



Mazowieckie Centrum Rehabilitacji „STOCER” Sp. z o.o.

05-510 Konstancin – Jeziorna, ul. Wierzejewskiego 12

tel. 22 711 90 00, fax: 22 711 90 02, e-mail: stocer@stocer.pl

NIP 123-11-94-950 REGON 142013120

Konstancin-Jeziorna, 19.01.2022

Do wszystkich
uczestników postępowania
Znak sprawy – PN 64/2021

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym o szacunkowej wartości **powyżej progu**, którego przedmiotem jest dostawa, nr ogłoszenia 2021/S 247-652321 z dnia 21.12.2021 r. **Znak sprawy – PN-64/2021 – Dostawa wyrobów medycznych (jednorazowego użytku) dla Mazowieckiego Centrum Rehabilitacji „STOCER” Sp. z o.o.**

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 r. poz. 2019) – dalej: p.z.p., wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego (MCR STOCER Sp. z o.o.) z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie 1

Pakiet nr 1 poz.2

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o średnicy 50mm, reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Pakiet nr 1 poz.4

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody przeznaczonej dla dzieci o średnicy 30mm bez tarki na piance, reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Pakiet nr 1 poz.5

Prosimy o dopuszczenie elektrody do długotrwałego monitorowania owalnej z jęczyzkiem o wymiarach 45x42 na piance. W pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Pakiet nr 1 poz.3 i 5

Prosimy o dopuszczenie podania ceny za najmniejsze opakowanie handlowe (50szt.) z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Pakiet nr 1 poz.6

Prosimy o dopuszczenie papieru o wymiarach 112x25 zwyczajowo stosowanego do aparatu Ascard A4.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 6

Pakiet nr 1 poz.7

Prosimy o dopuszczenie papieru EKG o wymiarach 110x35 zwyczajowo stosowanego do aparatu E600G

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 7

Pakiet nr 1 poz.8

Prosimy o dopuszczenie papieru EKG o wymiarach 130x25 zwyczajowo stosowanego do aparatu Midicard.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 8

Dotyczy Pakietu nr 19 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr ze złączem prostym?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 9

Dotyczy Pakietu nr 19 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści o pojemności oddechowej do 1500 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 10-Pakiet 33

Czy Zamawiający mając na względzie zasadę konkurencyjności i efektywności dopuści cewnik o tych samych właściwościach użytkowych lecz niewielkich różnicach technicznych;

• Jednoświatłowy cewnik centralny zakładany obwodowo, 4F. Wymiary: długość cewnika 20cm. Cewnik wykonany z materiału typu „endexo” niewymywalnego polimeru obecnego w całym przekroju cewnika. Końcówka proksymalna cewnika zakończona konektorem Cewnik w całości cieniujący pod wpływem promieni RTG znakowany co 1 cm. Cewnik przystosowany do badań TK i iniekcji ciśnieniowych 325PSI

Skład zestawu wprowadzającego:

- Prowadnica nitinolowa o długościach do wyboru 45cm, 70cm, 145cm,
- Miarka o długości 92cm znakowana co 1 cm,
- Skalpel z zabezpieczonym ostrzem,
- Rozszerzadło z rozdzielalną koszulką,
- Strzykawka 10 cc/ml,
- Igła z zabezpieczeniem do nakłucia 21G x 7cm,
- Dodatkowa igła 21Gx7cm,
- Bezszwowe mocowanie cewnika do skóry,
- Nasadka iniekcyjna,

Katalog produktu dołączony do pytania, osobny system mocowania nie jest wymagany (parametr lepszy)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11- Pakiet 8

Czy Zamawiający dopuści Zestaw do punkcji jamy płucnej zawierający:

trzy igły o średnicach 14G/16G/18 i długości 80mm, strzykawka trzelementową o pojemności 60ml Luer – Lock, worek do zbiórki odprowadzanych płynów o pojemności 2000ml z zaworem spustowym, kranik trójdrożny lub zawór jednokierunkowy(do wyboru przez Zamawiającego), zestaw sterylny

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12

Pakiet 17, poz. 1

czy Zamawiający dopuści poszwę w rozmiarze 150x200cm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 13

Pakiet 18, poz. 2

czy Zamawiający dopuści rozmiar 150x200cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14

Pakiet 18, poz. 3

czy Zamawiający wyłączy pozycję z pakietu, co zwiększy konkurencyjność w postępowaniu i pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystnych cenowo ofert?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 15

Par. 6 ust. 4

czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 2,5% wartości niezrealizowanej części umownej netto?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Kara umowna ma na celu dyscyplinowanie wykonawcy w celu prawidłowej realizacji umowy.

