

Lubań, dnia 19 listopada 2024 r.

Wszyscy Wykonawcy

PYTANIA I WYJAŚNIENIA Nr 16

do treści SWZ na „Dostawy asortymentu jednorazowego użytku dla NZOZ Łużyckie Centrum Medyczne w Lubaniu sp. z o.o.”, nr postępowania ZP/15/2024

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych, Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie 1 - dot. pakiet nr 9 poz. 6-7

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne końcówki do odsysania Yankauer z czterema otworami bocznymi (wymóg SWZ z dwoma otworami bocznymi), co zapewnia bardziej optymalne warunki odsysania niż wymagane w SWZ, w rozmiarze CH20-21 i długości min. 21cm - europejskiego lidera w produkcji tego typu wyrobów, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 2 - dot. pakiet nr 9 poz. 6-7

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane końcówki, powinny być w całości przezroczyste, co zapewnia w warunkach klinicznych optymalne warunki obserwacji odsysanej wydzieliny na całej ich długości, przy bezwzględny spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie.

Pytanie 3 - dot. pakiet nr 11 poz. 9-20

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne z mankietem, powinny być zgodnie z zapisami SWZ, wykonane z elastycznego PVC, a ze względu na traumatyczny przebieg procedury intubacji, powinny być dodatkowo silikonowane, co zapewnia ich bezpieczne, w pełni atraumatyczne użytkowanie kliniczne w całym okresie zaintubowania - przy bezwzględny spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie - Zamawiający dopuszcza taki produkt, ale nie wymaga.

Pytanie 4 - dot. pakiet nr 11 poz. 9-20

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane rurki intubacyjne z mankietem, powinny posiadać wyraźne czytniki głębokości, z których ostatni czytnik znajdujący się powyżej mankieta uszczelniającego powinien być w postaci szerokiego, czarnego, pełnego oringu, co zapewnia optymalne warunki wizualne podczas wykonywania procedury intubacji - przy bezwzględny spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 5 - dot. pakiet nr 11 poz. 9-20

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne z mankietem, ze względu na potrzeby kliniczne, powinny być oznaczone na mankiecie kontrolnym minimum rozmiarem rurki - przy bezwzględny spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 6 - dot. pakiet nr 11 poz. 21-28

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki tracheostomijne z mankietem, powinny być zgodnie z zapisami SWZ, wykonane z elastycznego PVC, a ze względu na traumatyczny przebieg procedury intubacji, powinny być dodatkowo silikonowane, co zapewnia ich bezpieczne, w pełni atraumatyczne użytkowanie kliniczne w całym okresie terapii - przy bezwzględny spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 7 - dot. pakiet nr 11 poz. 21-28

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki tracheostomijne z mankietem, ze względu na potrzeby kliniczne, powinny być oznaczone na mankiecie kontrolnym minimum rozmiarem rurki - przy bezwzględny spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 8 - dot. pakiet nr 11 poz. 35

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne zbrojone z mankietem, powinny być zgodnie z zapisami SWZ, wykonane z elastycznego PVC, a ze względu na traumatyczny przebieg procedury intubacji, powinny być dodatkowo silikonowane, co zapewnia ich bezpieczne, w pełni atraumatyczne użytkowanie kliniczne w całym okresie zaintubowania - przy bezwzględny spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 9 - dot. pakiet nr 11 poz. 35

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne zbrojone z mankietem, powinny posiadać prowadnicę, co znacząco ułatwia ukształtowanie rurki podczas wykonywania procedury intubacji - przy bezwzględny spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 10 - dot. pakiet nr 11 poz. 36-38

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane maski krtaniowe, powinny posiadać zintegrowany element monitorujący ciśnienie w mankiecie, zapewniający ciągłą i szybką informację wizualną (kolorystyczną) o wartości ciśnienia w masce, a tym samym umożliwiającą szybką reakcję w wypadku zmian ciśnienia zagrażającego pacjentowi - przy bezwzględny spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 11 - dot. pakiet nr 11 poz. 36-38

Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis SWZ cyt. „elastyczny mankiet uszczelniający” oznacza wymóg zaferowania masek krtaniowych, których mankiet uszczelniający wykonany jest z elastycznego silikonu, co w pełni wypełnia stawiany w SWZ wymóg?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 12 - dot. pakiet nr 11 poz. 36-38

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne maski krtaniowe - światowego lidera w ich produkcji - z oznaczeniem wszelkich wymaganych w SWZ parametrów zarówno na korpusie rurki jak i na opakowaniu jednostkowym

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 13 - dot. pakiet nr 12 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zamknięte systemy do godzinowej zbiórki moczu, sterylne, z portem bezigłowym, z dwoma zastawkami antyzwrotnymi w komorze i worku, hydrofobowe filtry antybakteryjne, dren odprowadzający dwuświatłowy o dł. min.120cm zabezpieczony spiralą antyzałamaniową od strony komory, dren z zatraskową klemą zaciskową oraz systemem podwieszenie drenu, worek zbiorczy 2000-2500 ml z kranikiem spustowym typu T - skalowany, komora pomiarowa o pojemności min. 500 ml o wysokim stopniu dokładności pomiaru - co 1ml od 3 do 40ml, co 5ml od 50 do 100ml i co 10ml od 100ml aż do 500ml, co umożliwi bardzo precyzyjny pomiar godzinowy, zarówno przy anurii jak i poliurii, pakowane w opakowania folia/papier.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 14 - dot. pakiet nr 12 poz. 2-6

