

Do:
Wykonawcy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: Tryb podstawowy nr TP.382.063.2022 BS – sprzęt medyczny jednorazowego użytku stosowany w Oddziałach Anestezjologii i Intensywnej Terapii

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2021.1129 t.j.), udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1: dotyczy części nr 19 poz. 1-2

„Czy Zamawiający dopuszcza w swojej placówce użycie wyrobu medycznego niezgodnie z jego przeznaczeniem (np. w przypadku stosowania z wyrobem medycznym akcesoriów nie wskazanych wprost w instrukcji obsługi urządzenia)?”

ODPOWIEDŹ

Pytanie nie dotyczy wyjaśnienia treści SWZ.

PYTANIE NR 2: dotyczy części nr 19 poz. 1-2

„Z wiedzy Wykonawcy wynika że zarówno urządzenie Mistral-Air® produkowane przez firmę The Surgical Company International, jak i Equator® produkowane przez Smiths Medical w instrukcji obsługi wskazują wprost jakie akcesoria należy stosować w celu zapewnienia odpowiedniego bezpieczeństwa pacjenta. Czy w takim razie w związku z powyższym należy zaoferować asortyment zgodny z instrukcją obsługi wskazanych przez Zamawiającego urządzeń medycznych? Jeżeli tak, to prosimy o wydzielenie do oddzielnych zadań i podanie ilości koców przeznaczonych do każdego z wymienionych w zadaniu nr 19 urządzeń.”

ODPOWIEDŹ

Należy zaoferować asortyment zgodny z wymaganiami w SWZ.

PYTANIE NR 3: dotyczy części nr 9

„Czy Zamawiający dopuści okulary w następujących rozmiarach: micro poniżej 28 cm, Small – 28- 34 cm oraz Large – powyżej 34 cm do wyboru przez Zamawiającego?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 4: dotyczy części nr 9

„Czy Zamawiający wymaga aby okulary posiadały badania dotyczące nie przenikania fal świetlnych w zakresie min. 99.9 %?. Przenikanie fal świetlnych powoduje uszkodzenie siatkówki oka. Okulary należy zdejmować co 4 godziny celem oceny stanu oczu pod kątem obrzęków, wydzieliny lub cech infekcji, dlatego tak ważne jest aby okulary do fototerapii posiadały odpowiednie badania w zakresie nie przenikania fal świetlnych celem zminimalizowania skutków ubocznych działania UV.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 5: dotyczy części nr 9

„Czy w związku, z coraz częstszym występowaniem na oddziałach zapalenia spojówek u noworodków, Zamawiający wymaga, aby okulary posiadały wkłknięcia od strony oczodołów, co umożliwi fizjologiczne nawilżenie oka poprzez naturalny ruch powieką?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 6: dotyczy części nr 9

„Czy Zamawiający dopuszcza aby okulkarki składały się z dwóch niezależnych części oraz posiadały dwa rzepy o długości około 24 mm, do regulacji w okolicy skroniowej celem idealnego dopasowania do główki dziecka?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 7: dotyczy projektu umowy

„W przypadku, gdy producentem produktów medycznych dostarczanych w ramach Umowy jest podmiot inny niż Wykonawca, Wykonawca ma prawo, za zgodą Zamawiającego, przenieść swoje prawa i obowiązki wynikające z niniejszej Umowy na producenta dostarczanych produktów medycznych lub inną spółkę z grupy kapitałowej producenta. W celu przeniesienia praw i obowiązków Wykonawca, Zamawiający oraz producent lub inna spółka z grupy kapitałowej producenta podpiszą umowę trójstronną przenoszącą prawa i obowiązki z niniejszej Umowy. Wszelkie inne postanowienia Umowy pozostaną bez zmian.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

PYTANIE NR 8: dotyczy części nr 7

„Czy Zamawiający w Pakiecie 7 w pozycji 1 dopuści rurkę tracheostomijną z regulowanym położeniem kołnierza, zbrojoną, z czystego 100% silikonu, z gładką, nieprzywierającą powłoką, ze standardowym mankietem niskociśnieniowym, posiadającą centymetrowe znaczniki głębokości, oznaczenie na kołnierzu średnicy wewn. i zewn, długości, rodzaju i średnicy mankieta; samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę Seldingera; łącznik 15 mm, w zestawie z opaską do mocowania; sterylna, pakowana pojedynczo; rozmiary: 6,0; 7,0; 8,0; 9,0 mm.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 9: dotyczy części nr 7

„Czy Zamawiający w Pakiecie 7 w pozycji 1 dopuści rurkę tracheostomijną z regulowanym położeniem kołnierza, z termoplastycznego PCW i silikonowaną, ze standardowym mankietem niskociśnieniowym, balonik kontrolny z rozmiarem rurki, linia Rtg na całej długości rurki, przezroczysty kołnierz, w zestawie tasiemki mocujące; sterylna, pakowana pojedynczo; rozmiary – zgodnie z SWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 10: dotyczy części nr 7

„Czy Zamawiający w Pakiecie 7 w pozycji 1 dopuści rurkę tracheostomijną (bez regulacji położenia kołnierza) - taką, jak opisaną w pozycji 2 pakietu; rozmiary od 6,0mm do 10,0mm (co 1,0 mm) oraz 7,5mm i 8,5mm (do wyboru).”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 11: dotyczy części nr 7

„Czy Zamawiający w Pakiecie 7 wyrazi zgodę na wykreślenie bądź wydzielenie pozycji 1 do odrębnego pakietu.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 12: dotyczy części nr 7

„Czy Zamawiający w Pakiecie 7 w pozycji 4 dopuści rurki w rozmiarze 7,0; 7,5; 8,0; 8,5; 9,0; rurki spełniające pozostałe wymagania SWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wykreśla z Załącznika nr 1 (szczegółowy wykaz cen) w części nr 7 poz. 4 (patrz zmiana treści SWZ 3)