Pytanie 16- Pakiet 30

Zwracamy się do Zamawianego z prośbą o dopuszczenie jako alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

Rękawice lateksowe, bezpudrowe, niesterylne, teksturowane na palcach i dłoni, grubość na palcu 0,14 mm, na dłoni 0,11 mm na mankiecie 0,09 mm, długość min. 240mm, poziom protein ≤ 17 ug/g rękawicy (raport badania niezależnego nie starsze niż 2015r). AQL 1,0 siła zrywu min. 9 N wg EN 455 - potwierdzone badaniami 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 i ASTM F 1671. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2017/745EWG i środek ochrony indywidualnej kat. III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD. Opakowanie 100 szt. Rozmiary XS-XL, kodowane kolorystycznie na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17- Pakiet 31

Zwracamy się do Zamawianego z prośbą o dopuszczenie jako alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

Rękawice nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, mikroteksturowana z teksturą na końcach palców, grubość na palcu 0,12 mm, na dłoni 0,08 mm, mankiety 0,06 mm, AQL 1.0. Mankiety rolowane. Odporne na uszkodzenia mechaniczne. Siła zrywania zgodnie z EN 455-2 min. 6N. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Rękawice dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Rękawice 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 cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978 takich jak:

		Czas przebicia
1	Carmustine	10.1 min
2	Cisplatin	do 240 min
3	Cyclophosphamide (Cytosan)	do 240 min
4	Cytarabine	do 240 min
5	Dacarbazine (DTIC)	do 240 min
6	Doxorubicin Hydrochloride	do 240 min
7	Etoposide (Toposar)	do 240 min
8	Fluorouracil	do 240 min
9	Ifosfamide	do 240 min
10	Methotrexate	do 240 min
11	Mitomycin C	do 240 min
12	Mitoxantrone	do 240 min
13	Paclitaxel (Taxol)	do 240 min
14	Thiotepa	30.2 min
15	Vincristine Sulfate	do 240 min

Rękawic 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 deklaracją zgodności producenta. Rękawice nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych: tiuramy, DPT, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem metodą HPLC. 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. Opakowanie w formie dyspensera wyposażone w 3 bigi – pionowe załamania w okienku perforacji – umożliwiające „uchylenie” okienka, bez konieczności otwarcia go w całości, nie wpływające na łatwość otwierania opakowania - rozwiązanie wpływające na ograniczenie zjawiska kontaminacji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18

Pytania dot. projektu umowy:

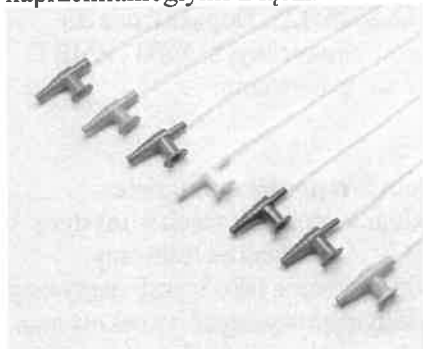
Wnosimy o modyfikację § 11 ust. 2 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści *in fine*: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Zdaniem Zamawiającego treść umowy jest jednoznaczna.

Pytanie 19

Pakiet 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania drzewa oskrzelowego z kontrolą ssania z otworami końcowymi naprzemianległymi z łącznikiem w kształcie:



Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 20

Pakiet 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a wykonany z lateksu z czasem pozostania w ciele 7 dni?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 21

Pakiet 2, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a z czasem pozostania w ciele 7 dni, z prowadnicą w rozmiarach CH 6,8,10?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 22

Pakiet 4, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren Redona z równymi otworami, wykonany z poliuretanu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 23

Pakiet 4, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren Redona z równymi otworami, z perforacją o długości 14 cm w rozmiarach od CH8 do CH18?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 24

Pakiet 5, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków w opakowaniu a'90 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25

Pakiet 5, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komora kroplową o długości całkowitej 60 mm i części przezroczystej 55 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 26

Pakiet 5, pozycja 11

Czy Zamawiający wymaga, aby przyrząd do przetaczania krwi był bez ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 27

Pakiet 5, pozycja 12

Czy Zamawiający oczekuje łącznie 11 sztuk strzykawek insulinowych, czy 11 opakowań?

