym jak i indywidualnym posiadające oznaczenia w języku angielskim oraz symbole zharmonizowane zgodnie z normą EN980 „Symbole graficzne do oznaczania wyrobów medycznych”, które pozwalają na dokładną identyfikację produktu, numer jego serii, datę ważności (jeśli dotyczy), sterylność, metodę sterylizacji oraz wytwórcę. **Odp.:** NIE, Zamawiający nie odstąpi od wymogu posiadania opisów w języku polskim.
74. Zestaw nr 37, poz. 2: Prosimy o dopuszczenie rękawic, których poziom AQL wynosi 1,0 oraz grubość palca min. 0,09mm. **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
75. Zestaw nr 37, poz. 3: Prosimy o dopuszczenie rękawic o dł. min. 295mm. **Odp.:** Zamawiający dopuszcza rękawice o dł. 295mm.
76. Zestaw 1, poz. 1 Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie pianki 500ml z biokompleksem lnianym o działaniu podobnym do kreatyniny - odbudowuje uszkodzony naskórek, łagodzi podrażnienia? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
77. Zestaw 1, Poz. 2 Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie kremu ochronnego z biokompleksem lnianym oraz tlenkiem cynku (pochłaniającym wilgoć z powierzchni skóry) lub argininą (łagodząca podrażnienia skóry)? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
78. Zestaw 1, Poz. 3 Czy zamawiający pozwoli na zaoferowanie olejku o pojemności 150ml bez atomizera? **Odp.:** Zamawiający nie dopuszcza.
79. Zestaw 1, Czy w przypadku dopuszczenia innych niż wymagane wielkości opakowań Zamawiający wymaga przeliczenia oferowanych ilości? **Odp.:** TAK.
80. Zestaw 3, Poz. 1 Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie gazy a 200mb z przeliczeniem ilości? **Odp.:** TAK
81. Zestaw 3, Poz. 11 Czy Zamawiający powoli na zaoferowanie plastra pakowanego a 5sztuk? **Odp.:** TAK
82. Zestaw 3, Poz. 12 Czy Zamawiający powoli na zaoferowanie opatrunku na kleju akrylowym? **Odp.:** NIE.
83. Zestaw 3, Poz. 12-15 Czy Zamawiający powoli na zaoferowanie elastycznej siatki bez domieszki bawełny i możliwości sterylizacji? Oferowana siatka opatrunkowa wykonana jest z włókien sztucznych, tj: poliamid i poliuretan. Włókna te nie są podatne na kolonizację mikroorganizmów: bakterii i grzybów, co zmniejsza ryzyko powstawania reakcji alergicznych oraz pirogenności. Dodatkowo włókna sztuczne (poliamid i poliuretan) nie chłoną wysięku co zmniejsza ryzyko wtórnej infekcji rany. W razie brak zgody Zamawiającego na zaoferowanie w/w siatki prosimy o wydzielenie poz. 12-15 do oddzielnego Zestawu. **Odp.:** W zakresie pozycji nr 12 zapisy SIWZ nie ulegają zmianie, w zakresie pozycji 13-15 Zamawiający dopuszcza.
84. Zestaw 3, Poz. 16 Czy Zamawiający powoli na zaoferowanie poliuretanowej gabki nieprzylepnej w rozmiarze 10x10 bez nacięcia Y, który można dowolnie kształtować przy użyciu nożyczek w zależności od potrzeb, spełniający wszystkie cechy opatrunku opisanego przez Zamawiającego? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o wyłączenie opatrunku do oddzielnego pakietu, co umożliwi nam złożenie konkurencyjnej oferty. **Odp.:** NIE.
85. Zestaw 3, Poz. 18 Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie opatrunku o rozmiarze 10x12 cm, z doświadczenia rynkowego wynika, że nie wielka różnica w rozmiarze nie wpływa na walory użytkowe oraz sposoby użycia opatrunku? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.

**Dyrektor:** mgr inż. Mirosław Wójcik  
**Z-ca Dyr. ds. Lecznictwa:** dr n. med. Andrzej Bunio  
**Z-ca Dyr. ds. Finansowych:** mgr Małgorzata Solecka

-7-



# SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup



**Szpital Pulmonologiczno-Reumatologiczny w Kup**  
ul. Karola Miarki 14  
46-082 Kup  
tel. 77 403 28 50  
fax. 77 403 28 53  
[www.szpital-kup.eu](http://www.szpital-kup.eu)  
[sekretariat@szpital-kup.eu](mailto:sekretariat@szpital-kup.eu)

KRS: 0000027039  
REGON: 530938517  
NIP: 991-00-60-280

**Szpital Rehabilitacyjno-Reumatologiczny w Pokoju**  
ul. Namysłowska 22  
46-034 Pokój  
tel. 77 406 54 50  
fax. 77 406 54 61  
[rehabilitacja.pokoj@szpital-kup.eu](mailto:rehabilitacja.pokoj@szpital-kup.eu)



