

Nr sprawy **42/2024/TP**

Bydgoszcz 03.12.2024 r.

strona internetowa prowadzonego postępowania

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym pn.: **DOSTAWY SPRZĘTU JEDNORAZOWEGO UŻYTKU**

Na podstawie art. 284 ust. 3 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (*Dz. U. z 2024 r., poz. 1320 – dalej „Pzp”*) w odpowiedzi na wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (dalej „SWZ”), Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1

Dotyczy Część nr 25

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr. 25 worków do ochrony przed światłem: poz. 1 – 100-250 ml - (13 cm x 28 cm)

Odpowiedź: Pytanie i odpowiedź dotyczy części nr 37 poz.1 - Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr. 25 worków do ochrony przed światłem: poz. 2 – 500 ml - (13 cm x 35 cm) ?

Odpowiedź: Pytanie i odpowiedź dotyczy części nr 37 poz.2 - Nie. Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr. 25 worków do ochrony przed światłem: poz. 3 – 1000 - 3000 ml - (25 cm + 5 cm + 5 cm (rozszerzenie) x 40 cm ?

Odpowiedź: Pytanie i odpowiedź dotyczy części nr 37 poz. 3 - Nie. Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający w Części 25 w pozycji 1 dopuści dreny w rozmiarach: CH16, CH20, CH24; spełniające pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający w Części 25 w pozycji 2 dopuści wymiennik ciepła i wilgoci Thermovent T2 z możliwością podłączenia dedykowanego przewodu tlenowego (oddzielne akcesorium); spełniający pozostałe wymagania SWZ. Nasadka tlenowa typu Thermovent 02 wskazana w SWZ nie jest już produkowana (nasadka była też kompatybilna z innym wymiennikiem ciepła i wilgoci).

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6

Dotyczy Części nr 9 - Jednorazowa maska krtaniowa CPV 33171000-9, pozycja I 1-8 oraz II 1-8. W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

Zamiast dotychczasowego parametru:

„I Maska krtaniowa jednorazowego użytku (z wygiętą i usztywnioną rurką)

- delikatny, pozbawiony nierówności i ostrych krawędzi mankiet;*
- rurka maski wygięta pod kątem około 70° i usztywniona w miejscu wygięcia;*
- koniuszek mankieta z widocznym wzmocnieniem (w postaci fałdu) zabezpieczającym przed podwijaniem się mankieta podczas zakładania;*
- Informacje dotyczące rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełniającej mankiet umieszczone na baloniku kontrolnym;*
- luźny dren balonika kontrolnego, połączony na krótkim odcinku z rurką;*
- znaczniki położenia maski w drogach oddechowych, w postaci poprzecznych kresek, umieszczonych na rurce;*
- opakowanie maski, w celu szybkiej identyfikacji rozmiaru, kodowane kolorem;*
- wykonana z materiałów wolnych od wszystkich ftalanów;*
- możliwość bezwarunkowego stosowania w MRI (brak elementów metalowych, odpowiednia informacja na etykiecie).*

II Maska krtaniowa jednorazowego użytku

- delikatny, pozbawiony nierówności i ostrych krawędzi mankiet;*
- Rurka i mankiet uformowane jako jedna całość;*
- koniuszek mankieta z widocznym wzmocnieniem (w postaci fałdu) zabezpieczającym przed podwijaniem się mankieta podczas zakładania;*
- Informacje dotyczące rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełniającej mankiet umieszczone na baloniku kontrolnym;*
- znaczniki prawidłowego usytuowania maski w postaci poprzecznych kresek umieszczonych na rurce;*
- dren do napełniania balonika kontrolnego luźny połączony z rurką na krótkim odcinku;*
- opakowanie maski, w celu szybkiej identyfikacji rozmiaru, kodowane kolorem;*
- wykonana z materiałów wolnych od wszystkich ftalanów;*



Województwo
Kujawsko-Pomorskie

•możliwość bezwarunkowego stosowania w środowisku MR (brak metalowych elementów, odpowiednie oznakowanie na etykiecie).”

