

Koszalin, 05.11.2024 r.

Do:  
Wykonawcy postępowania  
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: Przetargu nieograniczonego nr TP.382.103.2024 JK – sprzętu medycznego jednorazowego użytku do stosowania w Oddziałach Anestezjologii i Intensywnej Terapii

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2024.1320 t.j.) udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1: dotyczy części nr 7 poz. 1

„Czy Zamawiający w Części 7 w pozycji 1 dopuści rurkę tracheostomijną (bez regulacji położenia kołnierza) - taką, jak opisaną w pozycji 2 w Części 7; rozmiary od 6,0 do 9,0 mm (co 1,0 mm) oraz 7,5 mm i 8,5 mm (do wyboru).”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 2: dotyczy części nr 7 poz. 2

„Czy Zamawiający w Części 7 w pozycji 2 (z racji na zmianę dokonaną przez producenta) dopuści rurkę z balonikiem kontrolnym posiadającym oznakowanie rozmiaru rurki, średnicy spoczynkowej mankietu, marki oraz producenta; rodzaj mankietu (wymóg graniczny pkt. 4) został potwierdzony w instrukcji dla użytkownika; rurkę spełniającą pozostałe wymagania SWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 3: dotyczy części nr 7 poz. 3

„Czy Zamawiający w Części 7 w pozycji 3 (z racji na zmianę dokonaną przez producenta) dopuści rurkę z balonikiem kontrolnym posiadającym oznakowanie rozmiaru rurki, średnicy spoczynkowej mankietu, marki oraz producenta; rodzaj mankietu (wymóg graniczny nr 9) został potwierdzony w instrukcji dla użytkownika; rurkę spełniającą pozostałe wymagania SWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 4: dotyczy części nr 34

„Czy Zamawiający w Części 34 wyraziłby zgodę na odstąpienie od wymogu dostarczenia próbki do pozycji 2, (próbka wymagana do pozycji 1 zawiera już wszystkie elementy zestawu uzupełniającego opisanego w pozycji 2).”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 5: dotyczy części nr 21

„Czy Zamawiający dopuści produkty równoważne, których nazwy i kody określone we Wspólnym Słowniku Zamówień są zgodne z art. 99 ust. 1 i 3 ustawy (ang. Common Procurement Vocabulary- cpv) i które spełniają te same funkcje lecznicze i użytkowe dla pacjenta, i dopuści:

W pozycji 1 Zestawy do kaniulacji dużych naczyń- dwukanałowe 7F/14,18G oraz 8F/14,16G?

W pozycji 2 Zestawy do kaniulacji dużych naczyń- trzykanałowe 7F/14,18,18G?

W pozycji 3 Zestawy do kaniulacji dużych naczyń- czterokanałowe 8,5F/12,16,18,18G?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 6: dotyczy części nr 1

„Upzejmie prosimy Zamawiającego o wykreślenie pozycji nr 4 - igła do neuroliz, gdyż ten produkt nie jest już dostępny – zaprzestanie produkcji. Asortyment ten został wycofany z uwagi na nowe regulacje dotyczące wyrobów medycznych.

Bądź dopuszczenie składania ofert zaznaczając przy poz. nr 4 informację o zaprzestaniu produkcji i podaniu ostatniej ceny sprzedaży tego produktu. Obecny opis przedmiotu zamówienia, konstrukcja w/w zadania uniemożliwia nam złożenie oferty w przedmiotowym postępowaniu w bardzo konkurencyjnych cenach.”

ODPOWIEDŹ

Patrz zmiana treści SWZ.

PYTANIE NR 7: dotyczy części nr 26

„Czy Zamawiający dopuści: Pasywny jednorazowy obwód Philips Respironics , jednotorowy z pasywnym zaworem wydechowym i filtrem antybakteryjnym , długość 1,9 m, obwód 22 mm, przeznaczony dla pacjentów dorosłych. Obwód dedykowany dla respiratora Trilogy EVO. Zapytanie wynika z braku zachowania ciągłości dostaw wymaganego przez Zamawiającego produktu ze strony producenta.

Zgodnie z instrukcją obsługi producent respiratora zaleca, aby dla prawidłowego funkcjonowania urządzenia używać obwodów dedykowanych (zgodnie z instrukcją: "Prawidłowe działanie urządzenia, w tym alarmów, z innymi obwodami, nie zostało zweryfikowane przez firmę Philips Respironics.")”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 8: dotyczy części nr 9

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie okularków do fototerapii, dedykowanych dla 1 pacjenta wykonanych z delikatnego, opatentowanego materiału bez lateksu, z dodatkową ochroną na oczy, zapewniającą 99,9% ochronę przeciwko promieniom UV. Wzór opaski na głowę zapewnia dotarcie światła stosowanego w fototerapii do głowy dziecka. Okularki o unikatowym kształcie litery Y, dzięki czemu idealnie dopasowują się do główki dziecka, zabezpieczając przed zsuwaniem, posiadające z przodu specjalne uchwyty pozwalające na ułożenie okularków na główce dziecka. Dostępne w trzech rozmiarach: Noworodki 30-38 cm, Wcześniejsi 24-33 cm, Mikro-20-28 cm”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 9: dotyczy części nr 9

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 10: dotyczy części nr 9

„Czy Zamawiający wymaga, żeby okularki do fototerapii posiadały identyfikator rozmiaru w postaci oznaczeń kolorystycznych na okularkach jako dodatkowa prewencja incydentów medycznych?