ISO 9001 REGISTERED  
  
MGMI SYS  
RvA C 024  
DNV Certification B.V., The Netherlands



86. Zestaw 3, Poz. 20 Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie opakowania 2 rolki x 500 szt. w opakowaniu z jednoczesnym przeliczeniem oferowanych opakowań?  
**Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
87. Zestaw 22, Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pieluchomajtek, które zapewniają paroprzepuszczalność (oddychalność) przez wszystkie warstwy i na całej powierzchni pieluchomajtki? Taka konstrukcja pieluchomajtki zapobiega powstawaniu odparzeń i maceracji skóry a w konsekwencji zminimalizuje ryzyko powstawania odleżyn.  
**Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
88. Zestaw 22, Poz. 4 Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie pieluszek dla dzieci 8-18kg lub 9-20kg? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza pieluszki dla dzieci 8-18kg.
89. Zestaw 24, Poz. 2 Czy Zamawiający powoli na zaoferowanie fartucha pakowane a'100szt? **Odp.:** TAK.
90. Zestaw 24, Poz. 3 Czy Zamawiający powoli na zaoferowanie fartucha z włókniny o gramaturze 35g/m2, pozostałe parametry zgodne z siwz? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
91. Zestaw 26, Poz. 1 Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie śliniaka w rozmiarze 40x45cm (tolerancja rozmiaru +/-3cm)? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
92. Zestaw 26, Poz. 2 Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie podkładu w rozmiarze 90x170cm? **Odp.:** NIE.
93. Zestaw 26, Poz. 4 Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie podkładu z laminatu celulozowo- foliowego o gramaturze 42g/m2 (+/- 2g) i chłonności 700-800%?  
**Odp.:** Zamawiający wprowadza sprostowanie do zapisów w zestawie nr 26, poz. 4, winno być: *Prześcieradło papierowe w roli, dwuwarstwowe, perforowane, jednorazowego użytku, przeznaczone do gabinetów zabiegowych, ambulatoriów, 100% celulozy, o wymiarach min. 50cm x 80m.*
94. Zestaw 26, Poz. 4 Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie prześcieradła 50x60cm?  
**Odp.:** Zamawiający wprowadza sprostowanie do zapisów w zestawie nr 26, poz. 4, winno być: *Prześcieradło papierowe w roli, dwuwarstwowe, perforowane, jednorazowego użytku, przeznaczone do gabinetów zabiegowych, ambulatoriów, 100% celulozy, o wymiarach min. 50cm x 80m.*
95. Zestaw 26, Poz. 4 Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie prześcieradła papierowego w roli, jednorazowe, 100% celulozy, 2 warstwy, szer. 50cm, dł. 50 m, perforacja co 38cm z przeliczeniem ilości? **Odp.:** Zamawiający wprowadza sprostowanie do zapisów w zestawie nr 26, poz. 4, winno być: *Prześcieradło papierowe w roli, dwuwarstwowe, perforowane, jednorazowego użytku, przeznaczone do gabinetów zabiegowych, ambulatoriów, 100% celulozy, o wymiarach min. 50cm x 80m. Zamawiający dopuszcza podkład na roli o długości 50m z odpowiednim przeliczeniem ilości szt.*
96. Zestaw 26, Poz. 5 Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie rolki 40m z przeliczeniem oferowanych ilości? **Odp.:** NIE.
97. Zestaw 26, Poz. 6 Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie niebieskiego prześcieradła o rozmiarze 210x160cm? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
98. Projekt umowy: Czy Zamawiający zgadza się dopisać w umowie, iż za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy? **Odp.:** TAK.
99. Projekt umowy: Jaki procent ilości wyrobów określonej w umowie zostanie przez Zamawiającego na pewno zamówiony? **Odp.:** Zamawiający nie jest w stanie określić dokładnego zużycia.
100. Projekt umowy: Czy Zamawiający zgadza się aby kara za odstąpienie od umowy była naliczana nie od wartości całej umowy, lecz od wartości niezrealizowanej części umowy?  
**Odp.:** NIE.
101. Projekt umowy: Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie? **Odp.:** NIE.
102. Pakiet nr 24, poz. 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji fartuch foliowego jednorazowego użytku (przedniego) w opakowaniu po 100 sztuk.  
**Odp.:** Zamawiający dopuszcza.



# SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup



**Szpital Pulmonologiczno-Reumatologiczny w Kup**  
ul. Karola Mierki 14  
46-082 Kup  
tel. 77 403-28-50  
fax. 77 403-28-53  
[www.szpital-kup.eu](http://www.szpital-kup.eu)  
[sekretariat@szpital-kup.eu](mailto:sekretariat@szpital-kup.eu)

KRS: 0000027039  
REGON: 530938517  
NIP: 991-00-40-280

**Szpital Rehabilitacyjno-Reumatologiczny w Pokoju**  
ul. Namysłowska 22  
46-004 Pokój  
tel. 77 406-54-50  
fax. 77 406-54-61  
[rehabilitacja.pokoju@szpital-kup.eu](mailto:rehabilitacja.pokoju@szpital-kup.eu)



ISO 9001 REGISTERED  
  
MGM1 SYS  
RvA C024  
DNV Certification B.V., The Netherlands



103. Pakiet nr 26, poz. 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji podkładu w rozmiarze 90 x 170 cm w opakowaniach spełniających wszystkie pozostałe wymagania SIWZ w opakowaniu po 30 sztuk. **Odp.:** Zamawiający nie dopuszcza.
104. Pakiet nr 26, poz. 6: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji prześcieradła z włókniny, o wymiarach 130 x 200 cm w kolorze zielonym, w opakowaniu po 10 sztuk. **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
105. Zestaw nr 4, Poz. 1-5: Prosimy o potwierdzenie, iż zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 oraz zgodnie z Ustawą o języku polskim z dnia 07 października 1999 oferowane strzykawki powinny być oznakowane w języku polskim zarówno na opakowaniu jednostkowym jak i opakowaniu zbiorczym? **Odp.:** TAK.
106. Zestaw 24, Poz. 1-4: Prosimy o doprecyzowanie, czy zgodnie z PN-EN ISO 7886 „Jalowe strzykawki iniekcyjne do jednorazowego użytku”, oferowane strzykawki powinny posiadać nominalną skalę pomiarową, o dokładności wskazanej w siwz dla poszczególnych pojemności? **Odp.:** TAK.
107. Zestaw 24, Poz. 1-4: Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis siwz cyt. „nazwa producenta na korpusie strzykawki” można interpretować jako możliwość składania ofert na strzykawki dwuczęściowe oznaczone na korpusie nazwą producenta lub jego logo, co umożliwi ich identyfikację? **Odp.:** TAK.
108. Zestaw 24, Poz. 4: Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na wysokiej jakości strzykawki dwuczęściowe 20ml światowego lidera w ich produkcji firmy Becton-Dickinson /USA/ z innym niż opisane zakończeniem tłoka (sferycznym), idealnie dopasowanym do cylindra i umożliwiającym precyzyjne wypchnięcie leku do końca? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
109. Zestaw 24, Poz. 5: Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na wysokiej jakości strzykawki trzyczęściowe do insuliny, światowego lidera w ich produkcji firmy Becton-Dickinson /USA/, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
110. Zestaw nr 5, Poz. 1-2: Czy w związku z obowiązkiem wdrożenia w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej od 11 maja 2013r. - Dyrektywy Rady 2010/32/UE z dnia 10 maja 2010r. - w sprawie wykonania umowy ramowej, dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej zawartej między HOSPEEM a EPSU - oferowane igły iniekcyjne powinny posiadać konstrukcję typu bezpiecznego z mechanizmem zabezpieczającym przed zranieniem czy zakłuciem po wykonanej procedurze? **Odp.:** Zapisy SIWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.
111. Zestaw nr 5, Poz. 1-2: Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis siwz cyt. „kompatybilne ze strzykawkami” należy interpretować jako wymóg zaoferowania igieł tego samego producenta, co strzykawek? **Odp.:** „Kompatybilne” nie musi znaczyć „tego samego producenta”.
112. Zestaw nr 6, Poz. 1-6: W związku z faktem, iż Zamawiający wymaga uszczelnienia wykonanego cyt. „z gumy syntetycznej - bez lateksu” zapobiegającego interakcjom z lekami, prosimy o odstąpienie od wymogu siwz, aby uszczelnienie było cyt. „niestykające się z podawanym lekiem”. Wymóg ten może ograniczać możliwość złożenia konkurencyjnych ofert wielu Wykonawcom, a jednocześnie wg naszej najlepszej wiedzy nie znajduje uzasadnienia merytorycznego. W wypadku odpowiedzi odmownej uprzejmie prosimy o wskazanie przynajmniej dwóch producentów obecnych na rynku RP lub EU, spełniających powyższy wymóg. **Odp.:** Zamawiający odstępuje od wzmiankowanego zapisu.
113. Zestaw nr 6, Poz. 1-2: Czy mając na uwadze Art. 30 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2007r, Nr 233, poz. 1655 z późniejszymi zmianami), oraz zapisy PN-EN ISO 7886 - strzykawki jednorazowego użytku do pomp infuzyjnych 50ml, powinny posiadać oznaczenie logo lub nazwę producenta oraz nazwę własną na cylindrze, w celu zapewnienia pełnej identyfikacji strzykawki w całym okresie jej użytkowania oraz umożliwienia poprawnego i szybkiego ustawienia w menu pompy infuzyjnej? **Odp.:** TAK.