Produktu na zasadzie równoważności ofert, o poniższych parametrach:

„Maska krtaniowa jednorazowego użytku, wykonana z polipropylenu, poliwęglanu i silikonu (pompowany mankiet silikonowy), składająca się z rurki, maski z wstępnie nadmuchanym mankietem, zaworu do napełnienia i opróżnienia mankietu. Zawór z balonikiem próbnym ciśnienia w mankiecie. Produkt wolny od lateksu, ftalanów DEHP. Wyraźne oznakowanie numeryczne rozmiaru maski na końcu rurki powietrznej. Dostępne rozmiary (wg wagi pacjenta): 1,0 (< 5 kg); 1,5 (5-10 kg); 2,0 (10-20 kg); 2,5 (20-30 kg); 3,0 (30-50 kg); 4,0 (50-70 kg); 5,0 (70-100 kg) - wszystkie rozmiary muszą pochodzić od jednego Producenta. Produkt sterylny, pakowany w opakowanie folia-papier.”



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wymogów wyżej wymienionych parametrów.

Pytanie nr 7

Dotyczy Części nr 11 – Skalpel jednorazowy z uchwytem CPV 33141411-4, pozycja nr 1. W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

Zamiast dotychczasowego parametru:



„Skalpel jednorazowy z uchwytem nr 15, opak. /10szt/, Skalpele składają się z jednorazowego ostrza i uchwytu plastikowego. skalpele jednorazowe pakowane indywidualnie w sterylne opakowania; ostrze chirurgiczne wykonane jest z stali nierdzewnej; numer ostrza i nazwa producenta wygrawerowane na ostrzu.”

Produktu na zasadzie równoważności ofert, o poniższych parametrach:

„Skalpel jednorazowy z rączką z tworzywa sztucznego. Rączka z antypoślizgową strefą dającą pewny uchwyt. Warianty ostrza Fig. 15. Materiał: rączka - ABS (niebieski); Ostrze - stal nierdzewna. Numer ostrza wytłoczony na ostrzu skalpela. Ostrze skalpela zabezpieczone plastikową nasadką z antypoślizgową strefą do jej zdjęcia lub założenia. Produkt sterylny. Opakowanie jednostkowe folia-papier, zawierające nr serii, nr ostrza, datę ważności. W opakowaniu zbiorczym 10 sztuk.”



Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8

Dotyczy Części nr 19 – Zamknięty system do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego CPV 33140000-3, pozycja nr 1 W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