PYTANIE NR 13: dotyczy części nr 34

„Czy Zamawiający w Pakiecie 34 wyrazi zgodę na rezygnację z wymogu dostarczenia próbki do pozycji 2, z racji na fakt, że próbka wymagana do pozycji 1 zawiera m.in. wszystkie elementy zestawu uzupełniającego opisanego w pozycji 2.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 14: dotyczy części nr 20

„Czy Zamawiający zgodzi się na odstąpienie od wymogu dostarczenia próbki produktu? Opisane linie do przepływowego podgrzewania płynów i krwi są znane i używane przez Zamawiającego. Dodatkowo kryteria wyboru nie uwzględniają oceny jakościowej.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 15: dotyczy części nr 32

„Czy Zamawiający, w związku z zakończeniem produkcji przez producenta, zgodzi się na wykreślenie lub wydzielenie do innego pakietu pozycji 1 i 2. Pozytywna decyzja Zamawiającego pozwoli na złożenie oferty na pozostały, dotychczas stosowany, asortyment.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wykreśla z części nr 32 poz. 1 i 2 (patrz: zmiana treści SWZ 3).

PYTANIE NR 16: dotyczy części nr 32

„Czy Zamawiający zgodzi się na odstąpienie od wymogu dostarczenia próbki produktu z **pozycji 6**? Opisane zestawy infuzyjne do pomp CADD są znane i używane przez Zamawiającego. Dodatkowo kryteria wyboru nie uwzględniają oceny jakościowej.”

ODPOWIEDŹ

Tak

PYTANIE NR 17: dotyczy projektu umowy

„Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający w § 2 ust. 7 dopuszcza możliwość przesyłania dokumentów w formacie pliku elektronicznego PDF.

PYTANIE NR 18: dotyczy projektu umowy

„Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

1. Zamawiający jest uprawniony do żądania od Wykonawcy kar umownych w następujących przypadkach i wysokości:

a) za przekroczenie terminu dostawy w wysokości 0,2% ceny netto opóźnionej części dostawy za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości netto opóźnionej części dostawy

c) za odstąpienie od Umowy którejkolwiek ze Stron z winy Wykonawcy w wysokości 10% ceny netto niezrealizowanej części Umowy.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

PYTANIE NR 19: dotyczy części nr 30 poz.1

„Czy w pakiecie 30 w pozycji 1 Zamawiający miał na myśli zestawy do podaży diety z worka i butelki - kompatybilne wyłącznie z Pompą Flocare Infinity będącą na wyposażeniu Szpitala?

Obecne na rynku polskim pompy do żywienia dojelitowego posiadają indywidualnie zaprojektowane i wykonane zestawy kompatybilne wyłącznie z pompą, do której są dedykowane. Nie ma na rynku zestawu, który spełniałby jednocześnie wymóg kompatybilności z kilkoma rodzajami pomp do żywienia dojelitowego.

W przypadku zgody wnosimy o umieszczenie zmiany w Opisie Przedmiotu Zamówienia zamieszczonego w SWZ (na str. 26)- „aparaty do pompy flocare infinity na butelkę i pack”.”

ODPOWIEDŹ

Tak.(Patrz zmiana treści SWZ 3).

PYTANIE NR 20: dotyczy części nr 30 poz.3,4

„Czy w pakiecie 30 w pozycji 3,4 Zamawiający dopuści wyspecyfikowane konektory, sterylne, pakowane w ofoliowanych opakowaniach zbiorczych x5 szt.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 21: dotyczy części nr 30

„Zamawiający oczekuje próbek od każdego z Oferentów na etapie składania ofert, przyjmując jednocześnie w ocenie ofert wyłącznie kryterium ceny (100%) pomijając kryterium jakościowe związane z oceną próbek. W związku z tym, prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczenia próbek, zwracając również uwagę na fakt iż, wszystkie produkty z powyższego pakietu są w użytku Szpitala od 2019 roku (poprzednie numer sprawy: TP.382.87.2019 EK oraz TP.382.015.2021 EK) i od tego czasu nie uległy zmianie ich parametry jakościowe.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 22: dotyczy części nr 30 poz.7,8

„Czy Zamawiający w pakiecie 30 w poz. 7 i 8 wymaga aby zaoferowany rodzaj zglębownika posiadał 3 cieniодajne linie kontrastujące w promieniach RTG?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 23: dotyczy części nr 30 poz.2

„Czy Zamawiający w pakiecie 30 w poz. 2 wymaga aby zaoferowany zglębownik gastrostomijny posiadał silikonową płytkę mocującą zglębownik do powłok brzusznych pod kątem 90%, która zapewnia komfort podczas codziennej pielęgnacji skóry wokół przetoki pacjenta oraz nie zamyka światła zglębownika?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 24: dotyczy części nr 4 poz. 1

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie okładu ciepło/zimno, który nie ulega biodegradacji, ale może być usuwany ze zwykłymi odpadami?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 25: dotyczy części nr 5 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści przewodnicę o średnicy 4,7mm? Reszta parametrów zgodna z SWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 26: dotyczy części nr 5 poz. 2,3

„Czy Zamawiający dopuści przewodnice jednorazowe pakowane w opakowania typu papier-folia?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 27: dotyczy części nr 5 poz. 3

„Czy Zamawiający dopuści przewodnice w rozmiarze 6Fr o średnicy 2,0mm dla rozmiaru rurki od 2,0 do 4,0?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 28: dotyczy części nr 10 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania w rozmiarze od Ch6-18?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 29: dotyczy części nr 10 poz.1,2