- wcześniejsi - kolor zielony (24- 33 cm, szerokość opaski 46 mm)

- noworodki - kolor turkusowy, (30-38 cm, szerokość opaski 56 mm)

- mikro - kolor granatowy (20-28 cm, szerokość opaski 46mm)”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 11: dotyczy części nr 25

„Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy przetwornik amerykańskiego producenta; system bez zakrzywionej igły i ze zdejmowanym koreczkiem z otworem. Zakrzywiona igła nie ma znaczącego wpływu na zapobieganie zapowietrzeniu systemu pomiarowego.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 12: dotyczy części nr 19

„Prosimy Zamawiającego w części 19 punkt 1 i 2 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 urządzenia 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 umów przetargowych.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 13: dotyczy części nr 2 poz. 1-4

„Czy Zamawiający dopuści wysoce echogeniczną igłę do blokad nerwów obwodowych. Igła piaskowana, pokryta PTFE dla lepszego poślizgu, ułatwiająca penetrację. Igła dodatkowo wyposażona jest w kabel połączeniowy do neurostymulatora. Kąt ścięcia 20°. Znaczniki głębokości na pierwszych 2cm co 1mm 360° wokół igły, dodatkowy podwójny znacznik na 5cm. Igła wyposażona w przezroczystą, odkręcaną przedłużkę pozwalającą podłączyć strzykawkę bezpośrednio do igły. W zestawie zabezpieczenie igły po wykonaniu procedury. Igła w rozmiarach : 21G/100mm ; 22G/80mm ; 22G/50mm ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 14: dotyczy części nr 2 poz. 5

„Czy Zamawiający dopuści igły do blokady TAP:

Igła echogeniczna na całej długości aż do czubka igły dzięki specjalnemu piaskowaniu, do procedur nie wymagających użycia neurostymulatora. Znaczniki odległości co 1cm, połączona przedłużka o długości 50cm z możliwością odkręcenia, pozwalająca na podłączenie strzykawki bezpośrednio do igły jeżeli zachodzi taka potrzeba. Ostrze ścięte pod kątem 30°. Igły w rozmiarze: 20G/100mm ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 15: dotyczy części nr 2 poz. 6

„Czy Zamawiający dopuści igły do blokady TAP:

Igła echogeniczna na całej długości aż do czubka igły dzięki specjalnemu piaskowaniu, do procedur nie wymagających użycia neurostymulatora. Znaczniki odległości co 1cm, połączona przedłużka o długości 50cm z możliwością odkręcenia, pozwalająca na podłączenie strzykawki bezpośrednio do igły jeżeli zachodzi taka potrzeba. Ostrze ścięte pod kątem 30°. Igły w rozmiarze: 22G/85mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 16: dotyczy części nr 9

„Czy Zamawiający dopuści do zaferowania produkt alternatywny do opisanego w SWZ, tj.:

- Okularki jednoczęściowe
- Wykonane z miękkiego materiału pokrytego delikatną, silikonową warstwą adhezyjną.
- Użyty materiał blokuje 99,95% światła widzialnego i UV (potwierdzone wynikami badań jednostki niezależnej);
- Bez dodatku lateksu i kleju.
- Hypoalergiczne.
- Kontakt z okiem wyłącznie poprzez czystą, 100% bawełnę, bez dodatku barwników.
- Sposób założenia i zdjęcia okularków odbywa się bezboleśnie i dotyczy wyłącznie okolic oczu, bez konieczności podnoszenia główki, zmiany pozycji noworodka
- Założenie nie wymaga stosowania rzepów i opasek wokół głowy pacjenta.
- Przeznaczone dla jednego pacjenta, do wielokrotnego użytku.
- Dołączony plastikowy arkusz umożliwia higieniczne przechowywanie okularków podczas przerwy w fototerapii;
- Bezbolesne zdejmowanie.
- Do wyboru trzy rozmiary, w zależności od wagi ( $\leq 900$  g,  $< 1000$  g i  $> 1000$  g ) i wielkości główki noworodka.”



ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 17: dotyczy części nr 9

*„Czy Zamawiający będzie wymagał aby ubieranie, ściąganie lub wymiana okularków nie wymuszały konieczności rozłączania, przemieszczania lub zdejmowania urządzeń podłączonych do twarzy noworodka oraz zmiany pozycji noworodka?”*

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE NR 18: dotyczy części nr 3 poz. 1

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

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 19: dotyczy części nr 6 poz. 1

*„Prosimy o dopuszczenie rurek wersji północ, wstępnie uformowane rurki nosowe z mankiem w kształcie bryki o dużej objętości i niskim ciśnieniu.”*

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 20: dotyczy części nr 6 poz. 2

*„Prosimy o dopuszczenie rurek wersji południ, wstępnie uformowane rurki ustne z mankiem w kształcie bryki o dużej objętości i niskim ciśnieniu”*

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 21: dotyczy części nr 7 poz. 1

*„Prosimy o dopuszczenie rurki tracheostomijnej z regulowanym położeniem kołnierza o następujących parametrach : rurka posiadająca regulowany kołnierz pozwalający na dostęp do stomii , odgłos kliknięcia potwierdza, że regulowany kołnierz jest stabilnie zamocowany, aby zredukować ryzyko przypadkowej Dekaniulacji, rurka posiada miękki niskociśnieniowy mankieta bez systemu ograniczenia wzrostu ciśnienia typu soft-seal, cienkościenny, cylindryczny mankieta niskociśnieniowy pozwala na stabilne, niezawodne i delikatne uszczelnienie w tchawicy, rurka wykonana z PCV , jednorazowa sterylna.”*

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 22: dotyczy części nr 7 poz. 2

*„Prosimy o dopuszczenie rurki tracheostomijnej o następujących parametrach : rurka posiadająca cienkościenny, cylindryczny mankieta niskociśnieniowy, pozwala na stabilne, niezawodne i delikatne uszczelnienie w tchawicy bez systemu ograniczenia wzrostu ciśnienia typu soft-seal, rurka posiada zintegrowany łącznik obrotowy 15 mm pozwala na zmniejszenie skręcania rurki przez układ oddechowy podczas wykonywania czynności pielęgnacyjnych, miękka opaska szyjna , narzędzie wprowadzające bez otworu, 2 elastyczne kuliule wewnętrzne oraz rozpuszczalny w wodzie żel poślizgowy.”*

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 23: dotyczy części nr 7 poz. 3

