



Samodzielny Publiczny
Wielospecjalistyczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Bydgoszczy
ul. Ks. Markwarta 4-6, 85-015 Bydgoszcz
tel. centrala 52 / 58-26-200, sekretariat 52 / 58-26-205, fax: 52 / 58-26-209
e-mail: sekretariat@szpitalmsw.bydgoszcz.pl
NIP: 554-22-01-453, REGON: 092325348, ISO 9001:2000
Konto: 53 1130 1075 0002 6035 9320 0007 BGK



Bydgoszcz, dnia 18 października 2022 r.

Znak sprawy: 12/2022

Do Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **Zakup i dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku, w tym: elektrody, cewniki, dreny, igły, strzykawki, rurki intubacyjne i tracheostomijne, zestaw do infuzji, fartuchy, filtry oddechowe, maski, rękawiczki, zestawy do bronchoskopii i. in..** Ogłoszenie w Biuletynie Zamówień Publicznych pod nr 2022/BZP 00385995/01 z dnia 11.10.2022 r., stronie internetowej Zamawiającego www.szpital-msw.bydgoszcz.pl.

ZAWIADOMIENIE

W związku ze złożonymi pytaniami, na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.) Zamawiający udziela poniższych wyjaśnień.

PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Pytanie 1 (dot. Pakiet nr 1, poz. 2.5)

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu prosimy Zamawiającego o informacje czy chodzi o kabel główny ?
Do jakich końcówek ? VR czy DIN ?

Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli kabel główny do 5 końcówek, kompatybilny z AAMI, IEC/METKO.

Pytanie 2 (dot. Pakiet nr 1, poz. 2.5)

Prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego aktualnie używanego przewodu EKG – w celu dobrania odpowiedniego asortymentu przez Wykonawcę.

Odpowiedź:

Wykonawca zadał pytanie do pakietu 5 poz. 2.5, jednak w tym pakiecie pozycja taka nie występuje. Z treści pytania Zamawiający wywnioskował iż pytanie dotyczy pakietu 1 poz. 2.5.

Zamawiający informuję, iż obecne jest używany przewód o nr katalogowym E202-5001/OI.

Pytanie 3 (dot. Pakiet nr 1, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści elektrody ze sprężyną metalową?

Odpowiedź:

Wykonawca zadał pytanie do pakietu 5 poz. 3, jednak w tym pakiecie pozycja taka nie występuje. Z treści pytania Zamawiający wywnioskował iż pytanie dotyczy pakietu 1 poz. 3.

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 4 (dot. Pakiet nr 1, poz. 5.2)

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego przewodu.

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, iż obecne jest używany przewód o nr katalogowym M351-0580.

Pytanie 5 (dot. Pakiet nr 1, poz. 5.3)

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego przewodu.

Odpowiedź:

Zamawiający informuję, iż obecne jest używany przewód o nr katalogowym M304-003.

Pytanie 6 (dot. Pakiet nr 1, poz. 6)

Prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego aktualnie używanego czujnika – w celu dobrania odpowiedniego asortymentu przez Wykonawcę.

Odpowiedź:

Wykonawca zadał pytanie do pakietu 5 poz. 6, jednak w tym pakiecie pozycja taka nie występuje. Z treści pytania Zamawiający wywnioskował iż pytanie dotyczy pakietu 1 poz. 6.

Zamawiający informuję, iż obecne jest używany czujnik o nr katalogowym 4054.

Pytanie 7 (dot. Pakiet nr 1, poz. 6)

Czy zamawiający dopuści czujnik z przewodem długości 1,1 m?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 (dot. Pakiet nr 1, poz. 6)

Prosimy o wydzielenie do oddzielnego pakietu, ponieważ asortyment ten posiada jeden wykonawca co znacznie ogranicza konkurencyjność w zakresie całego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 9 (dot. Pakiet nr 1, poz. 8.2)

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji 8.2 z pakietu 1 w celu umożliwienia złożenia oferty większej ilości oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 10 (dot. Pakiet nr 1, poz. 8.2)

Prosimy o wydzielenie do oddzielnego pakietu, ponieważ asortyment ten posiada jeden wykonawca co znacznie ogranicza konkurencyjność w zakresie całego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 11 (dot. Pakiet nr 1, poz. 8.1-8.2)

Czy Zamawiający dopuści opaskę o długości 15cm x 2.5mm, z miękkiej pianki i 3 otworami do mocowania czujnika, z możliwością regulacji obwodu?

Odpowiedź:

Wykonawca zadał pytanie do pakietu 5 poz. 8.1-8.2, jednak w tym pakiecie pozycja taka nie występuje. Z treści pytania Zamawiający wywnioskował iż pytanie dotyczy pakietu 1 poz. 8.1-8.2.

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12 (dot. Pakiet nr 1, poz. 6 i 8.2)

Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów w pakiecie 1, wydzieli pozycje 6 i 8.2 i utworzy z niej odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 13 (dot. Pakiet nr 1, poz. 9.1)

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaferowania mankietu dla obwodu ramienia 27 – 35 cm.

Odpowiedź:

Wykonawca zadał pytanie do pakietu 5 poz. 9.1, jednak w tym pakiecie pozycja taka nie występuje. Z treści pytania Zamawiający wywnioskował iż pytanie dotyczy pakietu 1 poz. 9.1.

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14 (dot. Pakiet nr 1, poz. 9.2)

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaferowania mankietu dla obwodu ramienia 34 – 43 cm.

Odpowiedź:

Wykonawca zadał pytanie do pakietu 5 poz. 9.2, jednak w tym pakiecie pozycja taka nie występuje. Z treści pytania Zamawiający wywnioskował iż pytanie dotyczy pakietu 1 poz. 9.2.