Odpowiedź: 11 opakowań.

Pytanie 28

Pakiet 5, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę tuberkulinową z igłą 0,45x13 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29

Pakiet 5, pozycja 14-17

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 2-częściowe z kryzą ograniczającą, zabezpieczającą przed przypadkowym wysunięciem tłoka?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 30

Pakiet 5, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31

Pakiet 5, pozycja 18-19

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do pomp infuzyjnej z pojedynczą skalą?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 32

Pakiet 5, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę typu Żaneta z pojedynczą skalą z dołączonymi dwoma łącznikami luer?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 33

Pakiet 5, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę typu Żaneta z pojedynczą skalą, z dołączonymi dwoma łącznikami luer i skalą co 2 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 34

pakiet 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki w w rozmiarach 25,29,32,36,41 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35

Pakiet 9, pozycja 2

Czy Zamawiający oczekuje 20 sztuk woreczków, czy 20 opakowań po 100 sztuk?

Odpowiedź: 20 sztuk woreczków.

Pytanie 36

Pakiet 9, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (liniowo co 1ml od 3ml do 40ml (pojemność 1ml i 2ml wyznaczona przez krzywizny komory), co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz w łączniku do cewnika Foley'a. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 37

Pakiet 9, pozycja 7,8,9

Czy Zamawiający dopuści cewnik typu Dufor trójdrożny w rozmiarach 18-20FR pojemność balona 50-8- cc/ml oraz rozmiar 22-24 FR z balonem 80-100 cc/ml wykonany ze 100% silikonu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 38

Pakiet 9, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya z czasem użytkowania do 7 dni?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 39

Pakiet nr 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dopuszczenie dren o poniższej specyfikacji:

Dren silikonowy do odsysania ran typu Redon CH 10 – 18, długość 50cm, perforacja odcinka min. 12 cm, bez skalowania, kontrastujący w promieniach RTG?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40

Pakiet 12, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje zaopferowania uniwersalnego zestawu, umożliwiającego:

- wykonanie nebulizacji u pacjenta oddychającego samodzielnie (przez ustnik)
- podłączenie do ramienia wdechowego obwodu oddechowego pacjenta wentylowanego mechanicznie
- podłączenie bezpośrednio do rurki intubacyjnej pacjenta wentylowanego mechanicznie

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 41

Pakiet 12, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje zestawu wyposażonego w zastawkę jednokierunkową, redukującą stratę leku podczas nebulizacji pacjenta oddychającego samodzielnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 42

Pakiet 12, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje zestawu umożliwiającego jego bezpośrednie podłączenie do rurki intubacyjnej lub tracheostomijnej, bez stosowania dodatkowych przejściówek/złączy, redukując tym samym przestrzeń martwą, która powinna być minimalizowana podczas prowadzenia wentylacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 43

Pakiet 12, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje zestawu pozbawionego szkodliwych ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 44

Pakiet nr 14, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści sondy żołądkowe silikonowe dostępne w rozmiarach CH 14 – CH 20?

Odpowiedź: Nie CH12-CH22.

Pytanie 45

Pakiet nr 17, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści podkład wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 45g/m2?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46

Pakiet nr 18, pozycja 1,2

Czy Zamawiający dopuści podkład wykonany z włókniny polipropylenowej podfoliowanej o gramaturze 45g/m2?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47**Pakiet 22, pozycja 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie Pakiet 22, pozycja 2 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenia ofert większej liczbie wykonawców a Państwo pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 48**Pakiet 30, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści Rękawice lateksowe, bezpudrowe, niesterylne, teksturowane na palcach i dłoni, grubość na palcu $0,11\pm 0,02\text{mm}$, na dłoni $0,10\pm 0,02\text{mm}$ na mankiecie $0,07\pm 0,02\text{mm}$, z poziomem protein większa bądź równa 50 ug/g ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 49**Pakiet 31, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o parametrach:

Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, o obniżonej grubości, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu $0,08\text{mm} \pm 0,01\text{mm}$, na dłoni $0,07\pm 0,01\text{mm}$, na mankiecie $0,06\pm 0,01\text{mm}$, AQL 1.0, średnia siła zrywu przed starzeniem min $6,7\text{N}$ wg EN 455 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. 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. 9 cytotatyków 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. 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. Dopuszcza się pakowane po 240 szt. dla rozmiaru XL