*„Prosimy o dopuszczenie rurki tracheotomijnej z odsysaniem z nad mankiem ,rurka posiada miękki niskociśnieniowy mankieta bez systemu ograniczenia wzrostu ciśnienia typu soft-seal, cienkościenny, mankieta niskociśnieniowy pozwala na stabilne, niezawodne i delikatne uszczelnienie w tchawicy, rurka , posiada narzędzie wprowadzające bez otworu i miękka opaskę szyjna.”*

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 24: 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 25: 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 26: dotyczy części nr 12 poz. 3

„Prosimy o dopuszczenie filtra o oporze przepływu przy 60l/min 2,6cmH<sub>2</sub>O 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 27: dotyczy części nr 13 poz. 1

„Prosimy o dopuszczenie filtra z zakresem objętości oddechowej 50-250ml, posiadający poziom nawilżania mgH<sub>2</sub>O/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

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 28: dotyczy części nr 13 poz. 2

„Prosimy o dopuszczenie filtra o następujących parametrach : hybrydowy, elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , przeciwwirusowej 99,99%, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o wadze 14,5g z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę o przestrzeni martwej max 13,4 ml; posiadający poziom nawilżania mgH<sub>2</sub>O/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 H<sub>2</sub>O: filtr walidowany do prątków gruźlicy , HIV i wzw 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

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 29: dotyczy części nr 15

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

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 30: dotyczy części nr 15

„Prosimy o dopuszczenie mikrobiologicznego wymiennika ciepła i wilgoci.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 31: dotyczy części nr 21 poz. 1

„Prosimy o dopuszczenie zestawu do kaniulacji żył centralnych metodą Seldingera brandu ARROW Cewniki centralny 2-światłowy 7Fr/18,14Ga/ 20 cm oraz 8Fr/14,14Ga/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

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 32: dotyczy części nr 21 poz. 2

„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, przewód stalowy 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; strzykawka 5ml, rozszerzadło, skrzydełka mocujące.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 33: dotyczy części nr 21 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, przewód stalowy 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, strzykawka 5ml, rozszerzadło, skrzydełka mocujące.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 34: dotyczy części nr 30 poz. 8

„Czy Zamawiający w pakiecie 30 w pozycji 8, dopuści zgłębnik w rozmiarze CH12/110cm? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 35: dotyczy części nr 30 poz. 9

„Czy Zamawiający w pakiecie 30 w pozycji 9 dopuści zgłębnik 100% poliuretanowy w rozmiarze CH14/110cm? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 36: dotyczy części nr 14 poz. I pkt 4

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie filtra o masie 15g ?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 37: dotyczy części nr 14 poz. I pkt 7

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie filtra o oporze przepływu przy 30l /min 0,6 cm H<sub>2</sub>O ?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 38: dotyczy części nr 14 poz. I pkt 12

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zakresu objętości 20-70 ml ?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 39: dotyczy części nr 14 poz. II pkt 3

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie filtra o przestrzeni martwej 30 ml ?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 40: dotyczy części nr 14 poz. II pkt 7

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie oporu przepływu przy 30l /min 2,4 cm H<sub>2</sub>O?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 41: dotyczy części nr 14 poz. II pkt 12

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie zakresu objętości 70 - 250 ml ?”

## ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 42: dotyczy części nr 15 pkt 10

„Czy Zamawiający odstąpi od wymogu nr 10. temperatury zwrotnej? przy spełnieniu wszystkich pozostałych wymogów ?”

## ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 43: dotyczy części nr 26

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny układ oddechowy o dł. 180cm, mikrobiologicznie czysty ?”

## ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 44: dotyczy części nr 27

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny układ oddechowy o regulowanej długości 180cm z dodatkową rurą rozciągliwą do 180cm z możliwością ustawienia na dowolnej długości m.in. 120-130 cm? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.”

## ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 45: dotyczy części nr 27

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny układ oddechowy o stałych długościach rur 180cm, dodatkowa rura 180cm, wewnętrznie gładkie ? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.”

## ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 46: dotyczy części nr 27

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny układ oddechowy o dł 180cm, z dodatkową rurą 90cm, wewnętrznie gładkie ? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.”

## ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE NR 47: dotyczy części nr 28

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka pakowanego osobno ?  
lub.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie układu z dodatkową rurą o dł. 90cm ?”

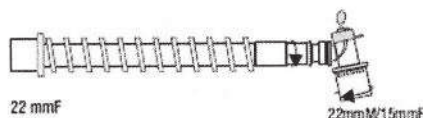
## ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 48: dotyczy części nr 31

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny przedłużacz obwodu oddechowego o następujących parametrach :

- gładki wewnętrznie PCV, karbowany na zewnątrz
- łącznik podwójnie obrotowy,
- port do odsysania z PCV elastyczny, port do bronchoskopii
- złącza 22mmF-22mmM/15mmF
- długość 15 cm.”



## ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 49: dotyczy części nr 3 poz. 1 pkt 10

*„W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:*

*zamiast dotychczasowego parametru: „mankiet o kształcie stożka lub zwężający się ku dołowi” produktu równoważnego o poniższych parametrach: „mankiet o kształcie walca””*

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 50: dotyczy części nr 3 poz. 1 pkt 10

*„W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu mankietu o ograniczonej przenikalności N2O?”*

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 51: dotyczy części nr 27 poz. 2

*„W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:*

*zamiast dotychczasowego parametru: „dł. 120-130 cm”*

*produktu równoważnego o poniższych parametrach: „dł. 150 cm””*

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 52: dotyczy części nr 27 poz. 6

*„Czy Zamawiający dopuści odwoły do aparatu do znieczulenia mikrobiologiczne czyste?”*

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 53: dotyczy części nr 28 poz. 4

*„Czy Zamawiający dopuści odwoły do respiratorów stosowanych na oddziale anestezjologii i intensywnej terapii dorosłych mikrobiologiczne czyste?”*

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 54: dotyczy części nr 31 poz. 1

*„Czy Zamawiający dopuści elastyczny łącznik karbowany mikrobiologicznie czysty?”*

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 55: dotyczy części nr 35 poz. 2

*„Czy Zamawiający odstąpi od wymogu obecności martwej przestrzeni w integralnym opakowaniu z systemem zamkniętym?”*

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 56: dotyczy części nr 35 poz. 2

*„Czy Zamawiający dopuści obecność martwej przestrzeni pakowanej w osobnym opakowaniu?”*

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 57: dotyczy części nr 35 poz. 2

*„Czy Zamawiający dopuści cewnik z 2 otworami bocznymi i 1 otworem centralnym?”*

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 58: dotyczy części nr 35 poz. 2

*„Czy Zamawiający dopuści system zamknięty nierozłączalny?”*

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.