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 (dot. Pakiet nr 1, poz. 9.2)

Prosimy o dopuszczenie rozmiaru mankietu 34-47.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16 (dot. Pakiet nr 3, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści cewnik Dufour wykonany z 100% silikon, z pojemnością balonu dla rozmiarów CH18-20 o 50-80 i dla rozmiarów CH22-24 o pojemności 80-100?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 17 (dot. Pakiet nr 3, poz. 2-3)

Czy Zamawiający oczekuje worku do moczu z drenem z jednej strony z zastawką bezzwrotną a z drugiej łącznikiem schodkowym?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 18 (dot. Pakiet nr 3, poz. 3)

Prosimy o doprecyzowanie czy worek na mocz, tak jak obecnie stosowane, ma posiadać igłowy port do pobierania próbek moczu z przezroczystym okienkiem podglądu do kontroli obecności moczu oraz procesu próbkowania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19 (dot. Pakiet nr 3, poz. 4)

Prosimy o sprecyzowanie czy worek ma posiadać port bezigłowy do pobierania próbek z okienkiem do kontroli procesu

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20 (dot. Pakiet nr 3, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system godzinowej zbiórki moczu wg poniższych parametrów:

- Komora pomiarowa 500 ml, umożliwiająca bardzo dokładny pomiar diurezy (co 1 ml do 40 ml, co 5 ml do 100 ml, co 10 ml do 500 ml)
- Wyposażona w obrotowy zawór przelewowy, filtr hydrofobowy oraz podwójny system podwieszania
- Worek do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml skalowany co 100 ml
- Wyposażony w zastawkę bezzwrotną, filtr hydrofobowy, kranik spustowy typu „T”
- Dwuświatłowy dren o długości 120 cm, wzmocniony spiralą antyżalarniową na wejściu do komory
- Wyposażony w klamrę zatraskową, bezpieczny łącznik do cewnika z bezigłowym portem do pobierania próbek moczu oraz zastawkę jednokierunkową zabezpieczającą przed cofaniem się zalegającego moczu do cewnika Foley
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Jednorazowego użytku
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka / papier-folia



Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 21 (dot. Pakiet nr 3, poz. 4)

Prosimy o sprecyzowanie czy komora pomiarowa ma być wyskalowana linearnie z możliwością uzyskania precyzyjnego pomiaru w zakresie objętości od 1 do 40 ml co 1 ml, z cyfrowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 40 do 90 ml co 5 ml i od 90 do 500 ml co 10 ml

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 22 (dot. Pakiet nr 3, poz. 4)

Prosimy o sprecyzowanie czy dren dwuświatłowy w worku do godzinowej zbiórki moczu, tak jak w obecnie stosowanym produkcie, ma posiadać długość 150cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23 (dot. Pakiet nr 3, poz. 4)

Prosimy o sprecyzowanie zamknięty system do godzinowej zbiórki moczu, tak jak obecnie stosowany, posiadał worek na mocz zawieszany na dedykowanych haczykach dodatkowo wyposażony w zdejmowane klamerci zabezpieczające przed przypadkowym wypięciem worka, co zabezpiecza m.in. transport pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24 (dot. Pakiet nr 5, poz. 1)

Prosimy o dopuszczenie fartucha z gumką zamiast mankietu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 25 (dot. Pakiet nr 5, poz. 1)

Prosimy o dopuszczenie fartucha o gramaturze 20 g/m².

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 26 (dot. Pakiet nr 5, poz. 1)

Prosimy o dopuszczenie fartucha o gramaturze 30 g/m².

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27 (dot. Pakiet nr 5, poz. 1)

Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny, nie mniejszy niż standardowy rozmiar L?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28 (dot. Pakiet nr 5, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29 (dot. Pakiet nr 5, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny o gam. polipropylenowej 20g/m²?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 30 (dot. Pakiet nr 5, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawem wykończonym gumką?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 31 (dot. Pakiet nr 5, poz. 1-6)

Czy zamawiający wydzieli poz.1,6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 32 (dot. Pakiet nr 5, poz. 2)

Prosimy o dopuszczenie fartucha niesterylne.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 33 (dot. Pakiet nr 5, poz. 2)

Prosimy o dopuszczenie fartucha z gumką zamiast mankietu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 34 (dot. Pakiet nr 5, poz. 3)

Prosimy o dopuszczenie fartucha niesterylne.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 35 (dot. Pakiet nr 5, poz. 3)

Prosimy o dopuszczenie koszuli dla pacjenta wykonanej z włókniny SMMS 35g/m² z rozcięciem z na plecach w kolorze niebieskim.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 36 (dot. Pakiet nr 5, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści fartuch dostępny tylko w rozmiarze M, L. i XL?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 37 (dot. Pakiet nr 5, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści koszulę wykonaną z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 38 (dot. Pakiet nr 5, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści koszulę w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39 (dot. Pakiet nr 5, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści koszulę wykonaną z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 40 (dot. Pakiet nr 5, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści koszulę w kolorze niebieskim?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41 (dot. Pakiet nr 5, poz. 4)

Czy zamawiający dopuści gramaturze min. 35 g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 42 (dot. Pakiet nr 5, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści koszulę w kolorze niebieskim?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43 (dot. Pakiet nr 5, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści koszulę w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44 (dot. Pakiet nr 5, poz. 5)

Czy Zamawiający dopuści fartuch z ob. pasa min. 138cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45 (dot. Pakiet nr 5, poz. 5)

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46 (dot. Pakiet nr 5, poz. 6)

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47 (dot. Pakiet nr 5, poz. 6)

Prosimy o dopuszczenie fartucha foliowego pakowanego po 100 szt, w opakowaniu zbiorczym – foliowym z perforowanym otwarciem w formie dyspensera z możliwością wyciągnięcia pojedynczej sztuki. Opakowanie indywidualne nie jest konieczne, gdyż produkt jest wyrobem niesterylnym. Ponadto opakowanie indywidualne spowoduje wzrost ceny produktu, z uwagi na zużycie większej ilości materiału na opakowanie oraz późniejszą konieczność utylizacji większej ilości odpadów foliowych w postaci opakowań indywidualnych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 48 (dot. Pakiet nr 5, poz. 6)

Czy Zamawiający dopuści fartuch pakowany a'100 sztuk w opakowaniu foliowym umożliwiającym wyciąganie pojedynczych sztuk (bez indywidualnego opakowania każdego fartucha)

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 49 (dot. Pakiet nr 5, poz. 6)

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 50 (dot. Pakiet nr 6, poz. 1)

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 6 poz. 1 - Iglą do znieczuleń podpajęczynówkowych (ostrze Quincke) 18G x 75.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 51 (dot. Pakiet nr 6, poz. 1)

Czy Zamawiający w Pakiecie 6 poz. 1 dopuści wycenę igły w rozmiarze 18Gx75?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 52 (dot. Pakiet nr 6, poz. 1-7)

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu jednego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 53 (dot. Pakiet nr 6, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści ostrze Qunicke 18Gx90 lub 18Gx75?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 54 (dot. Pakiet nr 6, poz. 2)

Czy Zamawiający w Pakiecie 6 poz. 2 dopuści wycenę igły w rozmiarze 18Gx88?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 55 (dot. Pakiet nr 6, poz. 3)

Czy Zamawiający w Pakiecie 6 poz. 3 dopuści wycenę igły w rozmiarze 19Gx88?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 56 (dot. Pakiet nr 6, poz. 4)