„Czy Zamawiający dopuści otwory o średnicy 1,1mm dla Ch6, 2,0mm dla Ch8, 2,2 dla Ch10 oraz 2,5mm dla Ch12-14?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 30: dotyczy części nr 10 poz.1,2

„Czy Zamawiający dopuści cewniki CH6-10 o długości 400mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 31: dotyczy części nr 11 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści worki do godzinowej zbiórki moczu z drenem o długości 120cm?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 32: dotyczy części nr 22 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne o następującym opisie:

- Dzięki zastosowaniu wysokiej jakości materiałów prowadzenie wentylacji odbywa się w sposób atraumatyczny i bezpieczny dla pacjenta
- Ukształtowany zgodnie z budową anatomiczną twarzy otwarty mankiet z tworzywa TPE, zapewnia doskonałą szczelność maski przy minimalnym nacisku
- Polipropylenowa, przezroczysta kopuła maski, pozwala na ciągłą obserwację stanu pacjenta
- Wyrób po przyłożeniu do twarzy szczelnie zakrywa usta i nos pacjenta bez uciskania oczu
- Rozmiar oznaczony cyfrą tłoczoną na korpusie oraz kodowanym kolorystycznie mankiem
- Pełny zakres rozmiarów pozwala na prawidłowy dobór wielkości maski w zależności od wieku pacjenta
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Niesterylna, z monitorowanym poziomem czystości mikrobiologicznej
- Pakowanie: 1 sztuka / hermetyczna folia medyczna
- Rys. poglądowy:”



?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 33: dotyczy projektu umowy

„Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 6 ust. wzoru Umowy. Zamawiający w § 6 ust. 1a wskazał: 1. Zamawiający jest uprawniony do żądania od Wykonawcy kar umownych w następujących przypadkach i wysokości:

a) za przekroczenie terminu dostawy w wysokości 0,2% ceny netto dostawy za każdy dzień zwłoki, W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 0,2% za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy.

Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości 0,2% za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający.

W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną”

W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 6 ust 1a wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 0,1% wartości.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę.

PYTANIE NR 34: dotyczy części nr 12 poz.3

„Zamawiający wymaga wymiennika celulozowego czy piankowego?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 35: dotyczy części nr 12 poz. 3

„Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczno-mechaniczny?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 36: dotyczy części nr 12 poz. 3

„Zamawiający dopuści filtr oddechowy intermolekularny tj. Filtr oddechowy bakteryjno-wirusowy z barierą mechaniczną i wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci, metodzie filtracji intermolekularnej, medium filtracyjne, hydrofobowe?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 37: dotyczy części nr 27 poz. 1 pkt. 5

Czy w Części nr 27, poz. 1, pkt. 5 odstąpi od wymogu „z uchwytem do zawieszenia” bądź dopuści uchwyt pakowany osobno?

5

worek oddechowy 2-3 litrowy, z uchwytem do zawieszenia

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 38: dotyczy części nr 28 poz. 1

„Czy w Części nr 28, poz. 1 dopuści obwód z 2 portami na łączniku Y, pozostałe parametry zgodnie z swz?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 39: dotyczy części nr 35 poz. 1

„ Czy w Części nr 35, poz. 1 dopuści:

Zamknięty system do odsysania dróg oddechowych u dorosłych o standardowej długości cewnika stosowanej przez większość producentów, do rurek intubacyjnych 540 mm – rozmiar CH 14, CH 16 i tracheostomijnych, długość cewnika 305 mm – rozmiar CH 14, CH 16, Cewnik posiadający 2 otwory boczne i 1 centralny; pozostałe parametry zgodnie z swz?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 40: dotyczy części nr 10 poz. 3,5,6

„Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 41: dotyczy części nr 26 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 26, poz. 1 obwód oddechowy o długości 160cm, pozostałe parametry zgodnie z swz?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 42: dotyczy części nr 10 poz. 1

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników o długości roboczej 290 mm.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 43: dotyczy części nr 10 poz. 2

„Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rozmiar cewnika ma być kodowany kolorystycznie i numerycznie na konektorze w celu łatwej identyfikacji produktu?”

ODPOWIEDŹ

Tak. Zamawiający potwierdza, że rozmiar cewnika ma być kodowany kolorystycznie i numerycznie na konektorze w celu łatwej identyfikacji produktu.

PYTANIE NR 44: dotyczy części nr 10 poz. 3

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje cewnika do karmienia skalowanego co 1cm, wykonanego z materiału niezawierającego ftalanów, z możliwością stosowania do 4 tygodni, potwierdzoną na oryginalnym opakowaniu przez producenta.”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 45: dotyczy części nr 11

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje zestawu do godzinowej zbiórki moczu z dwuświatłowym drenem o długości 150 cm.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 46: dotyczy części nr 11

„Prosimy o sprecyzowanie czy zestaw do godzinowej zbiórki moczu, ma posiadać łącznik do cewnika Foley wyposażony w płaski port do pobierania próbek z okienkiem podglądu po drugiej stronie łącznika co umożliwi bezpieczne pobranie próbki moczu?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 47: dotyczy części nr 11

„Czy zamawiający oczekuje, aby jedna z zastawek antyzwrotnych była jednoelementowa, która znajduje się w łączniku do cewnika foleya, zapobiegająca cofaniu się moczu z drenu do cewnika?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 48: dotyczy części nr 27

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Układ oddechowy jednorurowy, współosiowy, typu rura w rurze, zapewniający wymianę termiczną, z odłączalnym kolankiem z portem kapno, długości 1,8 m, do aparatu do znieczulenia, z dodatkową rurą długości 1 m z 2L workiem bezłateksowym, rura wydechowa do podłączenia do aparatu rozciągliwa do 40 cm. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, opakowanie foliowe.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 49: dotyczy części nr 27