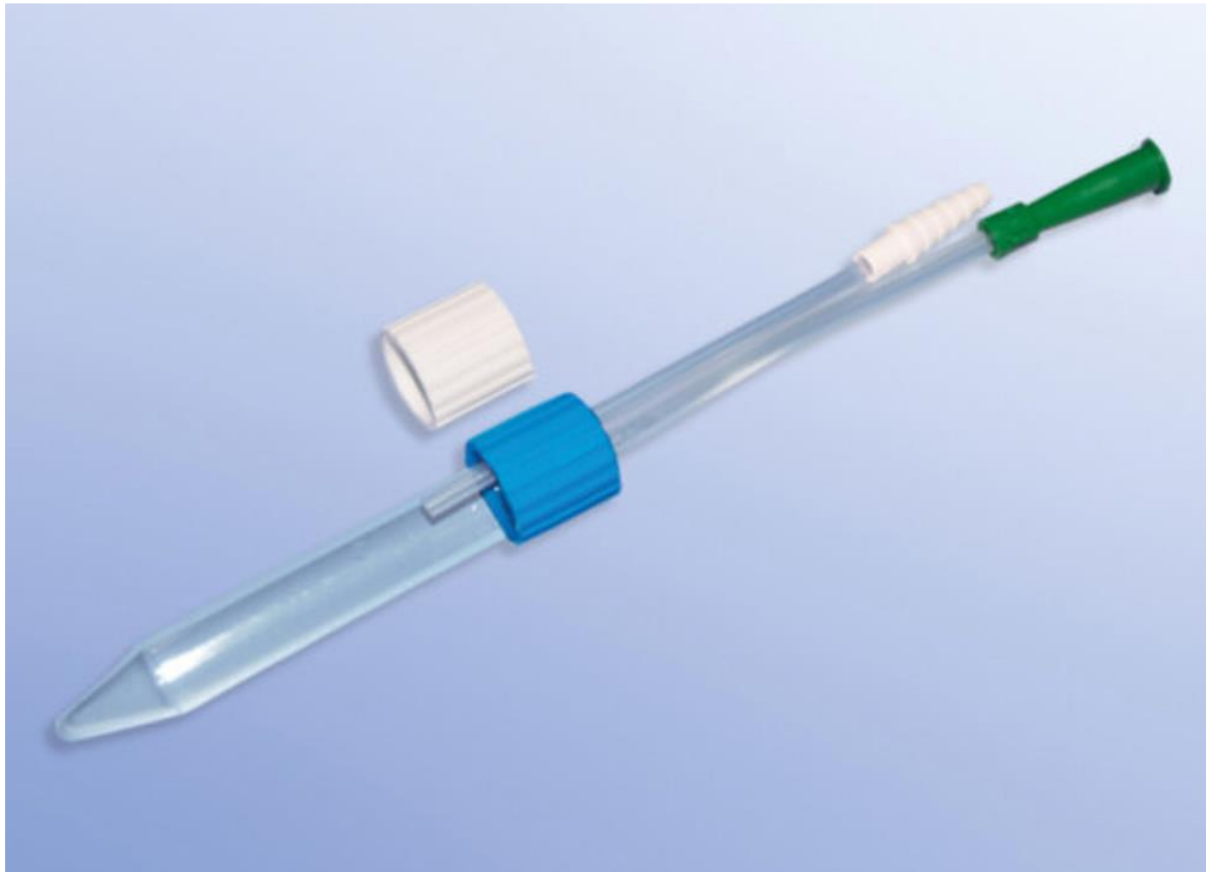
Zamiast dotychczasowego parametru:

„zamknięty system do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego z cewnikiem nr 8 (z naklejkami i łącznikami do zakorkowania) - sterylne.”

Produktu na zasadzie równoważności ofert, o poniższych parametrach:



„Sterylny zestaw do pobierania próbek wydzieliny pacjenta o pojemności 8-10 ml. Możliwość stosowania z zamkniętymi systemami do odsysania oraz ze standardowymi cewnikami w systemie otwartym. W skład zestawu wchodzi: pojemnik na próbki śluzu połączony z dwoma drenami służącymi do podłączenia do systemu ssącego. Dreny zakończone końcówką "lejek" oraz łącznikiem „schodkowym”, dodatkowa nakrętka, etykieta samoprzylepna. Produkt bez lateksu i DEHP. Opakowanie folia - papier. Na opakowaniu etykieta z datą ważności, nr serii, nr katalogowy”



Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9

Dotyczy Części nr 19 – Zamknięty system do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego CPV 33140000-3, pozycja nr 2. W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