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 50**Pakiet 31, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o parametrach:

Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu $0,11\text{mm} \pm 0,01\text{mm}$, na dłoni $0,07\pm 0,01\text{mm}$, 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 oraz przebadane na min. 12 cytotatyków 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. Pakowane po 100/200 szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 51

Czy w pak. 12 poz. 1 Zamawiający dopuści maskę dla dorosłych z nebulizatorem charateryzującym się następującymi cechami:

Nebulizuje 3 ml w ciągu 7 minut lub szybciej przy przepływie 7 l/min w pozycji pionowej lub poziomej

Posiada podstawę umożliwiającą postawienie zestawu na stole

Ponad 80 % cząstek ma średnicę $< 5\text{ }\mu\text{m}$

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52 Wadium

Zwracam się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, przyczyni się do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększy dostępność rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19 oraz pobudzi koniunkturę gospodarczą.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 53 Pakiet 17 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści poszwę w rozmiarze 160 x 210 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 54 Pakiet 17 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści podkład z laminatu PP + PE o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 55 Pakiet 18 poz. 1 – 2

Czy Zamawiający dopuści podkłady o gramaturze 28g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 56

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w ramach pakietu nr 17 poz.1 poszwy o wymiarowaniu 160x200-210cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza 160x210.

Pytanie 57

Czy w ramach pakietu nr 18 poz. 1 i 2 Zamawiający oczekuje podkładów nieprzemakalnych, gdzie jedna warstwa to folia polietylenowa a druga to polipropylen, wzmocniona celuloza lub inny, podobny materiał?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58

3. Czy w ramach pakietu nr 18 poz. 1 i 2 minimalna gramatura dotyczy tylko gramatury drugiej warstwy czy całego laminatu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 59

4. Czy w ramach pakietu nr 18 poz. 1 i 2 Zamawiający dopuszcza zaoferowanie podkładów wykonanych z hydrofobowe włókniny polipropylenowej o gramaturze min.30g/m²?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie 60

Czy Zamawiający w pakiecie nr 16, poz. 5 dopuści jako równoważną maskę:

Maska krtaniowa prosta - delikatny, pozbawiony nierówności i ostrych krawędzi mankiet, rurka maski prosta, niepodwijający się mankiet podczas zakładania, znaczniki kontroli prawidłowego usytuowania maski, oznaczenia rozmiaru maski, wagi pacjenta, objętości wypełniającej mankiet umieszczone na opakowaniu jednostkowym, wykonana z medycznej jakości materiałów, bezwarunkowo dopuszczona do MRI (bez elementów metalowych); 7 rozmiarów:

1# <5kg

1.5# 5-10kg

2# 10-20kg

2.5# 20-30kg

3# 30-50kg

4# 50-70kg

5# >70kg

opis w języku polskim, na opakowaniu jednostkowym widoczny: nr katalogowy, data ważności, znak CE?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 61

Czy Zamawiający w pakiecie nr 19, poz. 3 dopuści jako równoważny filtr o szerszym korzystniejszym zakresie objętości oddechowej 150-1500 ml, pozwalający na stosowanie dla objętości 1200ml, ale i dla nieco większych objętości

oddechowych, co jest jego zaletą, a nie wadą, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 62

Zamawiający w pakiecie nr 19, poz. 3 wymaga filtra - objętość wewnętrzna powyżej 50ml.

Czy Zamawiający nie popełnił pomyłki opisując objętość wewnętrzną i zamiast „poniżej” wpisał słowo powyżej?

Uzasadnienie:

Korzystniejsza, mniejsza objętość wewnętrzna, a nie większa

Objętość wewnętrzna filtra zwana również martwą przestrzenią to przestrzeń „bezużyteczna”.

Jest to ilość gazu która pozostaje w układzie oddechowym/filtrze po każdym cyklu wentylacji. Czym mniejsza martwa przestrzeń, tym mniej gazu z poprzedniego cyklu wraca spowrotem do pacjenta. Im mniejsza martwa przestrzeń, tym mniejszy wysiłek oddechowy pacjenta i mniejsza ilość dwutlenku węgla w układzie oddechowym, co jest korzystniejsze dla pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje załącznik nr 1 do SWZ (modyfikacja dostępna na stronie

<https://platformazakupowa.pl/pn/stocer/proceedings>)