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Układ oddechowy dwururowy karbowany dla dorosłych, do aparatu do znieczulenia, średnica rur 22mm, rury długości 1,8 wykonane z polietylenu, łącznik Y bez portu kapno, dodatkowa rura długości 1,8 m wykonana z polietylenu, bezłateksowy worek 2 L zamocowany na rurze worka. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 50: dotyczy części nr 28

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Układ oddechowy dwururowy karbowany dla dorosłych, do aparatu do znieczulenia, średnica rur 22mm, rury długości 1,8 wykonane z polietylenu, łącznik Y bez portu kapno, dodatkowa rura długości 1,8 m wykonana z polietylenu, bezłateksowy worek 2 L zamocowany na rurze worka. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 51: dotyczy części nr 27,28

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Układ oddechowy dwururowy karbowany do aparatu do znieczulania dla dorosłych, średnica rur 22mm, rury wykonane z polipropylenu, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości

1,8 m, kolanko z portem kapno, z kapturkiem na lince, dodatkowa rura rozciągliwa od 0,5 m do 1,5m, bezlateksowy worek 2L z lub bez uchwyty do zawieszenia, konektor rury 22M/22M. Rura worka, worek i konektor nie połączone. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 52: dotyczy części nr 23 poz. 5

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy trójdrożnej .Pozostałe parametry zgodnie z SWZ”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga rampy trójdrożnej w poz. 4.

PYTANIE NR 53: dotyczy części nr 23 poz.8

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika trójdrożnego z przedłużeniem luer lock , długość przedłużacza 10cm”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 54: dotyczy części nr 19 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści kolderki na górną część ciała mocowaną do węża urządzenia grzewczego za pomocą rozciągliwej taśmy typu Velcro tworzącej szczelne połączenie?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 55: dotyczy części nr 19 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści kolderkę na całe ciało mocowaną do węża urządzenia grzewczego za pomocą rozciągliwej taśmy typu Velcro tworzącej szczelne połączenie?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 56: dotyczy części nr 19

„Czy Zamawiający dopuści oświadczenie producenta kolderek o kompatybilności z urządzeniem Equator i Mistral-Air?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 57: dotyczy części nr 29 poz. 1

„Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie produktów konkurencyjnych o poniższych parametrach: Elektrody do czasowej stymulacji 5 F i 6 F o długości 120 cm”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 58: dotyczy części nr 29 poz. 2

„Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie produktów konkurencyjnych o poniższych parametrach: Introductory do wprowadzania elektrod 7 F i 8 F o długości 11 cm

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 59: dotyczy części nr 19 poz. 1,2

„Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie kocyków wyposażonych w uniwersalny port pozwalający na swobodne obracanie rury ogrzewacza względem portu kocyka, którego rozmiar portu grzewczego pozwala na szczelne zastosowanie z przewodem grzewczym urządzeniu bez konieczności stosowania jakichkolwiek innych adapterów, mocowań nie wymagających dodatkowych taśm mocujących, pasujących technicznie do ogrzewaczy wskazanych przez Zamawiającego. Oferowane kocyki są znane zamawiającemu z aktualnie obowiązującej umowy.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 60: dotyczy części nr 3 poz. 1

„Prosimy o dopuszczenie mankietu w kształcie barylki, standardowy, bez ograniczonej przenikalności N2O, pozostałe parametry zgodnie z SWZ”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 61: dotyczy części nr 6

„Prosimy o dopuszczenie rurek wersji północ wstępnie uformowane rurki nosowe z mankietem w kształcie baryłki o dużej objętości i niskim ciśnieniu.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 62: dotyczy części nr 6 poz. 2

„Prosimy o dopuszczenie rurek wersji południe wstępnie uformowane rurki ustne z mankietem w kształcie baryłki o dużej objętości i niskim ciśnieniu.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 63: dotyczy części nr 12 poz. 1

„Prosimy o dopuszczenie filtra bez informacji na temat temperatury zwrotnej przy VT750ml, mimo, że jesteśmy producentem filtrów nie oznaczamy tego parametru dla filtra. W zamian podajemy informacje o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 750ml: 9.44.. Pozostałe parametry spełniają oczekiwania zawarte w SWZ przez Zamawiającego.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 64: dotyczy części nr 12 poz.2

„Prosimy o dopuszczenie filtra bez informacji na temat temperatury zwrotnej przy VT750ml, mimo, że jesteśmy producentem filtrów nie oznaczamy tego parametru dla filtra. W zamian podajemy informacje o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 750ml: 9.44.. Pozostałe parametry spełniają oczekiwania zawarte w SWZ przez Zamawiającego.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 65: dotyczy części nr 12 poz.3

„Prosimy o dopuszczenie filtra o oporze przepływu przy 60l/min 2,6cmH₂O oraz bez informacji na temat temperatury zwrotnej przy mimo, że jesteśmy producentem filtrów nie oznaczamy tego parametru dla filtra. W zamian podajemy informacje o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 5.61; 500ml: 6.90; 750ml: 7.69 ;1000ml: 8.92; 1200ml: 9.30. Pozostałe parametry spełniają oczekiwania zawarte w SWZ przez Zamawiającego.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 66: dotyczy części nr 13 poz.1

„Prosimy o dopuszczenie filtra z zakresem objętości oddechowej 50-250ml, posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 30.11.; przy Vt-100 ml nie był to oznaczany u nas parametr. Pozostałe parametry spełniają oczekiwania zawarte w SWZ przez Zamawiającego.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 67: dotyczy części nr 13 poz. 2