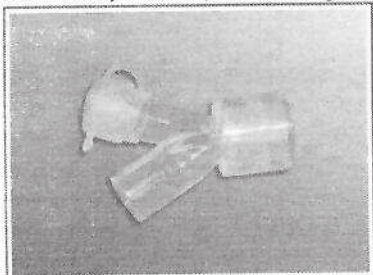
PYTANIE NR 59: dotyczy części nr 35 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści zamiast dotychczasowego parametru:

„Utrzymuje system zamknięty także podczas bronchoskopii i pobierania próbek. [...] W zestawie znajdują się także jednorazowa nasadka samouszczelniająca do bronchoskopii oraz nasadka ochronna do cewnika do odsysania do wykonania bronchofiberoskopii.”

produkt równoważny o poniższych parametrach:

„Sterylny adapter do zamkniętych systemów do odsysania z rurek intubacyjnych i tracheostomijnych, umożliwiający prowadzenie bronchoskopii bez konieczności rozłączenia układu. Adapter posiada: - obrotowy łącznik do podłączenia do rurek intubacyjnych/tracheostomijnych; - port do wprowadzania bronchofiberoskopu posiadający wewnętrzną, silikonową, samo-uszczelniającą się zastawkę dwupłatkową oraz nasadkę na zawieszce do zamknięcia i uszczelnienia portu; - złącza 15M-15F. Możliwość stosowania adaptera przez min. 72h potwierdzona oświadczeniem od producenta. Opakowanie: folia-papier. Na opakowaniu etykieta z datą ważności, nr serii, nr katalogowy. Produkt bez zawartości lateksu i DEHP.”



ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 60: dotyczy części nr 29

„Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie produktów konkurencyjnych o następujących parametrach:

Pozycja 1 Elektrody do czasowej stymulacji serca 5 F i 6 F o długości 120 cm

Pozycja 2 Introducery do wprowadzania elektrod 5 F, 6 F, 7 F, 8 F o długości 11cm.

Proponowane wyżej produkty znane od lat i stosowane były przez Zamawiającego.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 61: dotyczy części nr 29

„Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie produktów konkurencyjnych o następujących parametrach:

Pozycja 1 Elektrody do czasowej stymulacji serca 5 F i 6 F o długości 120 cm sterylna, jednorazowego użytku, apirogenna, nietoksyczna, wykonana ze specjalnego materiału biokompatybilnego, dającego dobry kontrast w obrazowaniu rentgenowskim. Dostępne krzywizny MPA i MPB

Pozycja 2 Introducery do wprowadzania elektrod 5 F, 6 F, 7 F, 8 F o długości 11cm do wprowadzania elektrod z zastawką, sterylny (w skład zestawu wchodzi: przewodnik, igła prosta z osłonką, koszulka z zastawką i portem bocznym, rozszerzacz).

Proponowane wyżej produkty znane od lat i stosowane były przez Zamawiającego podczas ostatnich umów.”

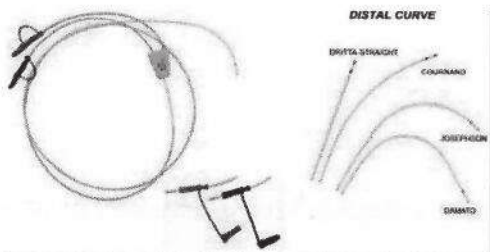
ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 62: dotyczy części nr 29

„Ze względu na możliwość zaoferowania produktu konkurencyjnego, od producenta z Unii Europejskiej, stosowanego w kilkudziesięciu placówkach na terenie Polski, prosimy o dopuszczenie również:

W pozycji 1: elektrod w rozmiarach: 4Fr, 5Fr oraz 6Fr aż o 4 kształtach końcówki dystalnej do wyboru (dodatkowa korzyść), kompatybilnych z urządzeniami Zamawiającego, o długości użytkowej 125cm, pokrywanych materiałem Pebax (lepsze zachowanie kształtu elektrody i atraumatyczność), wolne od lateksu, z pierścieniami wykonanymi z medycznej stali nierdzewnej, z odległościami 2, 5 i 10mm do wyboru Zamawiającego (dodatkowa korzyść). Elektrody do czasowej stymulacji - przeznaczone do ciągłego używania przez okres powyżej 24 godzin i nie dłużej niż 30 dni).



Pozycja 2:

Introducery do wprowadzania elektrod o długości 11 cm dostępne w rozmiarach 5 F, 6 F, 7 F, 8 F."

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 63: dotyczy części nr 1 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł o długości 120mm wyłącznie w rozmiarach 25G i 27G oraz igły w rozmiarze 26G o długości 90mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 64: dotyczy części nr 3 poz. 1

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 65: dotyczy części nr 5 poz. 1

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 66: dotyczy części nr 5 poz. 2-3

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 67: 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

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 68: dotyczy części nr 9 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści okularki w następujących rozmiarach:

| ROZMIAR | OBWÓD GŁOWY  |
|---------|--------------|
| S       | 200 – 280 mm |
| M       | 240 – 340 mm |
| L       | 300 – 400 mm |

?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 69: dotyczy części nr 10 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania bez karbowanego kołnierza wewnątrz?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 70: dotyczy części nr 10 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania w rozmiarze od CH6-CH10 o długości 400mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza cewniki do odsysania w rozmiarze od CH6-CH8 o długości 400mm.