Czy Zamawiający w Pakiecie 6 poz. 4 dopuści wycenę igły w rozmiarze 21Gx88?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 57 (dot. Pakiet nr 6, poz. 6)

Czy Zamawiający w Pakiecie 6 poz. 6 dopuści wycenę igły w rozmiarze 22Gx40?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 58 (dot. Pakiet nr 6, poz. 6)

Czy Zamawiający w Pakiecie 6 poz. 6 dopuści wycenę igły w rozmiarze 22Gx75?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 59 (dot. Pakiet nr 6, poz. 6)

Czy Zamawiający dopuści ostrze Qunicke 22Gx40 lub 22Gx75?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 60 (dot. Pakiet nr 6, poz. 8)

Czy Zamawiający dopuści kranik odporny 4,5 bar?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61 (dot. Pakiet nr 6, poz. 8)

Czy Zamawiający w Pakiecie 6 poz. 8 dopuści wycenę kranika o odporności na ciśnienie 3 bar?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 62 (dot. Pakiet nr 7, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do podawania płynów infuzyjnych z regulatorem przepływu (kroplomierz) 5-250ml/h?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 63 (dot. Pakiet nr 7, poz. 7)

Czy Zamawiający dopuści sterylny zaciskacz o długości całkowitej 52 mm, szerokość 10mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 64 (dot. Pakiet nr 7, poz. 7)

Czy Zamawiający dopuści wycenę zaciskaczy do pępowiny w opakowaniu a'50 szt. z przeliczeniem zaoferowanej ilości do 24 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65 (dot. Pakiet nr 8, poz. 1)

Czy zamawiający dopuści maskę tlenową dla niemowląt z drenem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 66 (dot. Pakiet nr 8, poz. 6)

Czy Zamawiający dopuści pojemnik 25ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 67 (dot. Pakiet nr 8, poz. 6)

Czy zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 25ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 68 (dot. Pakiet nr 8, poz. 8)

Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek identyfikacyjnych w opakowaniu a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 69 (dot. Pakiet nr 8, poz. 8)

Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne o długości min. 25 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70 (dot. Pakiet nr 8, poz. 8)

Czy zamawiający dopuści opaskę do identyfikacji o długości 25cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 71 (dot. Pakiet nr 8, poz. 8)

Czy zamawiający dopuści opaski do identyfikacji pakowane po 100 sztuk z przeliczeniem, pakowane w kartonik?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 72 (dot. Pakiet nr 8, poz. 8)

Czy zamawiający dopuści długość 245 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 73 (dot. Pakiet nr 8, poz. 8)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań. Opaski pakowane w kartonik po 100 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 74 (dot. Pakiet nr 9, poz. 10)

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzoną skalą dla strzykawki 2ml do 2,2ml (o 10%)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 75 (dot. Pakiet nr 9, poz. 10-13)

Prosimy o dopuszczenie strzykawk pakowanych w po 100szt, 80szt z możliwością przeliczenia ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 76 (dot. Pakiet nr 9, poz. 10-13)

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z nierozszerzoną skalą pomiarową?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 77 (dot. Pakiet nr 9, poz. 10-15)

Czy Zamawiający w Pakiecie 9 poz. 10-15 dopuści wycenę opakowań x 100 z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 78 (dot. Pakiet nr 9, poz. 11)

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzoną skalą dla strzykawki 5ml do 5,5ml (o 10%)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 79 (dot. Pakiet nr 9, poz. 12)

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzoną skalą dla strzykawki 10ml do 11ml (o 10%)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 80 (dot. Pakiet nr 9, poz. 10-12)

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawk w opakowaniu a'100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 81 (dot. Pakiet nr 9, poz. 13)

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzoną skalą dla strzykawki 20ml do 22ml (o 10%)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 82 (dot. Pakiet nr 9, poz. 13)

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawkę w opakowaniu a'50szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 83 (dot. Pakiet nr 9, poz. 14)

Prosimy o dopuszczenie strzykawkę do insuliny z igłą 0,4 x 12 mm.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 84 (dot. Pakiet nr 9, poz. 14)

Czy Zamawiający w Pakiecie 9 poz. 14 dopuści wycenę strzykawkę U-40 z igłą w rozmiarze 0,4x13mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 85 (dot. Pakiet nr 9, poz. 14)

Czy Zamawiający w Pakiecie 9 poz. 14 dopuści wycenę strzykawkę U-100 z igłą w rozmiarze 0,4x12mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 86 (dot. Pakiet nr 9, poz. 14)

Czy Zamawiający w Pakiecie 9 poz. 14 dopuści wycenę strzykawkę U-100 z igłą w rozmiarze 0,33x13mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 87 (dot. Pakiet nr 9, poz. 14-15)

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawkę w opakowaniu a'100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 88 (dot. Pakiet nr 9, poz. 15)

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z igłą 0,45x13?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 89 (dot. Pakiet nr 9, poz. 16-17)

Prosimy o dopuszczenie strzykawkę z pojedynczą skalą pomiarową

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 90 (dot. Pakiet nr 9, poz. 16-17)

Prosimy o dopuszczenie strzykawkę typu omnifix z oświadczeniem producenta strzykawkę o kompatybilności.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 91 (dot. Pakiet nr 9, poz. 16-18)

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do pomp infuzyjnych z pojedynczą skalą pomiarową ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 92 (dot. Pakiet nr 9, poz. 16-18)

Czy zamawiający wydzieli poz.16-18 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 93 (dot. Pakiet nr 9, poz. 18)

Prosimy o dopuszczenie strzykawek z pojedynczą skalą pomiarową

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 94 (dot. Pakiet nr 9, poz. 21)

Prosimy Przystaw do długotrwałego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych

- wyposażony w filtr bakteryjny 0,2 um czyli i 2 razy większej skuteczności filtracji
- koreczek zamykający
- zastawkę zapobiegającą przed

niekontrolowanym wydostaniem się zawartości z opakowania postaci zaworu bezigłowego z dezynfekowana membraną

Odpowiedź:

Wykonawca zadał pytanie do pakietu 9 poz. 23, jednak w tym pakiecie pozycja taka nie występuje. Z treści pytania Zamawiający wywnioskował iż pytanie dotyczy poz. 21. Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 95 (dot. Pakiet nr 9, poz. 21)

Czy Zamawiający dopuści przystaw do długotrwałego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych wyposażony w filtr bakteryjny 0,1um?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 96 (dot. Pakiet nr 9, poz. 21)

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zastawki zapobiegającej przed niekontrolowanym wydostaniem się zawartości z opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 97 (dot. Pakiet nr 9, poz. 21)

Czy Zamawiający w Pakiecie 9 poz. 21 dopuści wycenę równoważnego przystaw do aspiracji?