„Prosimy o dopuszczenie filtr wg opisu: hydrofobowy elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , przeciwwirusowej 99,99% ; z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci: o wadze 14,5 g; z portem kapno zakręcany korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej max 13,4 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 30.11; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 10.1; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim , o objętości oddechowej Vt - 50 - 250 ml; posiadający opór przepływu przy 20 l/min.1,4 cm H₂O: filtr walidowany do prątków gruźlicy , HIV i wzv C; wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 15-22/15, pakowany po 20 szt.opór przy przepływie 10l/min oraz skuteczność nawilżania dla Vt=70 nie były mierzone.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 68: dotyczy części nr 15

„Prosimy o dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci bez podania parametru temp zwrotna, bowiem jako producent filtrów nie oznaczamy takiego parametru dla filtrów, pozostałe parametry zgodne z SWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 69: dotyczy części nr 15

„Prosimy o dopuszczenie mikrobiologicznego wymiennika ciepła i wilgoci.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 70: dotyczy części nr 21 poz. 1

„Prosimy o dopuszczenie zestawu do kaniulacji żył centralnych metodą Seldingera brandu ARROW

W poz. 1 Cewniki centralny 2-światłowy 7Fr/18,14Ga/ 20 cm oraz 7Fr/16,16Ga/20cm

W skład zestawu ma wchodzić: igła punkcyjna 18 Ga/6,35 cm, przewodnik o średnicy 0,032” o długości 60cm na powierzchni znaczki informujące o głębokości wprowadzenia, z jednej strony końcówka J z drugiej strony miękka końcówka prosta, przewodnica umieszczona w pochewce w kształcie koła, osłona ułatwiająca wprowadzenie przewodnika jedną ręką, 2-światłowy cewnik z poliuretanu kontrastujący w RTG, strzykawką 5ml, rozszerzadło, skrzydełka mocujące.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 71: dotyczy części nr 21 poz. 2

„Prosimy o dopuszczenie zestawu do kaniulacji żył centralnych metodą Seldingera brandu ARROW

W poz. 2 Cewnik centralny 3-światłowy o wysokim przepływie 7Fr/16,18,18 Ga/ 20 cm.

W skład zestawu ma wchodzić igła punkcyjna 18 Ga/6,35 cm, przewodnik o średnicy 0,032” o długości 60cm na powierzchni znaczki informujące o głębokości wprowadzenia, z jednej strony końcówka J z drugiej strony miękka końcówka prosta, przewodnica umieszczona w pochewce w kształcie koła, osłona ułatwiająca wprowadzenie przewodnika jedną ręką, 3-światłowy cewnik z poliuretanu kontrastujący w RTG; strzykawką 5ml, rozszerzadło, skrzydełka mocujące.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 72: dotyczy części nr 21 poz. 3

„Prosimy o dopuszczenie zestawu do kaniulacji żył centralnych metodą Seldingera brandu ARROW

W poz. 3 Cewniki 4-światłowe 8,5Fr/18,14,18,16Ga/ 20 cm.

W skład zestawu ma wchodzić igła punkcyjna 18 Ga/6,35 cm, przewodnik druciany o średnicy 0,032” o długości 60cm na powierzchni znaczki informujące o głębokości wprowadzenia, z jednej strony końcówka J z drugiej strony miękka końcówka prosta, przewodnica umieszczona w pochewce w kształcie koła, osłona ułatwiająca wprowadzenie przewodnika jedną ręką, 4-światłowy cewnik z poliuretanu kontrastujący w RTG, strzykawką 5ml, rozszerzadło, skrzydełka mocujące.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 73: dotyczy części nr 22

„Prosimy o dopuszczenie mikrobiologicznie czystych masek anestetycznych w klasycznych rozmiarach: noworodek, niemowlę, pediatryczny, mały dorosły, średni dorosły, duży dorosły z zaworem do nadmuchiwania, z PCV, kodowane kolorystycznie, 15mm łącznik dla rozmiary 1, 2, pozostałe rozmiary łącznik 22mm, bez lateksu, pierścień mocujący, pakowane zgodnie z wymogami UE.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 74: dotyczy części nr 27

„Prosimy o dopuszczenie wg opisu układ oddechowy do aparatu do znieczulenia dla dorosłych z rur wewnątrz gładkich o średnicy 22mm i długości 180 cm posiadający w swoim zestawie zdejmowany łącznik Y bez portów równoległy, kolanko, dodatkową rurę o długości 80 cm oraz worek oddechowy o pojemności 2L, dodatkowe złącze proste 22M/22M. Układ wolny od DEHP. Pakowany folia/papier, sterylny. Układ posiadające elastyczne końcówki na wlocie i wylocie. 10 szt. w opakowaniu zbiorczym.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 75: dotyczy części nr 27

„*Prosimy o dopuszczenie wg opisu: układ oddechowy do aparatu do znieczulenia dla dorosłych z rur wewnątrz gładkich o średnicy 22mm i długości 180 cm posiadający w swoim zestawie zdejmowany łącznik Y bez portów równoległy, kolanko z portem LUER z zakręcanym koreczkiem, dodatkową rurę o długości 150 cm oraz worek oddechowy o pojemności 2L, dodatkowe złącze proste 22M/22M. Układ wolny od DEHP. Pakowany folia/ papier, sterylny. Układ posiadające wszystkie elastyczne końcówki na wlocie i wylocie oraz Y. 10 szt. w opakowaniu zbiorczym.*”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 76: dotyczy części nr 28

„*Prosimy o dopuszczenie wg opisu: Układ oddechowy dla dorosłych z rur wewnątrz gładkich o średnicy 22mm i długości 180 cm posiadający w swoim zestawie zdejmowany łącznik Y bez portów równoległy, kolanko. Układ wolny od DEHP. Pakowany folia/ papier, sterylny. Układ posiadające elastyczne końcówki na wlocie i wylocie. 10 szt. w opakowaniu zbiorczym.*”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 77: dotyczy części nr 9