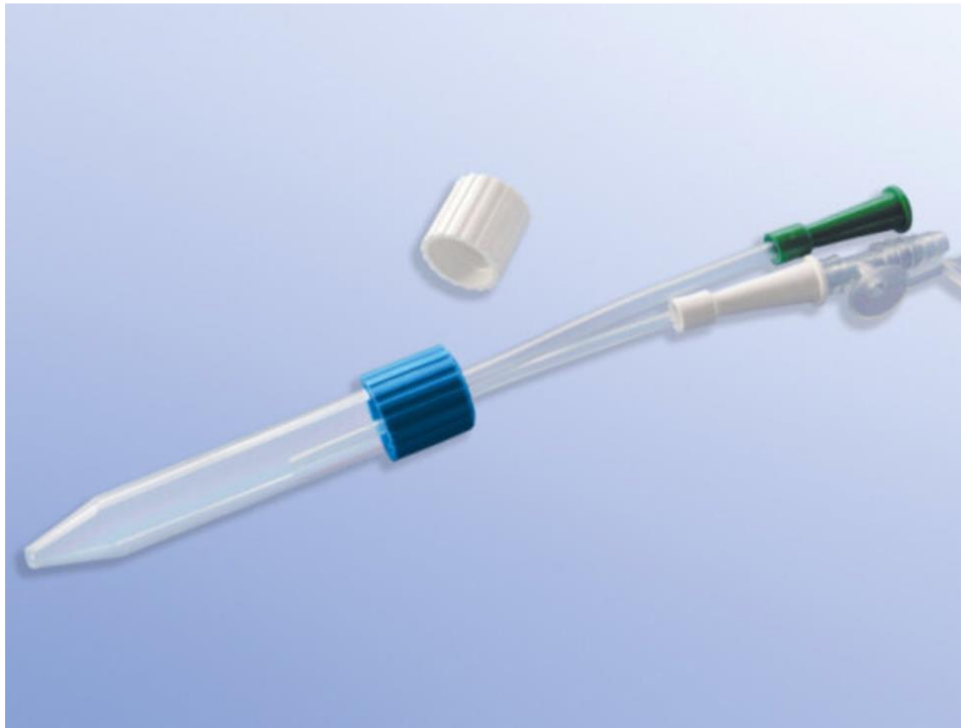
Zamiast dotychczasowego parametru:

„zamknięty system do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego z cewnikiem do bronchoskopii - sterylne”

Produktu na zasadzie równoważności ofert, o poniższych parametrach:



„Sterylny zestaw do pobierania próbek wydzieliny pacjenta o pojemności 8-10 ml. Możliwość stosowania z zamkniętymi systemami do odsysania oraz ze standardowymi cewnikami w systemie otwartym. W skład zestawu wchodzi: pojemnik na próbki śluzu połączony z dwoma drenami służącymi do podłączenia do systemu ssącego. Dreny zakończone końcówką "lejek" oraz łącznikiem „schodkowym”, dodatkowa nakrętka, etykieta samoprzylepna. Produkt bez lateksu i DEHP. Opakowanie folia - papier. Na opakowaniu etykieta z datą ważności, nr serii, nr katalogowy”



Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytania nr 10

Dotyczy Części nr 20. - Resuscytator jedn. użytku CPV 33171200-1, pozycja nr 1. W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

Zamiast dotychczasowego parametru:

„Resuscytator jedn. niemowlęce /noworodkowe, zawór ograniczający ciśnienie, zamknięty rezerwuar tlenu, maska roz.0 (równoważny rozmiarowi 1) dla niemowląt ”

Produktu na zasadzie równoważności ofert, o poniższych parametrach:

„Resuscytator jedn. niemowlęce /noworodkowe, zawór ograniczający ciśnienie, zamknięty rezerwuar tlenu, z dwoma maskami w rozmiarze 0 i 1 dla niemowląt”

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 11

Dotyczy Części nr 20 - Resuscytator jedn. użytku CPV 33171200-1, pozycja nr 2. W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

Zamiast dotychczasowego parametru:

„Resuscytator jedn. Pediatryczny ,zawór ograniczający ciśnienie, rezerwuar tlenu, maska roz.1 (równoważny rozmiarowi 2) dla małych dzieci”

Produktu na zasadzie równoważności ofert, o poniższych parametrach:

„Resuscytator jedn. Pediatryczny, zawór ograniczający ciśnienie, rezerwuar tlenu, z dwoma maskami w rozmiarze 2 i 3 dla małych dzieci”

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12

Dotyczy Części nr 20 - Resuscytator jedn. użytku CPV 33171200-1, pozycja nr 3. W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

Zamiast dotychczasowego parametru:

„Resuscytator jedn. dorosłych, zawór ograniczającym ciśnienie, rezerwuar tlenu, maska roz.5 dla dorosłych”

Produktu na zasadzie równoważności ofert, o poniższych parametrach:

„Resuscytator jedn. dorosłych, zawór ograniczającym ciśnienie, rezerwuar tlenu, z dwoma maskami w rozmiarze 4 i 5 dla dorosłych”



Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 13

Dotyczy Części nr 34 - Dreny do ssaka jednorazowego użytku - sterylne CPV 33141640-8, pozycja nr 1. W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

Zamiast dotychczasowego parametru:

„8 x 5,6 x 1500mm z łącznikiem”

Produktu na zasadzie równoważności ofert, o poniższych parametrach:

„Dren łączący do odsysania CH 25 o długości 200 mm, końcówki: lejek - z kontrolą siły ssania.”



Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 14

Dotyczy Części nr 34 - Dreny do ssaka jednorazowego użytku - sterylne CPV 33141640-8, pozycja nr 2. W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

Zamiast dotychczasowego parametru:

„12 x 8,0 x 2000mm”

Produktu na zasadzie równoważności ofert, o poniższych parametrach:

„Dren do odsysania o długości 2 m CH 25”





Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 15

Dotyczy Części nr 38 - Ostrza do skalpela CPV 33141411-4, pozycja 1-12. W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert o poniższych parametrach technicznych:

„Ostrze bez nazwa producenta wygrawerowanej na ostrzu.”

Pozostałe parametry bez zmian.



Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie nr 16

Dotyczy Części nr 38 - Ostrza do skalpela CPV 33141411-4, pozycja 4. W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert o poniższych parametrach technicznych:

Zamiast:

„ostrza do skalpela nr 13 - sterylne”

Produktu równoważnego:

„ostrza do skalpela nr 18 - sterylne”

Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 17

Część 32 pozycja 1: Czy zamawiający dopuszcza zaoferowanie układów z pułapką wodną na linii wydechowej wymiennie z układem z ogrzewanym ramieniem wydechowym, do wyboru przez zamawiającego, przy zachowaniu parametrów opisanych przez zamawiającego?

Odpowiedź: Tak ,Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18

Dotyczy części nr 6

Pozycja 5 – W związku z dostosowaniem się do nowych przepisów MDR i ze względu na przeznaczenie, czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania nożyczek będących wyrobem użytkowym – niemedycznym, tym samym obowiązuje je stawka Vat 23%?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19

Dotyczy Części nr 6

Pozycja 8 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pęsetę chirurgiczną standardową prostą – dł.14cm, sterylne jednorazowe narzędzia chirurgiczne wykonane z matowionej wysokiej jakości stali nierdzewnej – pozostałe parametry spełnione?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20

Dotyczy Części nr 6

Pozycja 9 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pęsetę chirurgiczną prostą typu Adson, dł. 12 cm - pozostałe parametry spełnione?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 21

Dotyczy Części nr 6

Pozycja 10 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania ostrą łyżkę kostną dł. 16,5cm, sterylną, jednorazowe narzędzia chirurgiczne wykonane z matowionej wysokiej jakości stali nierdzewnej – pozostałe parametry spełnione?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22

Dotyczy Części nr 6

Pozycja 11 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania igłę kulkową rozmiar 1,25x81mm, przeznaczona jest do irygacji ran, sterylna, jednorazowe narzędzia chirurgiczne wykonane z austenitycznej stali nierdzewnej oraz poliwęglanu – końcówka / nasadka „luer lock”. Wyrób medyczny zgodny z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 klasy IIa. Opakowanie jednostkowe typu twardy blister, opakowanie zbiorcze typu dispenser.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23

Dotyczy Części nr 6

Pozycja nr 1-11 – Czy Zamawiający w przypadku wątpliwości będzie wzywał do złożenia próbek?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 24

Dotyczy Części nr 6

Pozycja nr 1-10 – ze względu na bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjenta, czy Zamawiający oczekuje złożenia do oferty jako przedmiotowy środek dowodowy, deklaracji nieszkodliwości toksykologicznej, potwierdzającej bezpieczeństwo kolorowych oznaczeń na narzędziach chirurgicznych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga złożenia w/w dokumentu .