**Dyrektor:** mgr inż. Mirosław Wójcik  
**Z-ca Dyr. ds. Lecznictwa:** dr n. med. Andrzej Bunio  
**Z-ca Dyr. ds. Finansowych:** mgr Małgorzata Solecka

- 9 - 



# SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup



**Szpital Pulmonologiczno-Reumatologiczny w Kup**

ul. Karola Miarki 14  
46-082 Kup  
tel. 77 403-26-50  
fax. 77 403-26-53  
[www.szpital-kup.eu](http://www.szpital-kup.eu)  
[sekretariat@szpital-kup.eu](mailto:sekretariat@szpital-kup.eu)

KRS: 000027039  
REGON: 530938517  
NIP: 991-00-60-280

**Szpital Rehabilitacyjno-Reumatologiczny w Pokoju**

ul. Namysłowska 22  
46-034 Pokój  
tel. 77 406-54-50  
fax. 77 406-54-61  
[rehabilitacja-pokoju@szpital-kup.eu](mailto:rehabilitacja-pokoju@szpital-kup.eu)



ISO 9001 REGISTERED



DNV Certification B.V., The Netherlands



114. Zestaw nr 6, Poz. 1-2: Czy oferowane strzykawki do pomp infuzyjnych powinny być wpisane w instrukcję użytkowania pomp infuzyjnych używanych w Państwie Szpitalu i wskazanych w siwz, co zapewnia prawidłowość funkcjonowania zarówno strzykawek jak i samych pomp infuzyjnych, gwarantowana przez producenta pomp? Jeżeli nie - prosimy o doprecyzowanie na jakiej podstawie Zamawiający uzna, iż zaoferowane przez Wykonawców strzykawki będą prawidłowo współpracować z pompami, a tym samym zapewnią prawidłową podaż leków, zgodnie z zaleceniami terapeutycznymi?

**Odp.:** Zapisy SIWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

115. Zestaw nr 6, Poz. 1-2: Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „z wycięciem umożliwiającym właściwe umocowanie w pompach” należy traktować jako poprzeczne wcięcie na tłoku, umożliwiające w pełni stabilne osadzenie strzykawki w ramieniu pompy infuzyjnej, charakterystyczne dla strzykawek perfuzyjnych, dostosowanych i przeznaczonych do współpracy z pompami infuzyjnymi? Jeżeli nie - prosimy o precyzyjne opisanie rzeczoności fragmentu siwz, zgodnie z Art. 29 i 30 Ustawy PZP. **Odp.:** Tak, potwierdzamy.

116. Zestaw nr 6, Poz. 1-2: Czy oferowane strzykawki do pomp infuzyjnych 50ml powinny posiadać na całej długości wyskalowania dokładność min. co 1ml, co zapewnia odpowiednią kontrolę nad dawkowaniem leku, podczas całego okresu infuzji?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza.

117. Zestaw nr 6, Poz. 3-6: Czy ze względu na bezpieczeństwo prawne użytkownika oraz konieczność identyfikacji wyrobu medycznego w trakcie całego jego okresu użytkowania (także po wyjęciu z opakowania jednostkowego) - oferowane strzykawki trzyczęściowe powinny posiadać logo lub nazwę producenta oraz nazwę własną na samym wyrobie jak również na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym - co zapewnia ich pełną identyfikację zarówno przed, w trakcie jak i po zakończeniu procedury medycznej - w tym także - w przypadku wystąpienia powikłań, incydentów medycznych i procedur z tym związanych, określając i identyfikując tym samym odpowiedzialność producenta za swój wyrób?

**Odp.:** Zapisy SIWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

118. Zestaw nr 6, Poz. 7: Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz dotyczący tej pozycji cyt. „Precyzyjna, wyraźna i nieścieralna skala w kolorze czarnym” należy interpretować jako wymóg zaoferowania strzykawek skalowanych co min. 0,01ml, spełniających wszelkie pozostałe wymogi siwz? **Odp.:** Skala 0,01ml, pozostałe Zapisy SIWZ nie ulegają zmian.

119. Zestaw nr 6, Poz. 8-9: Czy nie nastąpiła omyłka pisarska i reduktor luer (do karmienia) powinna posiadać strzykawkę o pojemności 100ml, a nie strzykawkę o pojemności 50-60ml? Dodatkowe reduktory luer nakładane na końcówkę cewnikową są powszechnie stosowane właśnie w strzykawkach o dużych pojemnościach (powyżej 100ml) **Odp.:** **Odp.:** Zapisy SIWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

120. Zestaw nr 7, Minimalne warunki techniczne dla pakietu na kaniule: Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „Dotyczy wszystkich kaniul:.....” powinien dotyczyć wszystkich kaniul, ale z poz. 2 /z wyłączeniem kaniuli z poz. 1/ ? Obecne zapisy siwz wskazują w poz. 1, na nieistniejącą kaniulę, która m.in. powinna posiadać zarówno port boczny, a jednocześnie zdejmowalny uchwyt umożliwiający bezpieczne i wygodne wprowadzenie kaniuli w światło naczynia, który umiejscowiony jest dokładnie w miejscu, w którym standardowo znajduje się port boczny i z powodów konstrukcyjnych oba te elementy nie współistnieją. Jeżeli nie - prosimy o wskazanie gdzie w opisanej kaniuli z poz. 1 powinien znajdować się wymagany „zdejmowalny uchwyt” w stosunku do portu bocznego, aby spełnić wymagania postawione w siwz. **Odp.:** Zapis „Dotyczy wszystkich kaniul...” odnosi się do kaniul umieszczonych w pozycji 2 zestawu 7. Kaniula z pozycji 1 jest kaniulą ze zdejmowanym elementem bez portu bocznego.