Pytanie 63

pakiet 2, poz. 11-13

Czy zamawiający wydzieli poz. 11-13 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 64

pakiet 5, poz. 10-11,18-24

Czy zamawiający wydzieli poz. 10-11,18-24 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 65

pakiet 5,poz. 10

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm³ (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 66

pakiet 5,poz. 10

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 67

pakiet 5,poz. 10

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 68

pakiet 5,poz. 10

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

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 69

pakiet 5, poz. 10

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

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 70

pakiet 5, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 71

pakiet 5, poz. 11

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

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 72

pakiet 5, poz. 11

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 73

pakiet 5, poz. 11

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 10 cm ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 74

pakiet 5, poz. 20

czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 75

pakiet 9, poz. 2-3,

Czy zamawiający wydzieli poz. 2-3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 76

dot. pakietu nr 9 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie nebulizatora z maską dla dorosłych, niskoobjętościowego do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności ok 10ml, skalowanego co 2 ml, w którym przeciętna średnica cząsteczek aerozolu wynosi 3,1 mikrona przy przepływie 8l/min? Zestaw mikrobiologicznie czysty, jednorazowego użytku.

Odpowiedź: W pakiecie 9 brak jest nebulizatora.

Pytanie 77

dot. pakietu nr 19 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie filtra oddechowego elektrostatycznego z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci oraz złączem kątowym, o skuteczności filtracji antybakteryjnej i antywirusowej >99,998%, poziomie nawilżania 32,3mg H₂O/l, złącze 22M/15F-22F/15M zgodne z norma ISO, opór 4,0cm H₂O przy 60l/min. Przezroczysta obudowa czas użycia 24h, port kapno, sterylne, pakowany pojedynczo, na opakowaniu jednostkowym informacja o: nr katalogowym, terminie przydatności, znak CE?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 78**dot. pakietu nr 19 poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie filtra oddechowego, elektrostatycznego, o skuteczności filtracji antywirusowej oraz przeciwbakteryjnej >99,998%, czas użycia 24h, złącze 22M/15F-22F/15M zgodne z normą ISO, sterylny, pakowany pojedynczo, na opakowaniu jednostkowym informacje o: nr katalogowym, terminie przydatności, znak CE?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 79**dot. pakietu nr 19 poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie filtra elektrostatycznego dla dorosłych, z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji wirusów i bakterii >99,998%, objętość wewnętrzna 57ml, waga 31g, minimalna objętość oddechowa 180ml, nawilżanie 32,3mg H₂O/l, czas użycia 24h, złącze 22M/15F-22F/15M zgodne z normą ISO, sterylny, pakowany pojedynczo, na opakowaniu jednostkowym informacje o: nr katalogowym, terminie przydatności, znak CE?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 80

Pakiet nr 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren do odsysania zakończony obustronnie konektorem typu lejek?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 81

Pakiet nr 3, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dreny bez możliwości docięcia?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 82

Pakiet nr 3, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dreny o długości 300 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 83

Pakiet nr 3, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści jedną końcówkę Yankauer, zagiętą, standardową, z kontrolą ssania, posiadającą 4 otwory, końcówka o długości 27 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 84

Pakiet nr 3, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści dreny bez możliwości docięcia?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 85

Pakiet nr 3, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści dreny o długości 300 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 86

Pakiet nr 3, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści dreny nie posiadające Filter Flow?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 87

Pakiet nr 3, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści końcówkę Yankauer o długości 270 mm w rozmiarze Ch21, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 88

Pakiet nr 3, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści łącznik Y niedocinany?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 89

Pakiet nr 3, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści łącznik Y w rozmiarach:

O.D. [mm]	I.D. [mm]
7	5
9	6
11	9
13	10
16	13
18	15

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 90

Pakiet nr 12, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maskę z nebulizatorem o pojemności 6 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 91

Pakiet nr 12, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maskę z nebulizatorem skalowanym obustronnie w zakresie 2, 4, 6 cc (skalowany co 1, numerycznie co 2), spełniający pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 92

Pakiet nr 16, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o wadze 9 g?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 93

Pakiet nr 16, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o oporze przepływu 0,5 mg/l przy 30l/min?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 94

Pakiet nr 16, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy wykonany z EVA?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 95

Pakiet nr 16, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z 2 rurami o długości 180 cm i dodatkową rurą o długości 120 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 96

Pakiet nr 16, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy nie posiadający kapturka zabezpieczającego układ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 97

Pakiet nr 16, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy wykonany z EVA?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 98

Pakiet nr 16, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z 2 rurami o długości 200 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 99

Pakiet nr 16, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy nie posiadający kapturka zabezpieczającego układ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 100

Pakiet nr 16, pozycja 4

Czy Zamawiający odstąpi od czasu stosowania obwodu do 7 dni?