PYTANIE NR 71: dotyczy części nr 10 poz. 5

„Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe bez zatyczki?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 72: dotyczy części nr 11 poz. 1

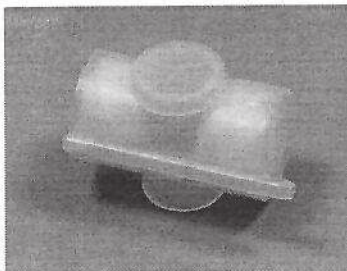
„Czy Zamawiający dopuści worki do godzinowej zbiórki moczu z drenem o długości 120cm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 73: dotyczy części nr 15 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści filtr o następujących właściwościach:



Właściwości:

**NAWILŻACZ TYPU „SZTUCZNY NOS” DO TRACHEOSTOMII**

- Do użytkowania przy oddechu własnym pacjenta w celu redukcji strat ciepła i wilgoci podczas oddychania.
- Ma standardowe wyjście 15F pasujące do złącza z rurką tracheostomią pacjenta
- Dwie piankowe części filtrujące HME znajdują się w miejscu zapewniającym integrację

podczas kaszlu pacjenta.

- Pomiędzy piankowymi elementami jest wolna przestrzeń (przezroczysta obudowa), która pozwala na łatwą identyfikację każdej ponadmiarowej wydzieliny.
- Wyjście do odsysania jako standard - z klapką zakrywającą, która może być otwarta bez konieczności odłączania filtra od rurki tracheostomijnej, co zapobiega ewentualnym zranieniom pacjenta.

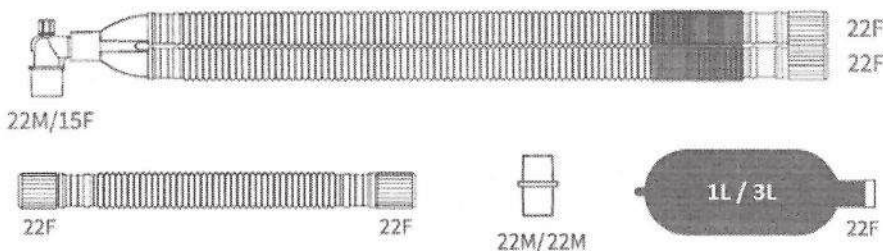
ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 74: dotyczy części nr 28 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy rozciągliwy z workiem o następujących parametrach:

- Wykonany z wysokiej jakości EVA oraz PP
- Uniwersalne połączenie 22M/15F oraz 22F umożliwiające podłączenie do kompatybilnych produktów oraz urządzeń do wentylacji mechanicznej lub aparatu do znieczulenia
- Regulowana długość obwodu umożliwiająca dopasowanie długości układu oddechowego oraz optymalizację przestrzeni martwej
- Rozciągliwe, karbowane ramiona o długości max 160 cm, połączone łącznikiem Y
- Dodatkowa rozciągliwa rura o długości max 100 cm
- Bezlataksowy worek oddechowy o pojemności 1 litra lub 3 litrów oraz łącznik
- Rozłączalne kolanko z portem Luer-Lock z koreczkiem
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu?”



ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 75: dotyczy części nr 33 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o długości 150 cm lub 200cm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 76: dotyczy części nr 33 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o długości 150 cm lub 200cm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 77: dotyczy części nr 1 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści igłę o parametrach:

- Przeźroczysta nasadka umożliwiająca wizualizację płynu mózgowo-rdzeniowego
- Barwne oznaczenie nasadek
- Igła wykonana z wysokiej jakości stali AN-SI
- Zakończenie luer-lock
- Sterylne
- Opakowanie papier-folia
- Rozmiary:

| ZAKOŃCZENIE    | ROZMIAR | DŁUGOŚĆ | ŚREDNICA ZEWNĘTRZNA | IGŁA PROWADZĄCA |
|----------------|---------|---------|---------------------|-----------------|
| PENCIL - POINT | 22G     | 88 mm   | 0.7 mm              | -               |
|                | 24G     | 88 mm   | 0.55 mm             | -               |
|                | 25G     | 88 mm   | 0.5 mm              | 20G x 38mm      |
|                | 26G     | 88 mm   | 0.45 mm             | 20G x 38mm      |
|                | 27G     | 88 mm   | 0.4 mm              | 22G x 38mm      |

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 78: dotyczy części nr 1 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści igłę o parametrach:

- Przeźroczysta nasadka umożliwiająca wizualizację płynu mózgowo-rdzeniowego
- Barwne oznaczenie nasadek
- Igła wykonana z wysokiej jakości stali AN-SI
- Zakończenie luer-lock
- Sterylne
- Opakowanie papier-folia
- Rozmiary:

| ZAKOŃCZENIE    | ROZMIAR | DŁUGOŚĆ | ŚREDNICA ZEWNĘTRZNA | IGŁA PROWADZĄCA |
|----------------|---------|---------|---------------------|-----------------|
| PENCIL - POINT | 25G     | 120 mm  | 0.5 mm              | 20G x 38mm      |
|                | 26G     | 120 mm  | 0.45 mm             | 20G x 38mm      |
|                | 27G     | 120 mm  | 0.4 mm              | 22G x 38mm      |

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 79: dotyczy części nr 1 poz. 3

„Czy Zamawiający dopuści igłę o parametrach:

- Przeźroczysta nasadka umożliwiająca wizualizację płynu mózgowo-rdzeniowego
- Barwne oznaczenie nasadek
- Igła wykonana z wysokiej jakości stali AN-SI
- Zakończenie luer-lock
- Sterylne
- Opakowanie papier-folia
- Rozmiary:

| ZAKOŃCZENIE | ROZMIAR | DŁUGOŚĆ | ŚREDNICA ZEWNĘTRZNA | IGŁA PROWADZĄCA |
|-------------|---------|---------|---------------------|-----------------|
| QUINCKE     | 18G     | 88 mm   | 1.2 mm              | -               |
|             | 19G     | 88 mm   | 1.1 mm              | -               |
|             | 20G     | 88 mm   | 0.9 mm              | -               |
|             | 21G     | 88 mm   | 0.8 mm              | -               |
|             | 22G     | 88 mm   | 0.7 mm              | -               |
|             | 23G     | 88 mm   | 0.6 mm              | -               |
|             | 24G     | 88 mm   | 0.55 mm             | -               |
|             | 25G     | 88 mm   | 0.5 mm              | 20G x 38mm      |
|             | 26G     | 88 mm   | 0.45 mm             | 20G x 38mm      |
|             | 27G     | 88 mm   | 0.4 mm              | 22G x 38mm      |

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 80: dotyczy części nr 1 poz. 4

„Czy Zamawiający dopuści igłę wyłącznie w rozmiarze 18G-20G x 150mm?”

**ODPOWIEDŹ**

Patrz zmiana treści SWZ.

PYTANIE NR 81: dotyczy części nr 3 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści mankiet wysokoobjętościowy, niskociśnieniowy w kształcie walca?”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 82: dotyczy części nr 5 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści przewodnicę z nieznaczną zawartością ftalanów?”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 83: dotyczy części nr 5 poz. 1

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

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 84: dotyczy części nr 5 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści przewodnicę pakowaną w opakowanie papier-folia z plastikowym zabezpieczeniem zagiętej końcówki, zbiorczo pakowaną w kartonik?”

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 85: dotyczy części nr 9 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny okularki do fototerapii (zdjęcie poglądowe poniżej) o następujących parametrach:

- jednoczęściowe
- dla jednego pacjenta
- wykonane z pianki poliuretanowej i bawełny (delikatne materiały)
- wąska opaska na głowę wykonana z tego samego materiału co osłona na oczy
- wygodne zapięcie na rzepy z możliwością wielokrotnej zmiany pozycji, dające możliwość dostosowania rozmiaru
- dostępne w 3 rozmiarach: S- obwód max. – 31cm, M- obwód max. 35 cm, L- obwód max. 40 cm?”



**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 86: dotyczy części nr 11 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu z drenem o długości 120cm, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 87: dotyczy części nr 12 poz. 1

„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
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?”



ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 88: dotyczy części nr 12 poz. 2

„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
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 89: 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: gąbkowy
- Przestrzeń martwa: 70ml
- Waga: 36g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 30mg przy 500VT
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?”



ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 90: dotyczy części nr 13 poz. 1

„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: 12ml
- Waga: 15g
- Objętość oddechowa: 150-300ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 1,2hPa 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 91: dotyczy części nr 13 poz. 2

„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: 12ml
- Waga: 15g
- Objętość oddechowa: 150-300ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 1,2hPa 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 92: dotyczy części nr 13 poz. 2

„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
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.



PYTANIE NR 93: dotyczy części nr 15 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g

- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Powierzchnia membrany: 6,43cm<sup>2</sup>
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką, średnica portu 6mm
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?"

ODPOWIEDŹ  
Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 94: dotyczy części nr 18 poz. 1

„Czy Zamawiający odstąpi od parametru, by regulator był testowany na lipidach?”

ODPOWIEDŹ  
Nie.

PYTANIE NR 95: dotyczy części nr 24 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego o składzie:

- Strzykawka niskooporowa o pojemności 10ml, skalowana
- Igła Touhy 18G x 80 mm
- Cewnik epiduralny 0,8 mm o długości 90 cm z znacznikami
- głębokości oraz otworami bocznymi, wykonany z miękkiego materiału, z nitką radiacyjną na całej długości kontrastującą w promieniach RTG, skalowany
- Dodatkowy łącznik ułatwiający wprowadzenie cewnika do igły Touhy
- Płaski filtr epiduralny 0,2µm
- Zatrzaskowy łącznik do cewnika epiduralnego
- Mocowanie cewnika
- Samoprzylepna naklejka na cewnik epiduralny?”

ODPOWIEDŹ  
Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 96: dotyczy części nr 27 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści worek oddechowy nie posiadający uchwytu do zawieszenia?”

ODPOWIEDŹ  
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 97: dotyczy części nr 31 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści łącznik o złączach: 15F/22M (od strony pacjenta) oraz 22F (od strony układu)?”

ODPOWIEDŹ  
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 98: dotyczy części nr 35 poz. 1,2

„Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o parametrach:

- Posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- Posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 5-10 ml NaCl
- Posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- Posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo 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 średnicą oraz informacją „UP”
- Blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- Posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- 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 oraz łącznik martwa przestrzeń rozciągliwy do długości 135mm
- System stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- Sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- Jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- Pakowana folia/papier
- Rozmiary: Ch 10, 12, 14, 16 o dł. 60 cm – dla rurek intubacyjnych  
Ch 10, 12, 14, 16 o dł. 33 cm – dla rurek tracheostomijnych?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 99: dotyczy części nr 10 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z kołnierzem bez wewnętrznego karbowania?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 100: dotyczy części nr 10 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści zaferowanie cewnika CH5 zamiast CH6?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 101: dotyczy części nr 10 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści zaferowanie cewników od CH4 do CH10 o długości 400 mm?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza cewniki do odsysania w rozmiarze od CH4-CH8 o długości 400mm.

PYTANIE NR 102: dotyczy części nr 18

„Czy Zamawiający dopuści aparat z zakresem regulacji od 5 ml/h do 250 ml/h, z drenem zakończonym od strony pacjenta łącznikiem luer-lock bez obrotowego kołnierza, bez zastawki bezzwrotnej, pozostałe parametry zgodne z SWZ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza aparat z zakresem regulacji od 5 ml/h do 250 ml/h. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

PYTANIE NR 103: dotyczy części nr 18

„Czy Zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzenia testowania na lipidach?”