121. Zestaw nr 7, Poz. 1: Czy Zamawiający dopuszcza do składania ofert na kaniule dożylnie 24G - światowego lidera w produkcji tego typu kaniul firmy Becton-Dickinson /USA/, wykonane z PTFE, wykrywalne w całości w promieniach RTG (bez pasków) oraz za pomocą USG, bez portu bocznego, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz? Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kaniule dożylnie 24G ze względu na bezpieczeństwo użytkownika i zabezpieczenia przed nadmierną podażą płynów, mogąca uszkodzić nabłonki naczyń powinny charakteryzować się przepływem na poziomie 12-14ml/min? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza kaniule dowolnych producentów spełniających warunki określone w SIWZ.

Dyrektor: mgr inż. Mirosław Wójcik

Z-ca Dyr. ds. Lecznictwa: dr n. med. Andrzej Bunio

Z-ca Dyr. ds. Finansowych: mgr Magdalena Solecka



# SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup



**Szpital Pulmonologiczno-Reumatologiczny w Kup**  
ul. Karola Marki 14  
46-082 Kup  
tel. 77/403-28-50  
fax. 77/403-28-53  
[www.szpital-kup.eu](http://www.szpital-kup.eu)  
[sekretariat@szpital-kup.eu](mailto:sekretariat@szpital-kup.eu)

KRS: 0000027039  
REGON: 530938517  
NIP: 991-00-60-280

**Szpital Rehabilitacyjno-Reumatologiczny w Pokoju**  
ul. Namysłowska 22  
46-034 Pokój  
tel. 77/406-54-50  
fax. 77/406-54-61  
[rehabilitacja-pokoj@szpital-kup.eu](mailto:rehabilitacja-pokoj@szpital-kup.eu)



ISO 9001 REGISTERED  
MGM SYS  
RvA CO24  
DNV Certification B.V., The Netherlands



122. Zestaw nr 7, Poz. 2: Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kaniule dożylnie powinny być w pełni zgodne z normą PN-EN 10555-5 „Jałowe cewniki wewnątrznaczyniowe do jednorazowego użytku. Część 5: Cewniki wprowadzane na igłę”?  
**Odp.:** Zgodnie z opisem, iż wszystkie produkty powinny być dopuszczone na terenie RP, (pkt. 3.5 str. 2 SIWZ)
123. Zestaw nr 7, Poz. 2: Czy oferowane kaniule dożylnie powinny charakteryzować się barwnym oznaczeniem skrzydełek mocujących oraz korka portu bocznego, zgodnym z międzynarodowym kodem rozmiarów i standardami opisanymi w pkt. 4.4.1. PN-EN 10555-5 „Jałowe cewniki wewnątrznaczyniowe do jednorazowego użytku. Część 5: Cewniki wprowadzane na igłę”, ułatwiającym natychmiastową identyfikację rozmiaru, także w sytuacjach nagłych? **Odp.:** Zapisy SIWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.
124. Zestaw nr 7, Poz. 2: Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kaniule dożylnie ze względu na zwiększone możliwości terapeutyczne powinny charakteryzować się maksymalnie dużym przepływem, zgodnym z pkt. 4.4.5 normy PN-EN ISO 10555-5 „Jałowe cewniki wewnątrznaczyniowe do jednorazowego użytku. Część 5: Cewniki wprowadzane na igłę” i powinny wynosić odpowiednio dla rozmiarów 22G do 16G minimum 36ml/min do minimum 196ml/min? Jeżeli nie - prosimy o wskazanie wymaganych przez Zamawiającego przepływów dla poszczególnych rozmiarów. **Odp.:** Zapisy SIWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.
125. Zestaw nr 7, Poz. 2: Prosimy o doprecyzowanie czy zapis siwz cyt. „z paskami radiocienięjącymi” należy rozumieć jako wymóg posiadania minimum 4 pasków kontrastujących w promieniach RTG, które są równomiernie rozłożone na obwodzie kaniuli oraz wtopione w jej ściankę? Wskazana minimalna ilość pasków radiacyjnych oraz ich umiejscowienie, nie tylko pozwala na skuteczną lokalizację kaniuli w sytuacjach nagłych (w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych), ale także zabezpiecza przed niezamierzoną zmianą symetrii kaniuli (zaginanie), która mogłaby nastąpić przy asymetrycznym rozłożeniu pasków kontrastujących jak również przed adhezją wszelkich patogenów na wewnętrznej i zewnętrznej powierzchni samej kaniuli. **Odp.:** Zamawiający dopuści wszystkie kaniule z minimum dwoma paskami radiocienięjącymi.
126. Zestaw nr 7, Poz. 2: Czy ze względu na bezpieczeństwo prawne użytkownika oraz konieczność identyfikacji wyrobu medycznego implantowanego pacjentowi na okres użytkowania - oferowane kaniule do wlewów żylnych powinny posiadać logo lub nazwę producenta na samym wyrobie oraz opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, co zapewnia ich pełną identyfikację zarówno przed, w trakcie jak i po zakończeniu procedury medycznej - w tym także - w przypadku wystąpienia powikłań, incydentów medycznych i procedur z tym związanych, określając i identyfikując tym samym odpowiedzialność producenta za swój wyrób? **Odp.:** Zapisy SIWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.
127. Zestaw nr 7, Poz. 2: Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kaniule dożylnie ze względu na wymaganą aseptykę użytkowania powinny posiadać koreczki zabezpieczające luer-lock, z trzpieniem zamykającym światło kaniul położonym poniżej własnej krawędzi? **Odp.:** Zapisy SIWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.
128. Zestaw nr 7, Poz. 2: Czy w związku z obowiązkiem wdrożenia w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej od 11 maja 2013r. - Dyrektywy Rady 2010/32/UE z dnia 10 maja 2010r. - w sprawie wykonania umowy ramowej, dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej zawartej między HOSPEEM a EPSU - oferowane kaniule dożylnie powinny posiadać konstrukcję typu bezpiecznego z mechanizmem zabezpieczającym przed zranieniem czy zakłuciem po wykonanej procedurze? **Odp.:** Zapisy SIWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.
129. Zestaw nr 7, Poz. 2: Czy Zamawiający dopuści do składania ofert na kaniule dożylnie z samodomykalnym portem bocznym i zatrzaskowym koreczkiem, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz - światowego lidera w produkcji tego typu kaniul - firmy B/Braun /Niemcy/? **Odp.:** Zapisy SIWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.



# SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup



**Szpital Pulmonologiczno-Reumatologiczny w Kup**  
ul. Karłowicza 14  
46-082 Kup  
tel. 77/403-26-50  
fax. 77/403-26-53  
[www.szpital-kup.eu](http://www.szpital-kup.eu)  
[sekretariat@szpital-kup.eu](mailto:sekretariat@szpital-kup.eu)

KRS: 000027039  
REGON: 53093517  
NIP: 991-00-60-280

**Szpital Rehabilitacyjno-Reumatologiczny w Pokoju**  
ul. Namysłowska 22  
46-034 Pokój  
tel. 77/406-54-50  
fax. 77/406-54-61  
[rehabilitacja-pokoju@szpital-kup.eu](mailto:rehabilitacja-pokoju@szpital-kup.eu)



ISO 9001 REGISTERED  
  
MGM SYS  
RvA C024  
DNV Certification B.V., The Netherlands



130. Zestaw nr 7, Poz. 4-5: Czy oferowane kraniki trójdrożne ze względu na „zamknięty kształt” wyrobu medycznego oraz ewentualne niepożądane działania EO w przemysłowym procesie sterylizacji oraz degazacji, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu - tak jak np. w kranikach trójdrożnych światowego lidera w ich produkcji firmy Becton-Dickinson /USA /? **Odp.:** Zapisy SIWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.
131. Zestaw nr 7, Poz. 4-5: Czy zgodnie zapisami załącznika I Dyrektywy 67/548/EWG oraz załącznika II Dyrektywy 2007/47/EC oferowane kraniki trójdrożne powinny posiadać dren pozbawiony szkodliwych dla zdrowia frakcji ftalanów (DEHP), które są sklasyfikowane jako substancje rakotwórcze, mutagenne lub toksyczne? **Odp.:** Zapisy SIWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.
132. Zestaw nr 7, Poz. 4-5: Czy oferowane kraniki trójdrożne powinny posiadać optyczny i wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty ułatwiający ich użytkowanie i zapewniający tym samym pełny tor przepływu zakładany przez producenta wyrobu medycznego? **Odp.:** Zapisy SIWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.
133. Zestaw nr 7, Poz. 4-5: Czy oferowane kraniki trójdrożne powinny charakteryzować się jak najmniejszą przestrzenią martwą t.j. nie przekraczającą 0,22ml w przypadku kranika bez przedłużacza oraz przestrzenią na poziomie 0,6-0,8ml dla kranika z przedłużaczem, co zapobiega zaleganiu podawanego leku, a tym samym zapewnia prawidłowość prowadzonej terapii dożylną? Jeżeli nie - prosimy o doprecyzowanie wymaganej maksymalnej przestrzeni martwej dla poszczególnych kraników. **Odp.:** Zapisy SIWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.
134. Zestaw nr 8, Poz. 1-2: Czy Zamawiający dopuści tolerancję długości igieł do punkcji mostka i talerza biodrowego w zakresie +2mm, przy spełnieniu pozostałych wymogów siwz? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
135. Zestaw nr 8, Poz. 3: Czy Zamawiający dopuści do składania ofert na igły do nakłuć lędźwiowych o długości 88mm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz - światowego lidera w produkcji tego typu igieł - firmy B/Braun /Niemcy/? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
136. Zestaw nr 8, Poz. 3: Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane igły lędźwiowe powinny posiadać wbudowany, dobrze widoczny z każdej strony igły - pryzmat - zmieniający barwę po wypełnieniu płynem mózgowo rdzeniowym, co w sposób oczywisty ułatwia prawidłowość i szybkość identyfikacji położenia igły, a tym samym prawidłowość wykonania procedury? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
137. Zestaw nr 11, Poz. 2: Prosimy o potwierdzenie czy opisany w siwz „filtr antybakteryjny” to filtr o wielkości oczek 0,45µm - tak jak np. w tego typu przyrządach światowego lidera w ich produkcji firmy B/Braun /Niemcy/? Jeżeli nie - prosimy o podanie wymaganej wielkości filtra lub inne istotne dla bezpieczeństwa użytkowania parametry filtra. **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
138. Zestaw nr 11, Poz. 2: Czy ze względu na bezpieczeństwo prawne użytkownika oraz konieczność identyfikacji wyrobu medycznego użytkowanego przed dłuższy okres - oferowane aparaty do pobierania leków - powinny posiadać logo lub nazwę producenta na samym wyrobie oraz opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, co zapewnia ich pełną identyfikację zarówno przed, w trakcie jak i po zakończeniu procedury medycznej - w tym także - w przypadku wystąpienia powikłań, incydentów medycznych i procedur z tym związanych, określając i identyfikując tym samym odpowiedzialność producenta za swój wyrób? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
139. Zestaw nr 11, Poz. 2: Czy oferowane aparaty do pobierania leków, powinny posiadać wbudowaną zastawkę, zapobiegającą wyciekaniu leku po odłączeniu od strzykawki oraz dodatkowy zatrzask ograniczający możliwość kontaminacji ujścia aparatu? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
140. Zestaw nr 23, Poz. 1: Czy mając na uwadze treść Dyrektywy dotyczącej Urządzeń Medycznych 93/42/EWG, która klasyfikuje wyroby do tlenoterapii w klasie IIa, a więc jako nieinwazyjne wyroby medyczne, które w związku z tym nie muszą być sterylne - Zamawiający dopuszcza do składania ofert na cewniki do podawania tlenu dwudrożne czyste biologiczne, pojedynczo pakowane? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.





# SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup



**Szpital Pulmonologiczno-Reumatologiczny w Kup**  
ul. Karola Miarki 14  
46-082 Kup  
tel. 77 403-28-50  
fax: 77 403-28-53  
[www.szpital-kup.eu](http://www.szpital-kup.eu)  
[sekretariat@szpital-kup.eu](mailto:sekretariat@szpital-kup.eu)

KRS: 0000027039  
REGON: 530938517  
NIP: 991-60-60-280

**Szpital Rehabilitacyjno-Reumatologiczny w Pokoju**  
ul. Namysłowska 22  
46-034 Pokój  
tel. 77 406-54-50  
fax: 77 406-54-61  
[rehabilitacja.pokoju@szpital-kup.eu](mailto:rehabilitacja.pokoju@szpital-kup.eu)



ISO 9001 REGISTERED  
  
MGM SYS  
RvA C024  
(DNV Certification B.V., The Netherlands)



141. Zestaw nr 23, Poz. 1: Prosimy o doprecyzowanie czy zapis siwz cyt. „z niedrażniającymi końcówkami do nosa” należy interpretować jako wymóg zaoferowania cewników do podawania tlenu przez nos z zakrzywionymi, anatomicznie ukształtowanymi czy też rozszerzonymi wypustkami donosowymi? **Odp.:** Zapisy SIWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.
142. Zestaw nr 23, Poz. 1: Prosimy o doprecyzowanie czy zapis siwz cyt. „przewód tlenowy nie załamujący się” należy interpretować jako wymóg zaoferowania cewników do podawania tlenu przez nos z drenem łączącym o przekroju gwiazdkowym, nie powodującym załamania się światła drenu? **Odp.:** Zapisy SIWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.
143. Zestaw nr 23, Poz. 2-3: Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki do odsysania powinny obok kolorystycznego oznakowania także numeryczne oznaczenie rozmiaru zarówno na cewniku jak i opakowaniu jednostkowym, co umożliwi szybką i bezbłędną identyfikację w każdym momencie wykonywania procedury?  
**Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
144. Zestaw nr 23, Poz. 4: Czy zgodnie zapisami załącznika I Dyrektywy 67/548/EWG oraz załącznika II Dyrektywy 2007/47/EC oferowane cewniki do karmienia powinny być wykonane z termoplastycznego PCV pozbawionego szkodliwych frakcji ftalanów (DEHP), które są sklasyfikowane jako substancje rakotwórcze, mutagenne lub toksyczne, co powinno być potwierdzone na opakowaniu jednostkowym międzynarodowym, zunifikowanym znakiem graficznym (piktogramem) zgodnym z PN-EN 15986:2011 "Symbole używane w oznakowaniu wyrobów medycznych - Wymagania dotyczące oznakowania wyrobów medycznych zawierających ftalany"? **Odp.:** Zamawiający wymaga cewników pozbawionych szkodliwych frakcji ftalanów.
145. Zestaw nr 23, Poz. 5: Czy zgodnie zapisami załącznika I Dyrektywy 67/548/EWG oraz załącznika II Dyrektywy 2007/47/EC oferowane maski do podawania tlenu powinny być pozbawione szkodliwych dla zdrowia frakcji ftalanów (DEHP), które są sklasyfikowane jako substancje rakotwórcze, mutagenne lub toksyczne?  
**Odp.:** Zamawiający wymaga masek pozbawionych szkodliwych frakcji ftalanów.
146. Zestaw nr 23, Poz. 5: Czy oferowane maski powinny posiadać w komplecie dren łączący maskę ze źródłem tlenu /analogicznie do masek z poz. 6/, a jeżeli tak, to czy powinny one posiadać przekrój gwiazdkowy, zapobiegający załamaniu się światła drenu, a tym samym zapewniający terapię tlenową zgodną z zaleceniami terapeutycznymi? **Odp.:** Zapisy SIWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.
147. Zestaw nr 23, Poz. 6: Czy zgodnie zapisami załącznika I Dyrektywy 67/548/EWG oraz załącznika II Dyrektywy 2007/47/EC oferowane nebulizatory z maskami powinny być pozbawione PCV oraz szkodliwych dla zdrowia frakcji ftalanów (DEHP), które są sklasyfikowane jako substancje rakotwórcze, mutagenne lub toksyczne?  
**Odp.:** Zamawiający wymaga nebulizatorów pozbawionych szkodliwych frakcji ftalanów.
148. Zestaw nr 23, Poz. 6: Prosimy o doprecyzowanie, czy wymagany w siwz dren łączący do nebulizatorów i masek powinien posiadać przekrój gwiazdkowy, co zapobiega ryzyku załamania się światła drenu i co zapewnia prowadzenie nebulizacji zgodnie z zaleceniami terapeutycznymi? **Odp.:** Zapisy SIWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.
149. Zestaw nr 27, Poz. 1 i 6: Prosimy o potwierdzenie czy zapis siwz cyt. „kolorowa końcówka wskazująca na rozmiar rurki” należy interpretować jako wymóg zaoferowania rurek ustno-gardłowych Guedela, posiadających kolorystyczny kod rozmiaru widoczny wzdłuż całej rurki, co zapewnia ich identyfikację w trakcie całego okresu użytkowania, w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych? Jeżeli nie - prosimy o precyzyjne opisanie rzeczoności fragmentu siwz, zgodnie z Art. 29 i 30 Ustawy PZP. **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
150. Zestaw nr 27, Poz. 2-3: Czy oferowane rurki intubacyjne powinny posiadać wyraźne czytniki głębokości oraz odłączany, mleczny łącznik w standardowym rozmiarze 15mm, zgodny z ISO 5356-1? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.



# SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup



**Szpital Pulmonologiczno-Reumatologiczny w Kup**  
ul. Karola Miarki 14  
46-082 Kup  
tel. 77 403 28 50  
fax. 77 403 28 53  
[www.szpital-kup.eu](http://www.szpital-kup.eu)  
[sekretariat@szpital-kup.eu](mailto:sekretariat@szpital-kup.eu)

KRS: 000027039  
REGON: 330938517  
NIP: 991-00-60-280

**Szpital Rehabilitacyjno-Reumatologiczny w Pokoju**  
ul. Namysłowska 22  
46-034 Pokój  
tel. 77 406 54 50  
fax. 77 406 54 61  
[rehabilitacja-pokoj@szpital-kup.eu](mailto:rehabilitacja-pokoj@szpital-kup.eu)