Odpowiedź: Nie odstąpi.

Pytanie 101

Pakiet nr 16, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową posiadającą niewielki uskok w miejscu łączenia maski z rurką?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 102

Pakiet nr 16, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową z oznaczeniem rozmiaru, wagi pacjenta, objętością mankietu na tubusie rurki? Na baloniku kontrolnym informacja o rozmiarze i nr LOT.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 103

Pakiet nr 16, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową bez możliwości stosowania w środowisku MRI (posiadająca metalowe elementy)?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 104

Pakiet nr 16, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową dostępną w rozmiarach od 1 do 5?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 105

Pakiet nr 19, pozycja 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
- Zdjęcie poglądowe poniżej:

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 106

Pakiet nr 19, pozycja 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: brak
- Przestrzeń martwa: 35ml
- Waga: 22g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: nie dotyczy
- Oporność: 0,6 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak
- Zdjęcie poglądowe poniżej:

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 107

Pakiet nr 19, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

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



Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 108

Pakiet nr 19, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%



- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak
- Zdjęcie poglądowe poniżej:



Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 109

Pakiet nr 22, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne z mankietem w kształcie walca?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 110

Pakiet nr 22, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści łącznik karbowany o długości 7 cm / 15 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 111

Pakiet nr 32, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści czepek do mycia głowy z możliwością podgrzania w kuchence mikrofalowej do 20 sekund przy mocy 700W?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 112

Pakiet nr 32, pozycja 3

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od parametru „potwierdzenie badaniami klinicznymi skuteczności w redukcji VAP”. Istnieje wiele dostępnych badań i publikacji potwierdzających, że chlorheksydyna zawarta w płynie do płukania jamy ustnej wpływa na zmniejszenie ryzyka pojawienia się VAP u pacjenta. Sam proces wykonania prawidłowej toalety jamy ustnej u pacjenta podłączonego do respiratora znacząco przyczynia się do redukcji VAP. Każdy zatem zestaw przeznaczony do toalety jamy ustnej posiadający w zestawie płyn z 0,12% roztworem diglikonianu chlorheksydyny jest skuteczny w redukcji VAP. Wymóg badań klinicznych na konkretny zaoferowany zestaw znacząco ogranicza możliwość złożenia oferty przez mniejsze firmy, gdyż wykonanie badań klinicznych na jeden konkretny produkt wiąże się z wysokim nakładem finansowym.

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Nie odstępujemy.

Pytanie 113

Pakiet nr 32, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z manualną zastawką do regulacji siły odsysania ściętą pod kątem 45°, z 2 otworami ssącymi oraz z gładką gąbką na górnej powierzchni, 10 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny w saszetce z nacięciem ułatwiającym otwarcie, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 3 ml preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z aloesem i wyciągiem z rumianka. Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów,

wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 114

Pakiet nr 32, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z manualną zastawką do regulacji siły odsysania ściętą pod kątem 45°, z 2 otworami ssącymi oraz z gładką gąbką na górnej powierzchni, 10 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,1% roztworem nadtlenu wodoru w saszetce z nacięciem ułatwiającym otwarcie, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 3 ml preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z aloesem i wyciągiem z rumianka. Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 115

Pakiet nr 32, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik typu Yankauer bez osłonki?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 116

Pakiet nr 32, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik typu Yankauer z miękką końcówką wykonaną z PCV?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 117

Pakiet nr 32, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik typu Yankauer z łącznikiem Y o konstrukcji dwóch męskich końców jako „Y”?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 118

Pakiet nr 32, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik typu Yankauer zarejestrowany w klasie Is?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 119

Pakiet 21

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu o poniższych parametrach:

Zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z podwójnym przedłużaczem. Długość zestawu około 15 cm, z dwoma zaciskami ślizgowymi. Zestaw o objętości wypełnienia 0,87 ml. Każdy z przedłużaczy zakończony zaworem bezigłowym. Zawór bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć) i. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylne, jednorazowe, pakowane pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 120

Pakiet 21

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu o poniższych parametrach:

Zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z potrójnym przedłużaczem. Długość zestawu około 15 cm, z czterema zaciskami zatraskowymi. Zestaw o objętości wypełnienia 1,3 ml. Każdy z przedłużaczy zakończony zaworem bezigłowym. Zawór bezigłowy o przepływie min. 165 ml/min. i możliwości podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań Wejście od strony dostępu naczyniowego zabezpieczone protektorem. na końcu linii łącznik obrotowy.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 121

Pakiet 21

Poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w trosce o bezpieczeństwo i minimalizację ryzyka omyłki, zamknięty system dostępu naczyniowego z przedłużaczem ma chronić przed refluksem krwi do światła cewnika bez względu na zastosowaną sekwencję klemowania.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 122

Pakiet 21

Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika o poniższych parametrach

Kranik z dwoma przezroczystymi portami bezigłowymi. Zawory zapewniają przepływ min. 145 ml/min, posiadają przezroczystą obudowę, zawory w postaci bezbarwnej silikonowej, jednoczęściowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu), wewnątrz pozbawione części metalowych, prosty tor przepływu dzięki zastosowaniu wewnętrznej stożkowej kaniuli. Przestrzeń martwa zaworu max. 0,02 Objętość systemu poniżej 0,4 ml. Ciśnienie neutralne, bez względu na sekwencję klemowania. Możliwość podłączenia u pacjenta przez min. przez 100 aktywacji. Przystosowany do wielokrotnego toczenia krwi, tłuszczów, leków przeciwnowotworowych i izotopów. Produkt sterylny, pakowany pojedynczo. Produkt nie zawiera elementów metalowych i lateksowych, PCV i DEHP.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 123

Pakiet 21

Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika z uniwersalnym pokrętkiem w kolorze niebieskim (bez czerwonego i niebieskiego znacznika linii), objętość 0,26 ml, sterylizowany tlenkiem etylenu. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 124

Pakiet 21

Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika z przedłużaczem 10 cm (zamiast 7 cm) bez dodatkowego portu do iniekcji, objętość wypełnienia zestawu 1,19 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 125

Pakiet 21

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika z przedłużaczem 10 cm objętość wypełnienia zestawu 1,19 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 126

Pakiet 21

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika z przedłużaczem 25 cm objętość wypełnienia zestawu 2,27 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 127

Pakiet 21

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika z przedłużaczem 50 cm objętość wypełnienia zestawu 4,11 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 128

Pakiet 21

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika z przedłużaczem 50 cm objętość wypełnienia zestawu 7,79 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 129

Pakiet 21

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby kraniki trójdrożne wyposażone były w przedłużacz o średnicy 4,1 x 2,9 mm, co umożliwi osiągnięcie wyższych przepływów podczas terapii płynowo-lekowej

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 130

Pakiet 21

Poz. 6

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rampy infuzyjnej 5- drożnej wyposażonej w niezależnie obracającą się nakrętkę umożliwiającą połączenie z innym złączem bez konieczności skręcania/obracania łączonych elementów, dren 180 cm z dodatkowym kranikiem w części dystalnej do podaży dodatkowych leków bez konieczności rozłączania linii. Wytrzymałość na ciśnienie do 2 barów (29 psi) – wystarczające do bezpiecznego prowadzenia podaży grawitacyjnej i przy użyciu pompy, średnica dren:2,5/4,1 mm (średnica wew. X średnica zewn.) , objętość wypełniania min 11,43 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 131

Pakiet 21

Poz. 9

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie produktu o poniższych parametrach Zamknięty system dostępowy z dwoma bocznymi stabilizatorami blokującymi ostrze nakłuwające. Przyrząd posiada bezigłowy, dwukierunkowy samozamykający się zawór z gładką powierzchnią, łatwą do dezynfekcji oraz filtr hydrofobowy 0,2 mikrona z zabezpieczającą obudową. Przyrząd umożliwia przechowywanie fiołki do 28 dni. Kolec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości umożliwiający pobranie maksymalnej ilości leku, bez start (objętość leku pozostała w fiołce, bez dodatkowych manipulacji przyrządem - > 0,1 ml)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jeżeli wszystkie parametry z SWZ są zgodne.

Pytanie 132

Pakiet 31

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic mikroteksturowanych z dodatkowa tekstura na końcach palców, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z dodatkową teksturą.