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya w związku z okresem ich klinicznego użytkowania oraz wypakowaniem z opakowań jednostkowych przed użyciem, powinny być oznaczone na samym cewniku min. logo lub nazwą producenta oraz numerem serii lub powinny posiadać samoprzylepne etykiety z danymi identyfikacyjnymi do dokumentacji medycznej, w celu dokładnej identyfikacji w całym okresie ich użytkowania, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 15 - dot. pakiet nr 12 poz. 7-9

Prosimy o dopuszczenie o składania ofert na cewniki Foleya w całości wykonane z silikonu, z dodatkową, sterylną, uniwersalną, stopniowaną zatyczką z uchwytem motylkowym, pakowaną osobno w opakowanie folia/papier, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 16 - dot. pakiet nr 12 poz. 7-9

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg odnoszący się do wymaganej pojemności balonu, przy zaferowaniu cewników Foleya, których pojemność określona przez producenta wynosi 10ml, która to pojemność zapewnia optymalne warunki uciskowe na błonę śluzową pęcherza moczowego w stosunku do rozmiaru cewnika oraz jest zalecana jako optymalna przez EAU, przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 17 - dot. pakiet nr 12 poz. 7-9

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya w całości wykonane z silikonu, w związku z okresem ich klinicznego użytkowania oraz wypakowaniem z opakowań jednostkowych przed użyciem, powinny być oznaczone na samym cewniku min. logo lub nazwą producenta oraz numerem serii lub powinny posiadać samoprzylepne etykiety z danymi identyfikacyjnymi do dokumentacji medycznej, w celu dokładnej identyfikacji w całym okresie ich użytkowania, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 18 - dot. pakiet nr 12 poz. 15

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniku Foleya dwudrożne Ch 10, ze standardowym dla tego rozmiaru balonem o pojemności 3ml, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 19 - dot. pakiet nr 17 poz. 10-11

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane igły do znieczuleń podpajęczynówkowych Pencil-Point, powinny posiadać eliptyczny, ergonomicznie ukształtowany uchwyt z wbudowanym pryzmatem, zmieniającym barwę ze srebrnej, natychmiast po kontakcie z płynem mózgowo-rdzeniowym, co ułatwia wizualizację i ocenę prawidłowego położenia igły w warunkach klinicznych, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 20 - dot. pakiet nr 17 poz. 10-11

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane igły do znieczuleń podpajęczynówkowych Pencil-Point, powinny posiadać w uchwycie igły - cztery duże otwory optyczne (z każdej strony eliptycznego uchwyty), umożliwiające precyzyjną obserwację wypływu płynu mózgowo rdzeniowego w każdych warunkach klinicznych, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 21 - dot. pakiet nr 19 poz. 1-10

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie, jako wyroby inwazyjne klasy IIA, sterylne, implantowane pacjentowi na dłuższy okres czasu - powinny posiadać oznaczenie logo lub nazwę producenta zarówno na samej kaniuli, jak i na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, co zapewnia ich identyfikację także po wypakowaniu z opakowania jednostkowego i użyciu klinicznym, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 22 - dot. pakiet nr 19 poz. 1-10

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie min. w najczęściej stosowanych rozmiarach dla dorosłych: 20G i 18G - powinny występować w dwóch lub więcej długościach (do dowolnego wyboru Zamawiającego) - co zapewnia możliwość odpowiedniego doboru długości w zależności od różnych warunków klinicznych w przebiegu procedury kaniulacji, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 23 - dot. pakiet nr 19 poz. 1-10

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis cyt. „kodowany kolorystycznie zależnie od rozmiaru” odnosi się zarówno do koreczka portu górnego jak i skrzydełek mocujących oferowanych kaniul dożylnych i jest zgodny (ujednolicony) z obowiązującą w tym zakresie normą ISO, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 24 - dot. pakiet nr 29 poz. 1

Mając na uwadze obecną sytuację epidemiologiczną oraz związane z tym obostrzenia i zalecenia epidemiczne, prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne pojemniki o pojemności 450-500ml z wodą do tlenoterapii, zgodną z obowiązującą normą USP 43, umożliwiające prowadzenie terapii przez min. 35 dni (poświadczone zapisem na indywidualnym pojemniku o stabilność wody i oświadczeniem Producenta), sterylizowane radiacyjnie. W zestawie z pojemnikiem złączka do podłączenia reduktora tlenowego (pakowana indywidualnie) czysta mikrobiologicznie. Pojemniki przeznaczone i zalecane do stosowania dla jednego pacjenta, z dołączonymi do oferty badaniami mikrobiologicznymi potwierdzającymi, iż pojemniki do tlenoterapii, można także stosować u wielu Pacjentów bez ryzyka zakażenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 25 - dot. pakiet nr 29 poz. 1

Mając na uwadze obecną sytuację epidemiologiczną oraz związane z tym obostrzenia i zalecenia epidemiczne, prosimy o potwierdzenie, iż oferowane pojemniki z wodą do telnoterapii, powinny posiadać zintegrowaną zatyczkę, umożliwiającą zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wąsów tlenowych lub masek, np. przy ich wymianie, co zapewnia bezpieczne wykonanie procedur wykonywanych w warunkach klinicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

MAŁGORZATA KOZAK

ANNA USYK – KRZESZOWIEC

PROKURENT

PROKURENT