Cechy przystaw:

- umożliwia higieniczne pobieranie leków z opakowań wielodawkowych różnej pojemności;
- łatwy w obsłudze, ergonomiczny kształt;
- z filtrem powietrza 0,1um;
- kompatybilny ze złączami luer oraz luer-lock;
- szczelne i bezpieczne połączenie dzięki ostremu kolcowi biorczemu;
- pozbawiony lateksu, PCV oraz ftalanów; sterylizowany tlenkiem etylenu;
- opakowanie opisane w języku polskim;
- mała objętość napełniania (0,25ml)
- dodatkowa nasadka zabezpieczająca kolec do nakłuć?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 98 (dot. Pakiet nr 10, poz. 2)

Prosimy o dopuszczenie mandrynu do kaniul o dł. 25 mm

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 99 (dot. Pakiet nr 10, poz. 3)

Prosimy o dopuszczenie mandrynu do kaniul o dł. 45 mm

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 100 (dot. Pakiet nr 12)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych, diagnostycznych i ochronnych, bezpudrowych, jednorazowych. Pasujących na prawą i lewą dłoń. Mankiet rolowany. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,07 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 min. 6N. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania

Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z ASTM F 1671 i EN 374-5 oraz leków toksycznych zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym Oxaliplatyna i Gemzar). Ochrona przed Carmustine min. 20 min. ochrona przed Thiotepa min. 50 min. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywnością, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Zgodność z EN 420, EN ISO 374-1, EN 455 potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej, nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych akceleratorów): tiuramy, DPG, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 101 (dot. Pakiet nr 12)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronne, bezpydrowe, nitrylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 $\geq 6,0N$. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 102 (dot. Pakiet nr 12)

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje, aby zgodność z normą EN 455 – 1,2,3 potwierdzona była przez europejską jednostkę notyfikowaną?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje.

Pytanie 103 (dot. Pakiet nr 12)

Czy w związku z posiadanym przez Zamawiającego certyfikatem ISO potwierdzającym wysoką jakość wykonywanych usług medycznych Zamawiający będzie oczekiwał, aby producenci oferowanych rękawic posiadali wdrożony i certyfikowany stosem zarządzania jakością ISO 13485 obejmujący produkcję oferowanych rękawic?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje.

Pytanie 104 (dot. Pakiet nr 12)

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycji rękawic o poniższym opisie i parametrach:

Rękawice nitrylowe, bezpydrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, powierzchnia mikroteksturowana z dodatkową teksturą na końcach palców, grubość na palcu 0,09 mm, na dłoni 0,06 mm, na mankiecie 0,05 mm, AQL 1.0, siła zrywu przed starzeniem min 6N wg EN 455 – potwierdzone raportem z badań producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone raportem z badan wykonanych w jednostce niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz raportem z badań wykonanych w jednostce niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone raportem z badań metodą HPLC wykonanym w jednostce niezależnej. Opakowania umożliwiające wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiet, w celu ograniczenia kontaminacji. Kompatybilne z uchwytami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa pokrytymi farbą o właściwościach antybakteryjnych, odpornych na środki dezynfekcyjne,

mocowanymi do ściany oraz uchwytami metalowymi pojedynczymi na szynę Modura, bez kolorystycznego kodowania rozmiaru. Pakowane po 200 szt (rozmiar S – XL) . z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 105 (dot. Pakiet nr 12, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, z warstwą pielęgnacyjną z zawartością witaminy E, olejku migdałowego i gliceryny, o działaniu nawilżającym potwierdzonym badaniami w niezależnym laboratorium, chlorowane od wewnątrz, kolor chabrowy, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,10mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, na mankicie 0,06+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523- 1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie min. 15 substancji chemicznych na min. 6 poziomie wg. EN 16523-1, przebadany na min. 2 alkohole, w tym odporne na min. 1 o stężeniu co najmniej 90% na min. 1 poziomie, min. 4 kwasy (organiczne i nieorganiczne), 3 aldehydy, jodopowidon i chlorheksydyna – poziom 6, 10% fenol na min. 1 poziomie oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Opakowania umożliwiające wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiet, w celu ograniczenia kontaminacji. Kompatybilne z uchwytami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa o właściwościach antybakteryjnych, odpornego na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany oraz uchwytami metalowymi pojedynczymi na szynę Modura, kodowanymi kolorystycznie do rozmiaru S,M,L. Pakowane po 250 szt. (pakowane po 240 szt. dla rozmiaru XL)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 106 (dot. Pakiet nr 14, poz. 1)

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Zestaw do resuscytacji wielorazowego użytku dla dorosłych z masą ciała >30 kg. W skład zestawu wchodzi silikonowy worek samorozprężalny do wentylacji mechanicznej pacjenta o pojemności 1600 ml z adapterem do zastawki PEEP. Zastawka pacjenta z przestrzenią martwą max. 7 ml. Dwie silikonowe maski w rozmiarze #4; #5, przewód tlenowy dł. min. 2m oraz rezerwuuar tlenu o pojemności 2500 ml. Koncentracja tlenu bez re-zerwuaru 45%, z rezerwuarem 99%. Objętość wyrzutowa: jedną dłonią 770 ml oburącz 900 ml (+/- 10%). Maksymalna objętość wyrzutowa oburącz 1350 ml. Resuscytator umożliwiający pracę w temperaturach od -18°C do 50°C



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 107 (dot. Pakiet nr 14, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny resuscytatora silikonowego typu Ambu dla dorosłych zapakowanego pojedynczo w opakowanie kartonowe, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 108 (dot. Pakiet nr 14, poz. 1)

Czy Zamawiający oczekuje resuscytatora silikonowego typu Ambu, z paskiem zabezpieczającym przed wyslizgiwaniem się z dłoni zintegrowanym z workiem silikonowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 109 (dot. Pakiet nr 14, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści resuscytator pakowany w kartoniku?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 110 (dot. Pakiet nr 14, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z możliwością sterylizacji w autoklawie w temp. 134°C (bez rezerwuaru i drenu tlenowego)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 111 (dot. Pakiet nr 14, poz. 1)

Czy zamawiający dopuści możliwość podłączenia zaworu PEEP z potrzebą stosowania dodatkowych złączy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 112 (dot. Pakiet nr 14, poz. 1)

Czy zamawiający dopuści rezerwuar tlenu bez możliwości sterylizacji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 113 (dot. Pakiet nr 14, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne w rozmiarach 0-5 z kodowaniem kolorystycznym w postaci pierścienia dookoła złącza maski z zachowaniem pozostałych wymogów SWZ ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 114 (dot. Pakiet nr 14, poz. 2)