Pytanie 133

Pakiet 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej wody do nawilżania tlenu, 500ml w jednorazowym pojemniku o całkowitej pojemności wypełnienia 600ml (+/-10ml), z biologicznie czystym adapterem do dozownika tlenu, z możliwością użycia do wyczerpania pojemności opakowania przez okres minimum 30 dni. Dostarczany tlen przepływa przez dwie komory (komorę boczną z otworami dyfuzyjnymi i komorę główną) co zapobiega osadzaniu się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego. Dźwiękowy alarm bezpieczeństwa uruchamiany przez ciśnieniową zastawkę upustową o czułości minimum 282 cm H₂O (4 psi) zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 134

Pakiet 15

Z uwagi na fakt, że na rynku medycznym dostępne są pojemniki ze sterylną wodą do inhalacji o różnym zakresie pojemności, zwracamy się z prośbą o podanie zapotrzebowanej ilości wody w ml oraz dopuszczenie możliwości wyceny (zmianę jednostki miary w formularzu cenowym) w/w wody na 1 ml, wraz z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym do 4 miejsc po przecinku. Tego typu rozwiązanie pozwoli na rozszerzenie zakresu potencjalnych Wykonawców, a jednocześnie pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 135

Pakiet 29

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, nitylowych, bezpudrowych z wewnętrzną warstwą łagodząco - nawilżająco – natłuszczającą z koloidalnego roztworu mączki owsianej, jasno zielone. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Mankiet równomiernie rolowany. Powierzchnia teksturowana na końcach palców. Grubość podwójnie mierzona palec: min. 0,10 mm; dłoń: 0,10 mm; mankiet: 0,09 mm, długość min 245 mm, AQL = 1,0, wytrzymałość na zrywanie przed i po starzeniu > 6N. Otwór podawczy zabezpieczony folią o właściwościach antibakteryjnych potwierdzonych badaniami. Opakowanie 250 szt. (XL 230szt.) Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej kat. III, typ B wg EN ISO 374-1.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 136

Pakiet 29

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych z wewnętrzną warstwą łagodząco-nawilżającą zawierającą serycynę o właściwościach przeciwbakteryjnych, składającą się z jednego składnika aktywnego. Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej. Białe, grubość na palcach min. 0,09 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL 1,0. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN ISO 374, EN 420). Typ B ochrony chemicznej zgodnie z normą EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony), odporne na działanie min. 12 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D 6978. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Otwór podawczy zabezpieczony folią. 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. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk) z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 137

Pakiet 27

Czy Zamawiający w pakiecie 27 pozycji 1 dopuści rampę wykonaną z poliwęglanu odpornego na działanie tłuszczu i agresywnych leków. Przezroczysta na całej długości co pozwala wykryć ewentualność obecności pęcherzyków powietrza. Rampa wyposażona w 3 kraniki kodowane kolorystycznie z oznaczeniem kierunku przepływu zakończonych systemem bezigłowym posiadającym wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie silikonowej podzielnej membrany, objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzezroczysty, zerowy wypływ wsteczny. Dodatkowe boczne wejście rampy również zakończone systemem bezigłowym. Rampa z oddzielnym drenem przedłużającym powleczonym wewnątrz polietylenem, chroniącym płyny przed absorpcją w ścianki drenu, o długości 150 cm (pakowane razem), wyposażona w zintegrowany uchwyt służący do mocowania na ramie łóżka lub stojaku. Sterylizowana tlenkiem etylenu

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 138

Pakiet 27

Czy Zamawiający w pakiecie 27 pozycji 2 dopuści rampę wykonaną z poliwęglanu odpornego na działanie tłuszczu i agresywnych leków. Przezroczysta na całej długości co pozwala wykryć ewentualność obecności pęcherzyków powietrza. Rampa wyposażona w 5 kraników kodowanych kolorystycznie z oznaczeniem kierunku przepływu zakończonych systemem bezigłowym posiadającym wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie silikonowej podzielnej membrany, objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzezroczysty, zerowy wypływ wsteczny. Dodatkowe boczne wejście rampy również zakończone systemem bezigłowym. Rampa z oddzielnym drenem przedłużającym powleczonym wewnątrz polietylenem, chroniącym płyny przed absorpcją w ścianki drenu, o długości 150 cm (pakowane razem), wyposażona w zintegrowany uchwyt służący do mocowania na ramie łóżka lub stojaku. Sterylizowana tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że zmianie ulega termin składania i otwarcia ofert na dzień 27.01.2022 r, godziny pozostają bez zmian.