ISO 9001 REGISTERED  
  
DNV Certification B.V., The Netherlands  
MGMT. SYS  
RvA C 024



151. Zestaw nr 27, Poz. 3: Czy mając na uwadze Art. 30 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2007r, Nr 233, poz. 1655 z późniejszymi zmianami), zgodnie z PN-EN 1782:2006 „Rurki dotchawicze i łączniki”, oferowane rurki intubacyjne z mankietem powinny posiadać czytelne oznaczenie znaczników głębokości, z których ostatni czytnik znajdujący się powyżej mankieta uszczelniającego jest w postaci szerokiego, czarnego, pełnego oringu, umożliwiającego łatwą wizualną lokalizację rurki w stosunku do laryngoskopu, w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
152. Zestaw nr 27, Poz. 4-5: Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia („typu Parkera”) zgodnie z Art. 29 i 30 Ustawy PZP lub o dopuszczenie standardowych jednorazowych przewodnic do wskazanych rozmiarów rurek intubacyjnych.  
**Odp.:** Zapisy SIWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.
153. Zestaw nr 32, Poz. 34: Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kaniule dożylnie dziecięce 26G powinny być wykonane z termoplastycznego PTFE oraz powinny posiadać zdejmowalny element ułatwiający wygodny uchwyt kaniuli przy wykonywanej procedurze wkłucia w delikatne naczynia - tak jak np. w kaniulach dziecięcych światowego lidera w ich produkcji firmy Becton-Dickinson /USA/? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
154. Zestaw nr 32, Poz. 34: Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kaniule dożylnie dziecięce 26G ze względu na szczególne wymogi bezpieczeństwa powinny być pakowane w opakowania typu bezpiecznego t.j. takie gdzie część papierowa wykonana jest z papieru klasy tyvek odpornego na uszkodzenia, rozdarcia i mikrorozszczelnienia w trakcie przechowywania, transportu i użytkowania? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
155. Zestaw nr 32, Poz. 34: Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kaniule dożylnie dziecięce 26G ze względu na bezpieczeństwo użytkowania i zabezpieczenia przed nadmierną podażą płynów, mogąca uszkodzić nabłonki naczyń powinny charakteryzować się przepływem na poziomie 12-14ml/min? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
156. Pakiet 32, pozycja 6 i 13: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na złożenie korzystnych ofert przez bezpośrednich przedstawicieli producentów i w konsekwencji obniży wartość zamówienia?  
**Odp.:** Zgodnie z zapisami SIWZ, Zamawiający w zestawie nr 32 dopuszcza składanie ofert na każdą pozycję osobno.
157. Zestaw 4, poz. 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za opakowanie zawierające 50 sztuk strzykawkę z odpowiednim przeliczeniem ilości?  
**Odp.:** TAK.
158. Zestaw 7, poz. 1-2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniul w opakowaniu folia/papier (blister pack), spełniających pozostałe wymagania SIWZ?  
**Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
159. Zestaw 8, poz. 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za opakowanie zawierające 100 sztuk igieł z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
160. Zestaw 32, poz. 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra antybakteryjnego firmy Pharma Systems? **Odp.:** Zapisy SIWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.
161. Zestaw 32, poz. 31: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stabilizatora do mocowania rurek wyposażonego we wciskany uchwyt, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ? **Odp.:** Zamawiający dopuszcza.
162. Zestaw 29, poz. 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie papieru termoczułego w rozmiarze 57mm x 6m lub 57mm x 25m z odpowiednim przeliczeniem ilości? **Odp.:** NIE.
163. Zestaw nr 4: Czy Zamawiający w poz. 1, 2, 3, 4 strzykawki dwuczęściowe wyrazi zgodę na zmianę jednostki miary ze szt. na opakowania a. 100 szt. i podanie ceny jednostkowej za opakowanie 100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilość na opakowania? **Odp.:** TAK.
164. Zestaw nr 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z poz. 1 igieł 1,1x40 i 1,2x40 i utworzenie oddzielnej pozycji z podaniem ilości z uwagi na fakt iż igły te są znacznie droższe od pozostałych co spowoduje zawyżenie ceny pakietu?  
**Odp.:** Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie.

Dyrektor: mgr inż. Mirosław Wójcik  
Z-ca Dyr. ds. Lecznictwa: dr n. med. Andrzej Bunio  
Z-ca Dyr. ds. Finansowych: mgr Magdalena Solecka

-14-



# SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup



**Szpital Pulmonologiczno-Reumatologiczny w Kup**

ul. Karola Miarki 14  
46-082 Kup  
tel. 77 403-28-50  
fax. 77 403-28-53  
[www.szpital-kup.eu](http://www.szpital-kup.eu)  
[sekretariat@szpital-kup.eu](mailto:sekretariat@szpital-kup.eu)

KRS: 0000027039  
REGON: 53093517  
NIP: 991-00-60-280

**Szpital Rehabilitacyjno-Reumatologiczny w Pokoju**

ul. Namysłowska 22  
46-034 Pokój  
tel. 77 406-54-50  
fax. 77 406-54-51

[rehabilitacja-pokoju@szpital-kup.eu](mailto:rehabilitacja-pokoju@szpital-kup.eu)