Czy zamawiający dopuści rozmiar opisany na etykiecie oraz kolorowe oznaczenie w postaci pierścienia na masce?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 115 (dot. Pakiet nr 16)

Prosimy o dopuszczenie układu o długości 150 cm spełniającego pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 116 (dot. Pakiet nr 16, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy jednoramienny o długości rury 150cm, z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 117 (dot. Pakiet nr 17, poz. 1)

W ramach doprecyzowania, czy zamawiający wymaga: Aby długość Zamkniętego systemu do odsysania z rurki intubacyjnej była w następujących rozmiarach: CH 12/14/16 dł. **56cm** i CH 14/16 **62cm** i rozm. CH 18 dł. **54cm** oraz rurki tracheostomijne w rozmiarach: CH12/14/16 dł. **36cm**. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 118 (dot. Pakiet nr 17, poz. 1)

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- zamykany port do podawania leków z końcówką Luer
- przezroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- 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°

- suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips 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 obwódce 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 bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 119 (dot. Pakiet nr 17, poz. 2)

Czy zamawiający dopuści średnicę drenów 24-25 CH?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 120 (dot. Pakiet nr 17, poz. 3)

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- zamykany port do podawania leków z końcówką Luer
- przezroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- 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°
- suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips 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 obwódce 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 bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 121 (dot. Pakiet nr 18, poz. 1)

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Filtr oddechowy, okrągły elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej 99,999%, z portem kapno, martwa przestrzeń max. 45 ml, waga max. 29 g, objętość oddechowa Vt 300-1500ml, z nadru-kowanymi na obwodzie filtra wartościami: minimalną i maksymalną objętością oddechową Vt, opakowanie folia



Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 122 (dot. Pakiet nr 18, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy elektrostatyczny bakteryjno-wirusowy: o nawilżaniu 37 mg/l H₂O przy Vt=500ml, o skuteczności p/bakteryjnej >99,9999% oraz filtracji p/wirusowej >99,999%, objętość przestrzeni martwej 55ml, z portem do kapnografu luer-lock ze szczelnie wkręcanym koreczkiem, złącza zapobiegające rozłączeniu 22M/15F – 22F/15M?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 123 (dot. Pakiet nr 18, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści filtr o objętości 54 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 124 (dot. Pakiet nr 18, poz. 1)

Czy Zamawiający wymaga filtra mechanicznego, tj. bez warstwy elektrostatycznej?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga mechanicznego.

Pytanie 125 (dot. Pakiet nr 18, poz. 1)

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 %, waga 36,5 g, przestrzeń martwa 70 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii zabezpieczonym zatyczką, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny, pakowany w opakowanie papierowo-foliowe?



Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 126 (dot. Pakiet nr 18, poz. 1)

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy Vt 500 ml – 32 mg/h₂O, z portem do kapnografii zabezpieczonym zatyczką, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny, pakowany w opakowanie papierowo-foliowe?



Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 127 (dot. Pakiet nr 18, poz. 2)

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Filtr oddechowy okrągły elektrostatyczny z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej 99,999%, z portem kapno, martwa przestrzeń max. 45 ml, waga max. 29 g, objętość oddechowa Vt 300-1500ml, z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami: minimalną i maksymalną objętością oddechową Vt, wydajność nawilżenia przy Vt 1000 ml - min. 32,4 mg/l, opakowanie folia



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 128 (dot. Pakiet nr 18, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr bakteryjno-wirusowy elektrostatyczny z nawilżaniem o skuteczności p/bakteryjnej >99,9999%, o objętości przestrzeni martwej 53 ml, poziom nawilżania 37,5 mg/l H₂O przy Vt=500ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 129 (dot. Pakiet nr 18, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści filtr o skuteczności filtracji 99,999% i objętości 45 ml, spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 130 (dot. Pakiet nr 18, poz. 2)

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999%, o objętości martwej przestrzeni 40ml oraz poziomie nawilżania 32 mg H₂O przy VT = 500ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 131 (dot. Pakiet nr 18, poz. 3)

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Wymiennik ciepła i wilgoci dla pacjentów na własnym oddechu tzw. sztuczny nos, dwustronna powierzchnia wymiany z piankowym wkładem. Nawilżacz posiadający zawór jednokierunkowy z zastawką do odsysania, port do podłączenia tlenu, czysty mikrobiologicznie. Martwa przestrzeń 17ml, waga max 5g, zakres objętości oddechowej Vt=50-1000ml. Utrata wilgoci przy VT1000ml =max 15,5mg/l. Długość całkowita max. 30mm, pa-kowany pojedynczo.



Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 132 (dot. Pakiet nr 18, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr do rurek tracheotomijnych, sterylne, wymiennikiem ciepła i wilgoci zabezpieczającym pacjentów po tracheotomii, z portem do odsysania z zatyczką umieszczoną centralnie, z portem do tlenu uniwersalny, wkład celulozowy higroskopowy, skuteczność nawilżania 28,8 mg/l H₂O przy V_t=500ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 133 (dot. Pakiet nr 18, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści sterylne wymienniki ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych z wkładem wykonanym z celulozy, z uniwersalnym portem tlenowym, z portem do dosysania, jednomembranowy, o skuteczności nawilżania 30 mg/l H₂O przy V_t=500 ml, masa 9.5 g, przestrzeń martwa 8 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 134 (dot. Pakiet nr 18, poz. 3)

Czy zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci dla dorosłych, o wadze 9 g, przestrzeni martwej 16 ml, objętości oddechowej 200-1000ml, z celulozowym wymiennikiem, z portem do odsysania zabezpieczonym zatyczką, oporności 0,5 przy 30 l/min, z portem do podawania tlenu oraz skuteczności nawilżania 24 przy V_t 500ml, sterylne?



Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 135 (dot. Pakiet nr 19, poz. 1)

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 136 (dot. Pakiet nr 19, poz. 1)

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 137 (dot. Pakiet nr 19, poz. 1)

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 138 (dot. Pakiet nr 19, poz. 1)

Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 139 (dot. Pakiet nr 19, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści rolę bibułowo- foliową?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 140 (dot. Pakiet nr 19, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści rolę bibułowo- włókninową?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 141 (dot. Pakiet nr 19, poz. 2)

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 142 (dot. Pakiet nr 19, poz. 2)

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 143 (dot. Pakiet nr 19, poz. 2)

Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 144 (dot. Pakiet nr 20, poz. 1)

Czy Zamawiający w **Pakiecie 20** zgodzi się na wydzielenie pozycji 1 do odrębnego pakietu, decyzją Zamawiającego pozwole złożyć ofertę na pozostałe pozycje w pakiecie 20.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 145 (dot. Pakiet nr 20, poz. 1)

Czy Zamawiający w **Pakiecie 20** w pozycji 1 dopuści prowadnicę intubacyjną, elastyczną 15Ch /70 cm, z wygiętym końcem, do trudnych intubacji, jednorazowego użytku.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 146 (dot. Pakiet nr 20, poz. 2)

Czy Zamawiający w **Pakiecie 20** w pozycji 2 (w związku ze zmianą wprowadzoną przez producenta) dopuści zestaw wyposażony w jedną strzykawkę Luer-lock 30 ml; zestaw spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 147 (dot. Pakiet nr 21)

Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie opisu w pakiecie 21, ilu sztuk płytek mocujących i imadeł Zamawiający wymaga do zaoferowania?