Pytanie nr 25

Dotyczy § 7 ust. 1 Projektu umowy

Prosimy o zmianę sposobu naliczania kar umownych na 0,5% wartości brutto niezrealizowanego w terminie zamówienia. Wyznaczenie kary o nominalnie wskazanej wartości 50 zł sprawia, że w sytuacji gdy Zamawiający nie zobowiązuje się do składania zamówień o ustalonej, minimalnej wartości, kara taka może stanowić np. 30% wartości zamówienia (zamówienia za niecałe 200 zł), co w trzecim dniu



opóźnienia oznacza, że Zamawiający otrzyma towar za darmo. Powszechnie stosowane w analogicznych umowach są poziomy kar w zakresie 0,1% - 3% wartości zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu projekty umowy.

Pytanie nr 26

Dotyczy części nr 5

dotyczy Deklaracji zgodności – Mając na względzie, iż asortyment klasy I ; IIA, sterylnej opisany w zakresie pakietu nr 5 został objęty okresem przejściowym o którym mowa w art. 120 ust. 2 i 3 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r., prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna złożenie deklaracji zgodności i certyfikatów zgodny z Dyrektywą 93/42/EWG dot. Wyrobów medycznych?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ. Zamawiający dopuszcza asortyment posiadające ważny certyfikat i deklarację zgodne z dotychczasowymi przepisami z dołączeniem: *„oświadczenia lub inne równoważne dokumenty dostawcy, wykonawcy, importera, producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, w języku polskim lub angielskim, że oferowane wyroby zostały wprowadzone do obrotu przed dniem 26 maja 2021 r. „*

Pytanie nr 27

Zamawiający wymaga: Deklaracja zgodności (zgodna z załącznikiem nr 4 MDR 2017/745), certyfikat - jeśli dotyczy (zgodny z załącznikiem nr 12 MDR 2017/745). Wielu producentów jest w trakcie procedury pozyskiwania certyfikatów MDR, co upoważnia do wprowadzenia towaru na rynek. Czy Zamawiający dopuści asortyment posiadające ważny certyfikat i deklarację zgodne z dotychczasowymi przepisami?

Odpowiedź: Zgodnie z treścią SWZ. Zamawiający dopuszcza asortyment posiadające ważny certyfikat i deklarację zgodne z dotychczasowymi przepisami z dołączeniem *„oświadczenia lub inne równoważne dokumenty dostawcy, wykonawcy, importera, producenta lub upoważnionego przedstawiciela producenta, w języku polskim lub angielskim, że oferowane wyroby zostały wprowadzone do obrotu przed dniem 26 maja 2021 r.; „*

Pytanie nr 28

Czy Zamawiający zmieni zapis w umowie §7 Kary umowne?

1.W przypadku, gdy Wykonawca nie zrealizuje jednostkowej dostawy w terminie wskazanym w §2 ust. 2, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10,00 zł za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie. Niezależnie od prawa do żądania zapłaty kary umownej:

a)Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania zakupu przedmiotu umowy od innego niż Wykonawca podmiotu, w ilości i asortymencie niezrealizowanej w terminie dostawy, chyba że wystąpią okoliczności, które zgodnie z art. 552 k.c. uprawniają Wykonawcę do odmowy dostarczenia towaru Zamawiającemu. Strony postanawiają, że koszt zakupu przedmiotu umowy u innego niż Wykonawca podmiotu jest uwzględniany w całkowitej wartości przedmiotu umowy określonej w § 5 ust. 1 niniejszej umowy.



Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

ZMIANA TREŚCI SWZ

Zamawiający informuje, że na podstawie art. 286 ust 1 i ust 3 ustawy Pzp dokonał zmiany treści SWZ w zakresie:

1. Formularza cenowego dla Części nr 29 tj. zmianie ulega dotychczasowy opis pod tabelą Formularza cenowego, który otrzymuje brzmienie:

I Filtry do układu oddechowego bez wymiennika ciepła i wilgoci z portem do kapnografii – sterylne
Poz. 1 Noworodki – filtr elektrostatyczny
zakres objętości oddechowej (VT) 30-100ml
wysokowydajne nawilżanie wydajność nawilżania 27,5 mg H ₂ O/l przy Vt 50 ml
niski opór przepływu 0,3cm wody przy 2.5l/min 0,6cm wody przy .5l/min 0,9cm wody przy 7.5l/min 1,3cm wody przy 10 l/min, 2,2 cm H ₂ O przy 15 l/min
do stosowania przez 24h (lub więcej)
objętość wewn. 11 ml,
masa własna 8,0 g
Poz. 2 -Pediatriczny – filtr mechaniczny
Zakres objętości oddech. 150 – 1200 ml
Skuteczność filtracyjna względem NaCl ≥ 99,512%*
Skuteczność filtracyjna względem bakterii 99,9999
Opór przepływu 0,5 cm H ₂ O przy 15 l/min, 1,2 cm H ₂ O przy 30 l/min, 2,7 cm H ₂ O przy 60 l/min, 4,5 cm H ₂ O przy 90 l/min)
Utrata wilgotności 17 mg H ₂ O/l przy Vt 500 ml*
Wydajność nawilżania 16 mg H ₂ O/l przy Vt 500 m
port do kapnografii
Mała przestrzeń martwa 42 ml
Niska masa 24,0 g
Poz. 3- Dorośli- skuteczna filtracja mechaniczna
Zakres objętości oddech. 200 – 1500 ml
Filtr mechaniczny KOMPAKTOWY
Skuteczność filtracji bakterii, 99,9999% (udokumentowane),
Skuteczność filtracyjna względem wirusów > 99,9999 %
Skuteczność filtracyjna względem NaCl ≥ 99,747%
Opór przepływu .0,8 cm H ₂ O przy 30 l/min, 1,9 cm H ₂ O przy 60 l/min, 3,2 cm H ₂ O przy 90 l/min
Urata wilgotności 15 mg H ₂ O/l przy Vt 500 ml
Wydajność nawilżania 21 mg H ₂ O/l przy Vt 500 ml
port do kapnografii
Objętość wewnętrzna 66 ml
Masa 39,0 g
II Filtr z wymiennikiem ciepła i wilgoci do układu oddechowego, z portem do kapnografii - sterylne
Poz.1 Noworodki – filtr elektrostatyczny HME
Zakres obj. oddech. 30 – 100 ml
filtr p/ bakteryjny i p/ wirusowy z osobną warstwą celulozowego wymiennika ciepła i wilgoci oraz warstwy filtrującej, sterylne
wyraźnie wydzielony celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci
kompatybilne z układem oddechowym (respiratora, aparatu do znieczuleń, układem Kühna, aparatem Ambu)
nieprzepuszczalne dla cieczy,
skuteczna filtracja elektrostatyczna