ISO 9001 REGISTERED



165. Zestaw nr 5: Czy Zamawiający w poz. 1, 2 igły j. u. wyrazi zgodę na zmianę jednostki miary ze szt. na opakowania a. 100 szt. i podanie ceny jednostkowej za opakowanie 100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilość na opakowania? **Odp.: TAK.**
166. Zestaw nr 5: Czy Zamawiający, mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentów, wymaga aby igły 1,1x40 oraz igły 1,2x40 były krótko ścięte. Zastosowanie igieł krótko ściętych, uniemożliwia fragmentację korków i zanieczyszczenie aspirowanego z fiołki leku. Nadmieniamy, że szereg incydentów medycznych zgłaszanych przez szpitale było spowodowane zastosowaniem do aspiracji igły długościowej, która powoduje fragmentację korka? **Odp.: Zapisy SIWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.**
167. Zestaw nr 5: Czy Zamawiający wymaga by wszystkie zaoferowane wyroby z tych pozycji pochodziły od jednego producenta? **Odp.: Zamawiający nie wymaga.**
168. Zestaw nr 5: Czy Zamawiający wymaga, aby igły iniekcyjne posiadały na opakowaniu jednostkowym informację o tym czy igła posiada ostrze krótko czy długościowe? **Odp.: Zamawiający nie wymaga.**
169. Zestaw nr 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 1 i 2 strzykawkę luer – lock 50 ml bez kołnierza spełniających pozostałe wymogi? **Odp.: NIE.**
170. Zestaw nr 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli ze standardowym korkiem portu bocznego z samozamykającym się zaworem portu górnego? **Odp.: Zapisy SIWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.**
171. Zestaw nr 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli pakowanych w opakowanie blister-pack, folia-papier? **Odp.: Zamawiający dopuszcza.**
172. Zestaw nr 11: Czy Zamawiający w poz. 1 igły do pobierania leków. wyrazi zgodę na zmianę jednostki miary ze szt. na opakowania a. 100 szt. i podanie ceny jednostkowej za opakowanie 100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilość na opakowania? **Odp.: TAK.**
173. Zestaw nr 17: Czy ze względu na bezpieczeństwo personelu szpitala, oferowane przyrządy do przetaczania krwi i płynów mają być wyposażone w zacisk rolkowy, który posiada dodatkowy otwór na umieszczenie kolca igły biorczej po użyciu przyrządu oraz logo producenta trwale umieszczone na zaciskaczu? Takie rozwiązanie pozwala uniknąć przypadkowego zakłucia skażoną igłą, w czasie przenoszenia, transportu odpadów medycznych, oraz pełną identyfikację przyrządu po użyciu? **Odp.: Zamawiający dopuszcza.**
174. Zestaw nr 17: Czy przyrząd do przetaczania płynów ma być wyposażony w dwupłaszczyznowo ściętą igłę biorcza co gwarantuje bardzo dużą ostrość i wytrzymałość igły, zapewnia bezproblemowe podłączenie przyrządów do butelek? **Odp.: Zamawiający dopuszcza.**
175. Zestaw nr 23: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 2 cewników do odsysania bez znacznika RTG, z uwagi na fakt iż na rynku nie ma takich cewników? **Odp.: Zamawiający dopuszcza.**
176. Zestaw nr 7, poz. 1-2: Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie z samodomykalnym portem, ale ze standardowym korkiem zabezpieczającym port? Reszta parametrów zgodnie z SIWZ. **Odp.: Zapisy SIWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.**
177. Zestaw nr 11, poz. 2: Czy Zamawiający ma na myśli przyrząd do aspiracji z butelek typu Mini-Spike wyposażony w łącznik ze zintegrowaną zastawką oraz wbudowanym filtrem bakteryjnym 0,45µm? **Odp.: TAK.**
178. Par. 4 ust. 5 Prosimy o wykreślenie tego ustępu. Stoi on w sprzeczności z postanowieniami par. 2 ust. 8. **Odp.: Zamawiający wykreśla ust. 5 z paragrafu 4 projektu umowy.**
179. Par. 2 ust. 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie brzmienia: „W przypadku opóźnień w płatnościach Zamawiającego o okres przekraczający 60 dni od daty wymagalności Wykonawca uprawniony jest do cesji wierzytelności, pod warunkiem poinformowania Zamawiającego o zamiarze dokonania cesji, co najmniej na 14 dni przed dokonaniem cesji wierzytelności.” **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie powyższego brzmienia.**



# SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ SZPITALI PULMONOLOGICZNO-REUMATOLOGICZNYCH z siedzibą w Kup



**Szpital Pulmonologiczno-Reumatologiczny w Kup**

ul. Karola Miarki 14

46-082 Kup

tel. 77 403-26-50

fax. 77 403-26-53

[www.szpital-kup.eu](http://www.szpital-kup.eu)

[sekretariat@szpital-kup.eu](mailto:sekretariat@szpital-kup.eu)

KRS: 0000027039

REGON: 530938517

NIP: 991-00-60-280

**Szpital Rehabilitacyjno-Reumatologiczny w Pokoju**

ul. Namysłowska 22

46-034 Pokój

tel. 77 406-54-50

fax. 77 406-54-61

[rehabilitacja-pokoju@szpital-kup.eu](mailto:rehabilitacja-pokoju@szpital-kup.eu)



ISO 9001 REGISTERED



DNV Certification B.V., The Netherlands



180. Par. 4 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w §4 ust.2 wzoru umowy wyrażenia „od daty dostarczenia” na „od daty wystawienia”. Utrzymanie zapisu w obecnej postaci spowoduje, iż niemożliwe będzie dokładne określenie terminu płatności.

**Odp.:** Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

181. Par. 4 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby za datę zapłaty przyjęto dzień uznania środków na koncie Wykonawcy? Spełnienie świadczenia pieniężnego następuje, gdy majątek wierzyciela powiększa się o wartość odpowiadającą wartości zobowiązania, co potwierdza wyrok Sądu Najwyższego z 12 lipca 1996 r. (sygn. akt II CRN 79/96), zgodnie z którym: "(...) w rozliczeniach bezgotówkowych za chwilę otrzymania zapłaty przez wierzyciela uważać trzeba chwilę uznania jego rachunku bankowego".

**Odp.:** Zamawiający nie wyraża zgody.

182. Par. 5 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wyrażenia „Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu” na „Zamawiający ma prawo żądać od Wykonawcy zapłaty”? **Odp.:** Zamawiający nie wyraża zgody.

183. Par. 5 ust. 1 pkt 1) Prosimy o modyfikację ww. postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia brutto dot. niezrealizowanej części umowy. Jeśli dostawa odczynników będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstępienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii odczynników, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej. Powyższe znajduje uzasadnienie zwłaszcza, że kara którą może zostać obciążony Zamawiający za analogiczne przewinienie jest liczona na podstawie wartości niezrealizowanej części umowy. **Odp.:** Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.

184. Par. 5 ust. 3 Zwracamy uwagę na kwestię potrącania kar umownych z wynagrodzenia. Proponujemy usunięcie tego zapisu. Zasadne byłoby, aby Wykonawca znał ewentualną kwotę kary umownej przed jej potrąceniem i ewentualnie mógł wówczas wyrazić zgodę na jej potrącenie z wynagrodzenia. Takie automatyczne i jednostkowe „potrącanie” może prowadzić do licznych błędów. **Odp.:** Zamawiający nie wyraża zgody na usunięcie zapisu.

185. Par. 5 ust. 4 Prosimy o dodanie zapisu: „w przypadku uznania reklamacji za uzasadnioną”. **Odp.:** Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie zapisu.

186. Par. 5 ust.6 Prosimy o wykreślenie tego zapisu: Zamawiający przyznaje sobie uprawnienia do żądania od Wykonawcy obciążeń znacznie przekraczające wartość ewentualnej szkody, co może stanowić naruszenie prawa w rozumieniu art. 5 k.c.

**Odp.:** Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie zapisu.

**DYREKTOR**  
*z up. [signature]*  
**mgr inż. Mirosław Wójciak**

Dyrektor: mgr inż. Mirosław Wójciak

Z-ca Dyr. ds. Lecznictwa: dr n. med. Andrzej Bunio

Z-ca Dyr. ds. Finansowych: mgr Magdalena Solecka