Odpowiedź:

Zamawiający zgodnie z opisem zamówi 25 szt. płytek mocujących i 25 szt. imadeł.

Pytanie 148 (dot. Pakiet nr 21)

Czy Zamawiający dopuści linie do pomiaru ciśnienia o długości linii 120+30cm lub 130+30cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 149 (dot. Pakiet nr 21)

Zakrzywiona igła w zbiorniku wyrównawczym w żaden sposób nie zabezpiecza systemu przed zapowietrzeniem, ponieważ znajduje się powyżej lustra płynu w zbiorniku wyrównawczym. Takie rozwiązanie nie daje żadnych korzyści dla Zamawiającego, a jest jedynie ograniczeniem uczciwej konkurencji, dlatego zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zestawu ze zbiornikiem wyrównawczym z tradycyjnym systemem kropłowym. Czy Zamawiający dopuści takie rozwiązanie zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 150 (dot. Pakiet nr 21)

Która końcówka łączy przetwornik z kablem monitora?

Connectors available

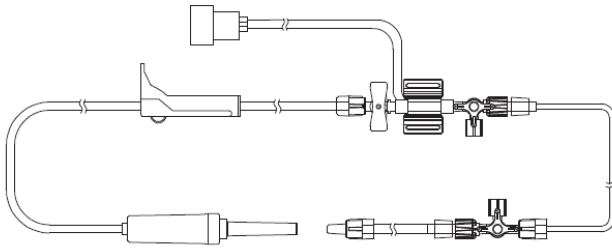


Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż końcówka, która łączy przetwornik z kablem monitora to końcówka BD.

Pytanie 151 (dot. Pakiet nr 21)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie czujników do pomiaru ciśnienia metodą bezpośrednią zgodnie z poniższym schematem?:



Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 152 (dot. Pakiet nr 21)

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy podwójny zestaw do inwazyjnego pomiaru ciśnienia amerykańskiego producenta; system bez zakrzywionej igły, z prostą igłą i ze zdejmowanym koreczkiem z otworem. Zakrzywiona igła nie ma znaczącego wpływu na zapobieganie zapowietrzeniu systemu pomiarowego. Linia do krwawego pomiaru ciśnienia, zawierająca podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dającą wysoką częstotliwość własną >49Hz -zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów (typu róża). Linie ciśnieniowe grubościennymi, 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:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 153 (dot. Pakiet nr 22 poz. 1-4)

Czy Zamawiający dopuści rurki wykonane z PE (polietylenu)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 154 (dot. Pakiet nr 22 poz. 1-4)

Czy Zamawiający dopuści rurki w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 155 (dot. Pakiet nr 22 poz. 1-4)

Czy zamawiający dopuści rurki Guedel wykonane z medycznego PE?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 156 (dot. Pakiet nr 22 poz. 3)

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Rurkę Guedel - 90mm - oznaczoną jako rozmiar 3. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 157 (dot. Pakiet nr 22 poz. 3)

Czy zamawiający dopuści rurki Guedel w rozmiarze 2 – 80mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 158 (dot. Pakiet nr 22 poz. 3)

Czy zamawiający dopuści rurki Guedel w rozmiarze 3 – 90mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 159 (dot. Pakiet nr 22 poz. 4)

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Rurkę Guedel - 100mm - oznaczoną jako rozmiar 4. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 160 (dot. Pakiet nr 22 poz. 4)

Czy zamawiający dopuści rurki Guedel w rozmiarze 3 – 90mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 161 (dot. Pakiet nr 22 poz. 4)

Czy zamawiający dopuści rurki Guedel w rozmiarze 4 – 100mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 162 (dot. Pakiet nr 22 poz. 5)

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Rurka intubacyjna z zawartością ftalanów. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 163 (dot. Pakiet nr 22 poz. 5)

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu barku zawartości ftalanów oraz miękkiego koniuszka?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 164 (dot. Pakiet nr 22 poz. 5-6)

Czy zamawiający dopuści niewielką zawartość ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 165 (dot. Pakiet nr 22 poz. 6)

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Rurka intubacyjna z zawartością ftalanów. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 166 (dot. Pakiet nr 22 poz. 6)

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu barku zawartości ftalanów oraz miękkiego koniuszka?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 167 (dot. Pakiet nr 22 poz. 7)

Czy Zamawiający dopuści rurki z pojedynczym mankietem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 168 (dot. Pakiet nr 22 poz. 7)

Czy Zamawiający odstąpi od mankieta silikonowego z termoplastycznego PVC?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 169 (dot. Pakiet nr 22 poz. 9)

Czy Zamawiający dopuści rurkę wykonaną z medycznego, elastycznego PVC?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 170 (dot. Pakiet nr 22 poz. 9)

Czy zamawiający dopuści rurki ze stałym szyldem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 171 (dot. Pakiet nr 22 poz. 9)

Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki wykonane z medycznego PCV?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 172 (dot. Pakiet nr 22 poz. 9-10)

Czy Zamawiający dopuści rurkę ze stałym szyldem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 173 (dot. Pakiet nr 22 poz. 10)

Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki wykonane z medycznego PCV?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 174 (dot. Pakiet nr 22 poz. 11)

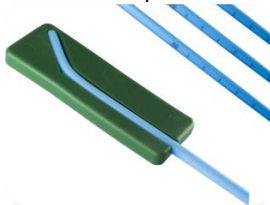
W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert: Prowadnica do rurek intubacyjnych aluminiowa pokryta PCV. Pakowane pojedynczo folia-papier, sterylna.- Rozmiary prowadnic: CH06 o długości 300mm, dla rurek w rozmiarze 2,0 mm - 4,5 mm; CH10 o długości 400mm, dla rurek w rozmiarze 5,0 mm - 6,5 mm; CH12 o długości 440mm, dla rurek w rozmiarze 7,0 mm - 7,5 mm; CH14 o długości 440mm, dla rurek w rozmiarze 8,0 mm - 10,0 mm

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 175 (dot. Pakiet nr 22 poz. 11)

Czy zamawiający dopuści prowadnicę bez sztywnego futerału, jednak posiadającą zabezpieczenie w postaci stabilizatora przedstawionego na zdjęciu poniżej?