ODPOWIEDŹ

Nie.

PYTANIE NR 104: dotyczy części nr 27 poz. 1

„Czy Zamawiający zgodzi się na obwód z rurami rozciągliwymi do wymaganych długości?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 105: dotyczy części nr 27 poz. 1

„Czy Zamawiający zgodzi się na obwód bez uchwytu do zawieszenia worka?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 106: dotyczy części nr 28 poz. 1

„Czy Zamawiający zgodzi się na obwód z rurami rozciągliwymi do wymaganych długości?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 107: dotyczy części nr 11

„Prosimy o doprecyzowanie czy dren odprowadzeniowy długości min. 150cm ma być dwuświatłowy?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 108: dotyczy części nr 11

„Prosimy o sprecyzowanie czy zestaw do godzinowej zbiórki moczu ma być wyposażony w przeźroczysty łącznik do cewnika Foley (co pozwala na wizualizację obecności moczu podczas próbkowania) z bezigłowym portem dostępu do pobierania próbek strzykawkami typu Luer i zastawką jednokierunkową chroniącą przed cofaniem się moczu do cewnika Foleya?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 109: dotyczy części nr 16

„Prosimy o dopuszczenie zaoferowania Sterylnej wody do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 340ml z odpowiednim przeliczeniemilość w formularzu cenowym (tj 5883 pojemniki po 340ml), ze sterylnie zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu. Sterylizowana bez użycia tlenu etylenu. Posiadająca ciśnieniową zastawkę upustową o czułości 350-700 cm H<sub>2</sub>O (5-10 psi). Mieszanina oddechowa rozpraszana jest poprzez system mikrootworów umieszczonych na dnie zbiornika. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN. Na etykiecie napisy w języku polskim. Instrukcja użycia dołączona do kartonu zbiorczego lub pojedynczego opakowania.

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 110: dotyczy części nr 16

„Prosimy o dopuszczenie zaoferowania, tak jak obecnie stosowane, Sterylnej wody do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 650ml z odpowiednim przeliczeniemilość w formularzu cenowym (tj 3077 pojemniki po 650ml), ze sterylnie zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu. Sterylizowana bez użycia tlenu etylenu. Posiadająca ciśnieniową zastawkę upustową o czułości 350-700 cm H<sub>2</sub>O (5-10 psi). Mieszanina oddechowa rozpraszana jest poprzez system mikrootworów umieszczonych na dnie zbiornika. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN. Na etykiecie napisy w języku polskim. Instrukcja użycia dołączona do kartonu zbiorczego lub pojedynczego opakowania.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 111: dotyczy części nr 16

„W związku z dostępnością na rynku pojemników o różnych pojemnościach prosimy o podanie pełnego zapotrzebowania wody w ml i dopuszczenie podania ceny za 1ml w/w wody z dokładnością do 4rech miejsc po przecinku w formularzu cenowym.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 112: dotyczy części nr 25

„Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zamkniętego systemu do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego metodą manometryczną j. u. steryny (zestaw do godzinowej zbiórki moczu z linią pomiarową w komplecie z kompatybilnym workiem do pomiaru diurezy godzinowej), 20 ml dren manometryczny wyposażony w filtr biologiczny, umieszczony, pomiędzy cewnikiem foley, a zestawem do godzinowej zbiórki moczu, zapewniający właściwe odpowietrzenie. system wyposażony w dwie zastawki antyzwrotne (NRV). Zintegrowany zacisk drenu pozwalający na wyrównanie ciśnień i precyzyjny odczyt wartości ciśnienia śródbrzusznego, bezigłowy port do pobierania próbek, linia pomiarowa wyskalowana w mm Hg, czas użycia do 7 dni.”

ODPOWIEDŹ

Pytanie nie dotyczy przedmiotu zamówienia opisanego w części nr 25.

PYTANIE NR 113: dotyczy części nr 26

„Prosimy o dopuszczenie zaoferowania Układu oddechowego jednorurowego, dwuświatłowego, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i długości 1,8 m, z kolankiem z portem kapno, do aparatu do znieczulenia, z dodatkową rurą długości 1,9 m z 2L workiem bezlateksowym.

Wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C /1m przy przepływie 4 l/min., opór dla całego układu: wdechowy 0,14 cm H<sub>2</sub>O i wydechowy 0,16 cm H<sub>2</sub>O przy przepływie 10 l/min, waga układu 170 g bez akcesoriów. Rura wydechowa do podłączenia do aparatu 40 cm.

W zestawie wewnętrzny (zintegrowany) przewód do próbkowania gazu z łącznikami typu męskiego (część zewnętrzna linii 1,9m), wszystkie elementy w jednym oryginalnym opakowaniu producenta.

Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, opakowanie foliowe."

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 114: dotyczy części nr 26

„Prosimy o dopuszczenie zaoferowania Układu oddechowego jednorurkowego, współosiowego, typu rura w rurze, zapewniającego wymianę termiczną, z odłączalnym kolankiem z portem kapno, długości 2,4 m, do respiratora, rura wydechowa do podłączenia do aparatu rozciągliwa do 40 cm. W zestawie linia do próbkowania gazu długości 3 m z łącznikami typu męskiego, wszystkie elementy w jednym oryginalnym opakowaniu producenta, mikrobiologicznie czysty, opakowanie foliowe.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 115: dotyczy części nr 27 i 28

„Prosimy o dopuszczenie Układu oddechowego dwururowego karbowanego do respiratora dla dorosłych, średnica rur 22mm, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, rury wykonane z polipropylenu, łącznik Y z kolankiem z portem kapno, kolanko odłączalne od łącznika Y. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 116: dotyczy części nr 33

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przedłużaczy o średnicy wewnętrznej 1,24 mm i 3 mm do wyboru Zamawiającego?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 117: dotyczy części nr 12 poz. 3

„Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga filtra:

„Sterylny filtr mechaniczny, skuteczność nawilżania min. 31mg/l przy VT500 i pozostałe parametry jak w swz” i nie dopuszcza w tej pozycji filtra elektrostatycznego z wymiennikiem ciepła i wilgoci (zwanego filtrem intermolekularnym lub filtrem z barierą mechaniczną w postaci membrany filtracyjnej czy w postaci wymiennika ciepła (bariera mechaniczna nie oznacza, że filtr jest mechaniczny)?