Czy w celu zapewnienia najlepszej ochrony Zamawiający wymaga okularki wykonane z opatentowanego materiału, z dodatkową ochroną na oczy ale przepuszczającego promienie lecznicze, wykonane z jednej części materiału, z uchwytami na przodzie ułatwiającymi dopasowanie, w kształcie litery Y, co powoduje, że dopasowują się do główki dziecka oraz zabezpiecza to przed zsuwaniem się okularów, dokładnie obejmujące główkę. Okularki przeznaczone do stosowania u skrajnych wcześniaków i noworodków z wrażliwą i delikatną skórą. Umożliwiające skuteczne umiejscowienie oraz całkowite bezbolesne odklejanie. Dostępne rozmiary: Noworodki, rozmiar 30 – 38 cm, szerokość 56 mm, identyfikator rozmiaru - kolor turkusowy, Wcześniaki 24 – 33 cm, szerokość opaski 46 mm, identyfikator rozmiaru - kolor zielony, Mikro - 20-28 cm, szerokość opaski 46mm, identyfikator rozmiaru - kolor granatowy. Oznaczenia rozmiarów (naklejki identyfikacyjne) na indywidualnym opakowaniu (nie na okularkach) – jako dodatkowa prewencja incydentów medycznych ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 78: dotyczy części nr 9

„*Czy Zamawiający wymaga aby okularki do fototerapii posiadały dodatkową ochronę oczu na poziomie 99,9 % potwierdzoną niezależnymi badaniami?*”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 79: dotyczy części nr 25

„*Czy Zamawiający wymaga wysokiej klasy przetwornik amerykańskiego producenta; linia do krwawego pomiaru ciśnienia, pojedyncza, zawierająca podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Stałe płukanie z szybkością 3ml/h przy 300 mmHg, szybkie płukanie z szybkością >70 ml/h. Częstotliwość własna przetwornika >200 Hz. Linie ciśnieniowe grubościennne, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu ułatwienia przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelnymi, bezpinowymi, kablami. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia. Linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo.*”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 80: dotyczy części nr 15

„*Prosimy o dopuszczenie sztucznego nosa o poniższej charakterystyce: sterylny wymiennik ciepła i wilgoci dwumembranowy z systemem antyokluzyjnym i drenem tlenowym 1,8 m. Niewielki i lekki, posiada delikatnie zaokrąglone krawędzie zapobiegające powstawaniu urazów. Dwa piankowe elementy HME są pewnie zamocowane, mechanizm antyokluzyjny zapewnia bezpieczeństwo procedury wentylacji pacjenta nawet gdy on zakasze. Pomiędzy tymi elementami znajduje się otwarta przestrzeń, dzięki której możliwa jest identyfikacja płwociny poprzez przezroczystą obudowę, jest standardowo wyposażony w port służący do odsysania zamykany*

klapką, wyjątkowo prosty w obsłudze. Rozwiązanie zmniejsza urazowość zabiegu i zapobiega skażeniu, posiada wygodne złącze służące do bezpiecznego podawania tlenu i podłączenia standardowego drenu.

Parametry użytkowe:

Zwrot wilgoci 26 mg H₂O/L

Utrata wilgoci 13,2 mg H₂O/L

Opór przepływu przy @30L/min – 0,3 cm H₂O

Opór przepływu @60L/min – 0,6 cm H₂O

Objętość - 17ml

Waga – 8g

Minimalna objętość oddechowa > 60ml

Łącznik - 15F

Dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym o dł. 1,8 m

Ilość w opakowaniu – 20 szt.

Sterylny, pakowany papier-folia.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 81: dotyczy części nr 26

„Prosimy o dopuszczenie układu jednoramiennego do respiratora Trilogy z rurą o średnicy 22 mm i długości 1,8 m, wykonanego z rury karbowanej na zewnątrz i gładkiej wewnątrz, wyposażonego w linię monitorowania ciśnienia oraz zastawkę wydechową, z polietylenu, bezftalanowego, bezlateksowego, z filtrem antybakteryjnym pakowanym osobno, mikrobiologicznie czysty.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 82: dotyczy części nr 27

„Prosimy o dopuszczenie mikrobiologicznie czystych układów anestetycznych rozciągliwych do 2 m z ramieniem rozciągliwym do 1,5 m zakończonym workiem 2L bezlateksowym, Y bez portów z kolankiem z portem kapno zamkniętym kapturkiem, rury karbowane wewnątrz i na zewnątrz.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 83: dotyczy części nr 28

„Prosimy o dopuszczenie układu dwururowego o długości 1,6 m, wykonanego z karbowanej rury wewnątrz i na zewnątrz, elastycznej, z Ykiem bez portów zamkniętym kapturkiem, zestaw mikrobiologicznie czysty.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 84: dotyczy części nr 31 poz. 1 i 2

„Prosimy o dopuszczenie produktów mikrobiologicznie czystych.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 85: dotyczy części nr 35 poz. 1

„Prosimy o dopuszczenie zamkniętego systemu do odsysania dedykowanego do rurki intubacyjnej na 72h. Długość cewnika - 54cm, rozmiary - 10, 12, 14 16Fr. System składa się z cewnika połączonego z ergonomiczną zastawką do odsysania, umożliwiającą precyzyjną kontrolę siły ssania, zatraskowego systemu blokowania, mocnego, transparentnego rękawa z markerami, oraz linii do płukania zakończonej kapturkiem zintegrowanym z portem. Obrotowa zastawka separująca izoluje cewnik do płukania, a zamknięcie 45 stopni zapobiega przesuwaniu cewnika.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 86: dotyczy części nr 35 poz. 2

„Prosimy o dopuszczenie systemu do odsysania znad system zamkniętego odsysania dla dorosłych dedykowanego do rurki tracheostomijnej, System zamkniętego odsysania na 72h. Długość cewnika – 30,5cm, rozmiary - 10, 12, 14 16Fr. System składa się z cewnika połączonego z ergonomiczną zastawką do odsysania, umożliwiającą precyzyjną kontrolę siły ssania, zatraskowego systemu blokowania, mocnego, transparentnego rękawa z markerami, oraz linii do płukania zakończonej kapturkiem zintegrowanym z portem. Obrotowa zastawka separująca izoluje cewnik do płukania, a zamknięcie 45 stopni zapobiega przesuwaniu cewnika.”