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 176 (dot. Pakiet nr 23, poz. 1-2)

Prosimy o dopuszczenie przyrządu z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 177 (dot. Pakiet nr 23, poz. 1-2)

Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV, Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu aby przyrządy w całości były wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 178 (dot. Pakiet nr 23, poz. 1-2)

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z zaciskiem rolkowym wyposażonym w pochewkę na igłę biorczą, która umożliwia prawidłowe zabezpieczenie kolca biorczego po wyciągnięciu z opakowania z płynem, chroniąc personel przed ryzykiem zakłucia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 179 (dot. Pakiet nr 23, poz. 1-2)

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w zacisk rolkowy z uchwytem, umożliwiającym bezpieczne podwieszenie drenu, bez zamknięcia jego światła, zapobiegając kontaminacji łącznika Luer Lock przyrządu, minimalizując ryzyko wprowadzenia zakażenia u pacjenta.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 180 (dot. Pakiet nr 23, poz. 1)

Prosimy o dopuszczenie przyrządu z nazwą producenta na opakowaniu zbiorczym

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 181 (dot. Pakiet nr 23, poz. 1)

Prosimy o dopuszczenie przyrządu bez możliwości zabezpieczenia igły

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 182 (dot. Pakiet nr 23, poz. 1)

Prosimy o dopuszczenie przyrządu bez możliwości zabezpieczenia drenu

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 183 (dot. Pakiet nr 23, poz. 1)

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 184 (dot. Pakiet nr 23, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 185 (dot. Pakiet nr 23, poz. 1)

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 186 (dot. Pakiet nr 23, poz. 1)

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 187 (dot. Pakiet nr 23, poz. 2)

Prosimy o dopuszczenie przyrządu o dł. komory kroplowej 62 mm

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 188 (dot. Pakiet nr 23, poz. 2)

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w komorę kroplową o długości min. 55mm w części przezroczystej, w której widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach wyposażonych w krótszą komorę?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 189 (dot. Pakiet nr 23, poz. 2)

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w komorę kroplową, która jest na całej długości przezroczysta, dzięki czemu widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach ze zmrożoną powierzchnią?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 190 (dot. Pakiet nr 23, poz. 2)

Prosimy o dopuszczenie przyrządu z nazwą producenta na opakowaniu zbiorczym

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 191 (dot. Pakiet nr 23, poz. 2)

Prosimy o dopuszczenie przyrządu bez możliwości zabezpieczenia igły

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 192 (dot. Pakiet nr 23, poz. 2)

Prosimy o dopuszczenie przyrządu bez możliwości zabezpieczenia drenu

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 193 (dot. Pakiet nr 23, poz. 2)

Prosimy o dopuszczenie przyrządu pakowanego w opakowania typu folia - folia

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 194 (dot. Pakiet nr 23, poz. 2)

Czy Zamawiający odstąpi od poniższych wymogów:

- komora kroplowa wykonana z PP o dł. min. 65 mm

- igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym

Odpowiedź:

Zamawiający nie odstąpi.

Pytanie 195 (dot. Pakiet nr 23, poz. 2)

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 196 (dot. Pakiet nr 23, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą wykonaną z PVC o dł. min.60 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 197 (dot. Pakiet nr 23, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania posiadający igłę wykonaną z ABS bez wzmocnień?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 198 (dot. Pakiet nr 23, poz. 2)

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 199 (dot. Pakiet nr 23, poz. 2)

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 200 (dot. Pakiet nr 23, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczełu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 201 (dot. Pakiet nr 23, poz. 2)

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 202 (dot. Pakiet nr 23, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści IS z ostrą igłą biorcza dwukanałową trójpłaszczyznową?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 203 (dot. Pakiet nr 23, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 204 (dot. Pakiet nr 24, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści taśmę o długości 5m z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 205 (dot. Pakiet nr 25, 1-4)

Czy w przypadku Pakietu nr 25 w poz. 1 -4 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie i przeliczenie w formularzu asortymentowo-cenowym opakowań zbiorczych (1 karton = 100 szt.) ? A w przypadku poz. 5 opakowań zbiorczych (1 karton = 300 szt.) z przeliczeniem i zaokrągleniem w górę do 1 opakowania.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 206 (dot. Pakiet nr 25, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści miskę o pojemności 4000ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 207 (dot. Pakiet nr 28 poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści monitor do bronchofiberoskopów jednopacjentowych z poz. 1 monitor o następujących parametrach:

- rozdzielczość obrazu 1280 x 800 pikseli, obraz HD
- wyjście video: HDMI
- możliwość podłączenia urządzenia zewnętrznego za pomocą złącza USB 3.0 typ A (1 złącze)
- podłączenie endoskopu do monitora za pomocą przewodu
- funkcja automatycznego wyostrenia obrazu, adaptacyjna kontrola światła, zapis filmów i zdjęć
- typ ekranu: 10,1" kolorowy TFT LCD, obraz HD, ekran dotykowy
- funkcja automatycznego rozpoznawania endoskopów: model, seria
- wbudowana pojemność przechowywania 16 GB
- zewnętrzny port USB do zapisu i przenoszenia danych na urządzenie przenośne
- nagrywanie filmów bezpośrednio na wbudowany dysk
- wbudowany system archiwizacji danych umożliwiający tworzenie i zapis raportów
- funkcja powiększenia obrazu
- tryb regulacji poziomu jasności ekranu
- uchwyt na zasilacz oraz opakowanie z endoskopem
- podgląd ustawień użytkownika, możliwość opisu badań

- tryb pracy ciągłej bez konieczności każdorazowego wyłączenia procesora wideo przy podłączeniu kolejnego endoskopu
- wyposażony w jedno wejście do podłączenia bronchoskopu
- waga 1800 g
- zasilanie elektryczne, czas działania na baterii – min. 3h
- możliwość wykonywania zdjęć i nagrywania filmów z procedur z jednoczesnym zapisem w pamięci wewnętrznej
- możliwość przesyłania obrazu na zewnętrzny monitor za pomocą HDMI
- Wymiary:
Szerokość: 300mm, Wysokość: 200 mm , Grubość: 110 mm , Masa: 1,8 kg
- wskaźnik stanu naładowania baterii