Budowa, parametry i skuteczność filtrów mechanicznych i elektrostatycznych są zupełnie inne. Filtr mechaniczny jest filtrem zdecydowanie lepszym, skuteczniejszym i nie może być zastąpiony filtrem elektrostatycznym z wymiennikiem ciepła i wilgoci.

Tym bardziej, że w poz. 1 tego pakietu Zamawiający wymaga właśnie filtra elektrostatycznego z wymiennikiem.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 118: dotyczy części nr 12 poz. 3

„Czy Zamawiający wymaga Sterylnego filtra mechanicznego, skuteczność nawilżania min. 31mg/l przy VT500 i pozostałe parametry jak w swz” i oczekuje wydzielonej celulozowej membrany wymiennika ciepła i wilgoci?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 119: dotyczy części nr 12 poz. 1,2,3

„Czy Zamawiający dopuści koreczek wkręcany na porcie do kapnometrii luer-lock, co jest rozwiązaniem bezpieczniejszym w użytkowaniu, czy oczekuje koreczka wciskanego, czy też dopuszcza obydwa rozwiązania?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 120: dotyczy części nr 14 poz. 1,2

„Czy Zamawiający dopuści koreczek wkręcany na porcie do kapnometrii luer-lock, co jest rozwiązaniem bezpieczniejszym w użytkowaniu, czy oczekuje koreczka wciskanego, czy dopuszcza obydwa rozwiązania?”

ODPOWIEDŹ  
Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 121: dotyczy części nr 26 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści układ o długości 160cm, pozostałe parametry zgodnie z swz?”

ODPOWIEDŹ  
Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 122: dotyczy części nr 27 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści standardowy worek oddechowy 2L litrowy, bez uchwytu do zawieszenia?”

ODPOWIEDŹ  
Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 123: dotyczy części nr 27 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści standardowy worek oddechowy 2L litrowy, bez uchwytu do zawieszenia oraz dostarczenie wielorazowych uchwytów w ilości 10 sztuk?”

ODPOWIEDŹ  
Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 124: dotyczy części nr 27 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści standardowy worek oddechowy 2L litrowy, bez uchwytu do zawieszenia oraz osobno pakowane uchwyty jednorazowe sterylne lub mikrobiologicznie czyste?”

ODPOWIEDŹ  
Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 125: dotyczy części nr 27 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści układ rozciągliwy, karbowany?”

ODPOWIEDŹ  
Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 126: dotyczy części nr 27 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści układ mikrobiologicznie czysty?”

ODPOWIEDŹ  
Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 127: dotyczy części nr 28 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści układ rozciągliwy, karbowany?”

ODPOWIEDŹ  
Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 128: dotyczy części nr 28 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści układ mikrobiologicznie czysty?”

ODPOWIEDŹ  
Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 129: dotyczy części nr 28 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści układ z łącznikiem Y – wyposażonym w 2 porty zabezpieczone zatyczkami (kompatybilny ze wszystkimi typami respiratorów)?”

ODPOWIEDŹ  
Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 130: dotyczy części nr 28 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści układ bez worka oddechowego?”

ODPOWIEDŹ  
Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 131: dotyczy części nr 28 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści układ z dodatkową gałęzią do worka?”

ODPOWIEDŹ  
Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 132: dotyczy części nr 35 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści Zamknięty system do odsysania dróg oddechowych u dorosłych:

- do rurek intubacyjnych, długość cewnika 540 mm – rozmiar CH 14, CH 16

- do rurek tracheostomijnych, długość cewnika 305 mm – rozmiar CH 14, CH 16, pozostałe parametry zgodne z swz? Nadmieniamy, że oferowana długość cewników jest standardem światowym i w żaden sposób nie ogranicza i nie utrudnia wykonywania procedur.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 133: dotyczy części nr 35 poz. 1

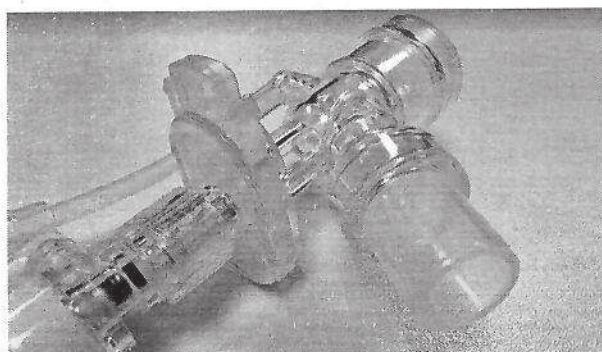
„Czy Zamawiający dopuści zamiast „obrotowego portu” – przesuwaną zastawkę pacjenta, zapewniającą odizolowanie jego dróg oddechowych, kiedy odsysanie nie jest potrzebne, a także bezpieczne przepłukiwanie systemu.

„Zastawka jednokierunkowa, przesuwana, oddzielająca cewnik od układu oddechowego pacjenta po usunięciu go z rurki, zapewniająca szczelność zestawu i zapobiegająca wypływowi płynów podczas płukania cewnika. Blokada cewnika poprzez przesuw, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Zamiast:



Oferujemy:



ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 134: dotyczy części nr 35 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści System bez jednorazowych nasadek do bronchoskopii/bronchofiberoskopii?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

Z-CA DYREKTORA  
ds. Techniczno-Administracyjnych  
mgr inż. Maciej Podleśny  
SZPITAL WOJEWÓDZKI  
im. Mikołaja Kopernika w Koszalinie