wysokowydajne nawilżanie
Skuteczność filtracji bakterii, 99,999%,
Skuteczność filtracyjna względem wirusów > 99,99 %
Skuteczność filtracyjna względem NaCl ≥ 94,186%
Opór przepływu 0,3 cm H ₂ O przy 2,5 l/min, 0,6 cm H ₂ O przy 5 l/min, 1 cm H ₂ O przy 7,5 l/min, 1,5 cm H ₂ O przy 10 l/min, 2,5 cm H ₂ O przy 15 l/min
wydajność nawilżania 28 mg wody/l przy VT 50 ml
objętość wewn. 10ml, masa własna 9g.
Poz.2 Pediatriczne
Zakres obj. oddech. 75 – 300 ml
filtr p/ bakteryjny i p/ wirusowy z osobną warstwą celulozowego wymiennika ciepła i wilgoci oraz warstwy filtrującej, sterylne
wyraźnie wydzielony celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci
kompatybilne z układem oddechowym (respiratora, aparatu do znieczuleń, układem Kühna, aparatem Ambu)
skuteczna filtracja elektrostatyczna
wysokowydajne nawilżanie
Skuteczność filtracji bakterii, 99,999%,
Skuteczność filtracyjna względem wirusów > 99,99 %
Skuteczność filtracyjna względem NaCl ≥ 94,263%
Opór przepływu 1,4 cm H ₂ O przy 10l/min, 3 cm H ₂ O przy 15 l/min, 4,7 cm H ₂ O przy 20 l/min,
Utrata wilgotności 6 mg H ₂ O/l przy Vt 75 ml, 8 mg H ₂ O/l przy Vt 250 ml*
wydajność nawilżania 31 mg wody/l przy VT 250 ml
objętość wewn. 29ml, masa własna 21g.
Dorośli
wbudowana plisowana wkładka mechaniczna
połączenie filtracji mechanicznej z elektrostatyczną
Zakres obj. oddech. 300-1500 ml
filtr p/ bakteryjny i p/ wirusowy z osobną warstwą celulozowego wymiennika ciepła i wilgoci oraz warstwy filtrującej, sterylne
Skuteczność filtracji bakterii, ≥ 99,9999%,
Skuteczność filtracyjna względem wirusów ≥ 99,9999 %
Skuteczność filtracyjna względem NaCl ≥ 94,764%
Opór przepływu 1,1 cm H ₂ O przy 30 l/min, 2,5 cm H ₂ O przy 60 l/min, 4,2 cm H ₂ O przy 90 l/min
Utrata wilgotności 6 mg H ₂ O/l przy VT 500 ml
Wydajność wilżania 34 mg H ₂ O/l przy VT 500 ml ²²
objętość wewn. 96 ml, masa własna 49g

Zamawiający informuje, że w wyniku dokonanych wyżej zmian w treści dokumentu zamówienia, przekazuje: **ZAMIENNY Formularz cenowy dla Części nr 29 stanowiący Załącznik nr 2.29 do SWZ.** Dokument ten stanowi załącznik do niniejszego pisma i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego zamówienia.

2. SWZ w Rozdziale XVIII TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ pkt 1, otrzymuje brzmienie:

„1. Termin związania ofertą wynosi 30 dni, tj. do dnia **09.01.2025 r.** od ostatecznego terminu składania ofert. Bieg terminu rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.”

3. SWZ w Rozdziale XIX MIEJSCE I TERMIN SKŁADANIA OFERT pkt 2, otrzymuje brzmienie:

„2. Termin składania ofert w postępowaniu do dnia **11.12.2024 r.** do godziny 9:00,,



4. SWZ w Rozdziale XX OTWARCIE OFERT pkt 2, otrzymuje brzmienie:

„2. Termin otwarcia ofert: **11.12.2024 r. godzina 09:15.**”

Na podstawie art. 286 ust. 3 ustawy Pzp Zamawiający informuje, że przedłuża termin składania i otwarcia ofert do dnia: **11.12.2024 r.**

godz. 09:00 – składanie ofert

godz. 09:15 – otwarcie ofert.

W związku z powyższym na podstawie art. 286 ust. 9 ustawy Pzp Zamawiający dokonuje zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu w zakresie terminu składania i otwarcia ofert.

Niniejsze pismo stanowi integralną część :

- 1) Specyfikacji Warunków Zamówienia dot. powyższego zamówienia;
- 2) Ogłoszenia o zamówieniu nr 2024/BZP 00611427/01 z dnia 22.11.2024 r.
- 3) Ogłoszenie o zmianie ogłoszenia nr 2024/BZP 00629299/01 z dnia z dnia 03.12.2024 r.

z up. Dyrektora
Wojewódzkiego Szpitala Dziecięcego
im. J. Brudzińskiego w Bydgoszczy
Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa
dr n. med. Danuta Kurylak

Sprawę prowadzi: Magdalena Błaszek
Dział Zamówień Publicznych
Tel. 52 32 62 104, e-mail zamowienia-pub@wsd.org.pl



Województwo
Kujawsko-Pomorskie

Wojewódzki Szpital Dziecięcy im. J. Brudzińskiego w Bydgoszczy
jest Jednostką Samorządu Województwa Kujawsko-Pomorskiego