ODPOWIEDŹ
Zgodnie z SWZ.

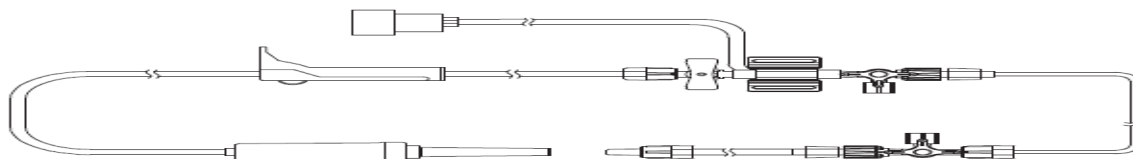
PYTANIE NR 87: dotyczy części nr 25
„Która z poniższych końcówek łączy przetwornik z kablem monitora?”

Connectors available



ODPOWIEDŹ
Czwarta od lewej.

PYTANIE NR 88: dotyczy części nr 25
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie linii do pomiaru ciśnień z połączeniem bezpinowym zgodnie z poniższym schematem?:



ODPOWIEDŹ
Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 89: dotyczy części nr 12 poz. 2
„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny filtr z wejściem prostym?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 90: dotyczy części nr 12 poz. 3
„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny filtr bateryjno-wirusowego z barierą mechaniczną w postaci celulozowego wymiennika ciepła i wilgoci i membrany o metodzie działania ładunków intermolekularnych o korzystniejszej skuteczności filtracji bakteryjnej >99,9999%, skuteczność filtracji wirusowej >99,999%?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający dopuszcza po warunkiem pozostałych parametrów zgodnych z SWZ.

PYTANIE NR 91: dotyczy części nr 13 poz. 2
„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny filtr z wejściem prostym ?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 92: dotyczy części nr 26 poz. 1
„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny układ oddechowy o dł. 180cm, z zachowaniem pozostałych parametrów?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 93: dotyczy części nr 27 poz. 1
„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny układ oddechowy o długości 180cm z dodatkową rurą rozciągliwą do 180cm z możliwością ustawienia na dowolnej długości m.in. 120-130 cm?”

ODPOWIEDŹ
Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 94: dotyczy części nr 3 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną stosowaną do intubacji ustno-nosowej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 95: dotyczy części nr 3 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z mankietem w kształcie walca?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 96: dotyczy części nr 3 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści rurkę bez ograniczonej przenikalności dla podtlenku azotu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 97: dotyczy części nr 3 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną stosowaną do intubacji ustno-nosowej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 98: dotyczy części nr 3 poz. 3

„Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną stosowaną do intubacji ustno-nosowej?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 99: dotyczy części nr 5 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści przewodnicę do rurek intubacyjnych w rozmiarze 4,7?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 100: dotyczy części nr 5 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści przewodnicę pakowaną w opakowanie papier-folia z plastikowym usztywnieniem / zabezpieczeniem na zagięty koniec przewodnicy, pakowane zbiorczo w sztywny kartonik?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 101: dotyczy części nr 5 poz. 3

„Czy Zamawiający dopuści przewodnicę dla rurek w rozmiarach 2,5 – 3,5?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 102: dotyczy części nr 5 poz. 3

„Czy Zamawiający dopuści przewodnicę pakowaną w opakowanie papier-folia z plastikowym usztywnieniem / zabezpieczeniem na zagięty koniec przewodnicy, pakowane zbiorczo w sztywny kartonik?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 103: dotyczy części nr 7 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną ze stałym kołnierzem?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 104: dotyczy części nr 7 poz. 1

„Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania systemu ograniczenia wzrostu ciśnienia wewnątrz mankieta?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 105: dotyczy części nr 7 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z balonikiem kontrolnym posiadającym oznaczenie rozmiaru rurki oraz numeru LOT?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 106: dotyczy części nr 7 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną wykonaną z medycznego PCV?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 107: dotyczy części nr 7 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści przezroczystą rurkę tracheostomijną?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 108: dotyczy części nr 7 poz. 2

„Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania systemu ograniczenia wzrostu ciśnienia wewnątrz mankietu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 109: dotyczy części nr 7 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z balonikiem kontrolnym posiadającym oznaczenie rozmiaru rurki oraz numeru LOT?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 110: dotyczy części nr 7 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z kołnierzem z oznaczeniem średnicy rurki?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 111: dotyczy części nr 7 poz. 2

„Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania samoblokującego się mandrynu z otworem na prowadnicę?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 112: dotyczy części nr 7 poz. 3

„Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z balonikiem kontrolnym posiadającym oznaczenie rozmiaru rurki oraz numeru LOT?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 113: dotyczy części nr 7 poz. 3

„Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z kołnierzem z oznaczeniem średnicy rurki?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 114: dotyczy części nr 7 poz. 3

„Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania samoblokującego się mandrynu z otworem na prowadnicę?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 115: dotyczy części nr 9 poz. 1

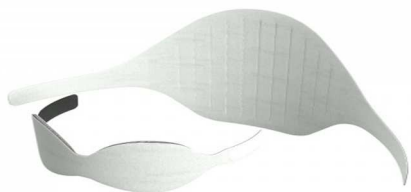
„Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii z wąską opaską na główkę dziecka nieprzepuszczającą promieni leczniczych?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 116: dotyczy części nr 9 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści dwuczęściowe okularki do fototerapii, gdzie dolna część (pod główką dziecka) posiada nacięcia, które przepuszczają promienie lecznicze, zdjęcie poglądowe poniżej?”



ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 117: dotyczy części nr 10 poz. 1

„Czy Zamawiający wymaga zaoferowania cewnika do odsysania o zmrożonej powierzchni zapobiegająca przywieraniu do rurki?”

ODPOWIEDŹ

Tak.

PYTANIE NR 118: dotyczy części nr 10 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści cewniki w rozmiarach:

- Ch6 – Ch10: 400mm

- Ch12 – Ch20: 600mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 119: dotyczy części nr 10 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści cewnik z otworami bocznymi o średnicy 2mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 120: dotyczy części nr 10 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści cewnik z konektorem gładkim wewnątrz, zwężający się ku dołowi?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 121: dotyczy części nr 12 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści filtr o oporze przepływu 1,0hPa przy 30l/min?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 122: dotyczy części nr 12 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści filtr o skuteczności nawilżania przy Vt500ml: 32mg?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 123: dotyczy części nr 12 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści filtr o temperaturze zwrotnej +/- 10° od podanych wartości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 124: dotyczy części nr 12 poz. 1

„Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wykazania temperatury zwrotnej filtra?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 125: dotyczy części nr 12 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści filtr o oporze przepływu 1,2hPa przy 30l/min?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 126: dotyczy części nr 12 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści filtr o skuteczności nawilżania przy Vt500ml: 32mg?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 127: dotyczy części nr 12 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści filtr o temperaturze zwrotnej +/- 10° od podanych wartości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 128: dotyczy części nr 12 poz. 2

„Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wykazania temperatury zwrotnej filtra?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 129: dotyczy części nr 12 poz. 3

„Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
- Przestrzeń martwa: 70ml
- Waga: 36,5 g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 130: dotyczy części nr 12 poz. 3

„Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 131: dotyczy części nr 15 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci z otworem do odsysania i bronchoskopii o średnicy 5mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 132: dotyczy części nr 15 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści filtr o oporze przepływu 0,5hPa przy 30l/min?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 133: dotyczy części nr 15 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści filtr o skuteczności nawilżania przy Vt500ml: 24mg?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 134: dotyczy części nr 15 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści wymiennik o temperaturze zwrotnej +/- 10° od podanych wartości?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 135: dotyczy części nr 15 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści wymiennik o powierzchni membrany min. 300cm²?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 136: dotyczy części nr 15 poz. 1

„Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wykazania temperatury zwrotnej wymiennika?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 137: dotyczy części nr 18 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści regulator o zakresie od 5ml/h do 250ml/h?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 138: dotyczy części nr 18 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści regulator zakończony łącznikiem luer-lock o stałym kołnierzu?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 139: dotyczy części nr 22 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie maski anestetycznej w 6 standardowych rozmiarach (tj. od 1 do 6), tak jak dotychczas dostarczane?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 140: dotyczy części nr 22 poz. 1

„Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania pierścienia mocującego? Dotychczas dostarczane maski anestetyczne pozbawione były owych pierścieni.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 141: dotyczy części nr 27 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści obwód z workiem 2-litrowym nie posiadający uchwytu do zawieszenia?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 142: dotyczy części nr 31 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści łącznik martwą przestrzeń o złączach: 15F/22M od strony pacjenta oraz 22F od strony obwodu?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.

PYTANIE NR 143: dotyczy części nr 35 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

- posiada zintegrowany łącznik o kącie 90° do podłączenia rurki i respiratora
- dodatkowa, obrotowa złączka 15mm
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z połączeniem luer
- posiada zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI)

- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta
- system wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwodce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania
- w zestawie do użytku opcjonalnego przestrzeń martwa, zatyczka portu do leków wziewnych, łącznik
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowana folia/papier
- rozmiary: Ch 12, 14, 16 o dł. 60 cm – dla rurek intubacyjnych
Ch 12, 14, 16 o dł. 33 cm – dla rurek tracheostomijnych?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 144: dotyczy części nr 12 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści filtr o przestrzeni martwej 53 ml, spełniający wszystkie pozostałe wymagania?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 145: dotyczy części nr 12 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści filtr o przestrzeni martwej 55 ml, spełniający wszystkie pozostałe wymagania?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 146: dotyczy części nr 12 poz. 3

„Czy Zamawiający dopuści filtr o oporze przepływu przy 60l/min 2,7 cm H₂O, spełniający wszystkie pozostałe wymagania?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 147: dotyczy części nr 12 poz. 3

„Czy Zamawiający dopuści filtr o wydajności wymiany ciepła 33 st. C?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 148: dotyczy części nr 27

„Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy jednorazowy do znieczulenia z dodatkową rurą o długości 0,9 m, spełniający wszystkie pozostałe wymagania?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 149: dotyczy części nr 27

„Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy jednorazowy do znieczulenia z dodatkową rurą o długości 1,8 m, spełniający wszystkie pozostałe wymagania?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 150: dotyczy części nr 27

„Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy mikrobiologicznie czysty?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 151: dotyczy części nr 27

„Czy Zamawiający dopuści obwód zaworkiem oddechowym bez uchwytu do zawieszenia?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 152: dotyczy części nr 28

„Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy mikrobiologicznie czysty?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

z up. DYREKTORA
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie

mgr Magdalena Sikora
Z-ca Dyrektora ds. Techniczno-Administracyjnych