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 208 (dot. Pakiet nr 28 poz. 2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wysokiej jakości bronchofiberoskopów jednopacjentowych europejskiej produkcji (rozmiar do wyboru przez Zamawiającego) spełniających parametry jak poniżej:

- Endoskop jednorazowy dla jednego pacjenta, sterylny
- Technologia video (kamera, źródło światła), Pole widzenia 87,5°, czyli większe niż opisane w SIWZ
- Głębina ostrości 5-50 mm (+/- 2 mm), Oświetlenie LED – 2 diody
- Długość części roboczej 605 mm
- Występuje w 2 rozmiarach/wersjach pokrywających zakres procedur bronchoskopowych i ułatwiających zarządzanie zasobami, a rozmiar większy posiada kanał roboczy jak opisany w SIWZ Large oraz średnicę zewnętrzną jak opisany w SIWZ Regular , zatem w zupełności spełnia wymagania wobec tych rozmiarów
- Możliwość manipulacji w co najmniej jednej płaszczyźnie sekcją giętą części roboczej
- Możliwość odsysania i wprowadzenia narzędzi poprzez kanał roboczy
- Port kanału roboczego wykonany z PU (poliuretan)
- Bez przewodnika ale w komplecie znajduje się blister zabezpieczający wyrób przed uszkodzeniem
- Końcówka dystalna wykonana z HPP (wysoko wydajny polimer), źródło światła (dwie diody LED) oraz wyjście kanału roboczego w kształcie elipsy co poprawia wydajność odsysania
- W celu szybkiej i łatwej identyfikacji w trakcie procedury bronchoskopii oznaczone kolorystycznie: kolor szary – rozm. Mniejszy kolor pomarańczowy – rozm. większy
- Rękojeść endoskopu wykonana z ABS PC (kopolimer akrylonitrylo butadieno styrenowy, poliwęglan) przystosowana do używania przez osoby zarówno prawo i leworęczne, koloru czarnego
- Chropowata powierzchnia rękojeści
- Produkt nie zawiera lateksu
- Produkt sterylizowany tlenkiem etylenu
- Pakowany pojedynczo, opakowanie blister PET zabezpieczający wyrób w trakcie transportu i magazynowania i tyvek
- Zakres regulacji większy niż opisane z SIWZ:
górną-dół 200 stopni – 200 stopni – rozmiar większy
górną-dół 220 stopni – 220 stopni – rozmiar mniejszy
- Kanał roboczy o średnicy:
1,4 mm – rozmiar mniejszy, czyli szerszy niż opisany w SIWZ
2,8 mm – rozmiar większy, wejście do kanału roboczego umieszczone od góry rękojeści bronchoskopu
- Średnica zewnętrzna części roboczej:
3,6 mm – rozmiar mniejszy
5,4 mm – rozmiar większy
- Endoskop nie posiada limitu czasu użytkowania od momentu podłączenia do monitora – wyznaczonego przez timer/chip lub oprogramowanie kompatybilnego monitora
- Opakowanie zbiorcze 5 szt. jednego rozmiaru

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 209 (dot. Pakiet nr 28 poz. 2)

Czy Zamawiający oczekuje, aby bronchofiberoskop cechowała wysoka wydajność odsysania wynikająca z konstrukcji wyrobu, czyli: szerokiego ujścia kanału roboczego w kształcie elipsy, łącznika do odsysania położonego w tej samej płaszczyźnie co kanał roboczy oraz uszczelnionego portu narzędziowego z zatyczką na uwięzi?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 210 (dot. Pakiet nr 29 poz. 1.1)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zabezpieczenia antybakteryjnego lub dopuszczenie układu oddechowego do resuscytacji, bez zabezpieczenia antybakteryjnego opartego na działaniu jonów srebra. Zapis mówiący o tego typu zabezpieczeniu jednoznacznie wskazuje na uprzywilejowaną pozycję tylko jednej firmy oferującej taki produkt. Nie ma merytorycznego uzasadnienia dla takiego zapisu ponieważ obwód do resuscytacji używa się kilka minut i jest zbyt krótki czas aby bakterie mogły się rozwinąć. Dodatkowo taki zapis powoduje całkowite ograniczenie konkurencji co przekłada się niekorzystnie na cenę złożonej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 211 (dot. Pakiet nr 29 poz. 2.1)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dla jednorazowego układu oddechowego wykonanego z polimeru zawierającego jony srebra lub dopuszczenie powszechnie stosowanego mikrobiologicznie czystego układu oddechowego bez takiego parametru. Pozostawienie takiego parametru jako koniecznego powoduje całkowite ograniczenie konkurencji i stawia na uprzywilejowanej pozycji tylko jedną firmę co niekorzystnie wpłynie na cenę złożonej oferty. Jesteśmy w stanie dostarczyć próbkę oferowanego produktu aby Zamawiający mógł sam ocenić jej możliwość użycia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 212 (dot. Pakiet nr 29 poz. 2.3)

Zwracamy się do Zamawiającego o zgodę na złożenie oferty na czapeczki do mocowania generatora w rozmiarach XS - XL, lub w rozmiarach od 000 - 9. Możliwość złożenia oferty na tożsamy system mocowania za pomocą czapeczki daje taki sam efekt terapeutyczny i nie odbiega znacząco od opisanego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 213 (dot. Pakiet nr 29 poz. 3.1)

Zwracamy się do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dla układu oddechowego wykonanego z polimeru zawierającego jony srebra. Oferowany obwód oddechowy jest mikrobiologicznie czysty. Podtrzymanie zapisu spowoduje ograniczenie konkurencji i będzie miało niekorzystny wpływ na cenę złożonej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

PYTANIA DOTYCZĄCE WZORU UMOWY

Pytanie 214 (dot. § 8 ust. 1a)

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 8 ust. wzoru Umowy.

Zamawiający w § 8 ust. 1a wskazał: Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych w przypadku:

a) zwłoki w dostarczaniu towaru w wysokości 1 % wartości brutto towaru niedostarczonego w ustalonym terminie 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 1% 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 1% 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 § 8 ust 1a wzoru Umowy** i obniżenie kary umownej do 0,5% wartości.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 215 (dot. § 5 ust. 7)

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z zapisu § 5 pkt. 7 wzoru umowy – „7. Opóźnienia w płatnościach przez Zamawiającego nie spowodują zaprzestania realizacji przedmiotu umowy przez wykonawcę.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 216

Pytanie do wzoru umowy (prośba o dodanie zapisu do 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 powyższe.

Dyrektor
SP WZOZ MSWiA w Bydgoszczy

dr n. med. Marek Lewandowski
/podpis na oryginale/

Wykonano w 1 egz., umieszczono na stronie internetowej