



Konstancin-Jeziorna, 06.09.2022 r.

Do wszystkich
Uczestników postępowania
Znak sprawy – PN-56/2022

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o szacunkowej wartości **powyżej progu**, którego przedmiotem jest dostawa, **nr ogłoszenia 2022/S 148-422774 z dnia 03.08.2022 r.**

Znak sprawy – PN-56/2022 – dostawę wyrobów medycznych (anestezjologicznych).

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2021 r. poz. 1129) – 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 16 poz. 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie igieł podpajęczynówkowych ze szlifem Quinkego lub Lancet z przezroczystą końcówką o kształcie klepsydry o szer. 8 mmi dł. 13 mm umożliwiającą śledzenie wypływu płynu mózgowo-rdzeniowego bez przewodnicy w zestawie bez dodatkowych uchwytów przy korpusie igły z końcówką mandrynu kwadratową.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w **Pakiecie 2** w pozycji **2** (z racji na zmianę dokonaną przez producenta) dopuści sterylny zestaw do drenażu klatki piersiowej o pojemności 2100 ml, w sterylnym opakowaniu (z podwójnym zabezpieczeniem, bez serwety); spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Czy Zamawiający w **Pakiecie 2** w pozycji **2** wymaga, by zestaw (tak, jak dotychczas stosowany przez Zamawiającego) posiadał mechaniczną regulację siły ssania (za pomocą pokrętkła).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Czy Zamawiający w **Pakiecie 2** zgodzi się na wykreślenie lub wydzielenie **pozycji 3** (z racji na zakończenie produkcji przez producenta) do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 5.

Pytanie 5

Czy Zamawiający w **Pakiecie 2** w pozycji **3** dopuści zestaw do punkcji i drenażu jamy opłucnowej **metodą Seldingera** o składzie: bezpieczna **igła Veressa** ograniczająca ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika momentu wejścia do jamy opłucnej/otrzewnej)

i pozwalającej na wprowadzenie przewodnicy Seldingera; **cewnik 9CH** lub **12CH** (do wyboru) z poliuretanu, widoczny w RTG, z możliwością utrzymania w pacjencie do 29 dni, zakończony układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi i posiadający możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek (możliwość drenażu grawitacyjnego, drenażu z podłączeniem mieszków niskociśnieniowych etc.); **przewodnica Seldingera** pozwalająca na precyzyjną kontrolę przy pozycjonowaniu cewnika; **strzykawka luer lock 30 ml**, **worek do drenażu 2000 ml** z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym; **skalpel**; **łącnik** do systemu drenażowego, **linia do przedłużenia cewnika o długości 50 cm** (montowana pomiędzy układem zastawek, a cewnikiem); **zacisk nożyczkowy**; **mocowanie**

cewnika do skóry pacjenta. Zestaw jednorazowy, sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

Czy Zamawiający w **Pakiecie 2** w pozycji **3** dopuści zestaw do punkcji i drenażu jamy opłucnowej o składzie: bezpieczna **igła Veressa** ograniczająca ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika momentu wejścia do jamy opłucnej/otrzewnej); **cewnik 9CH** lub **12CH** (do wyboru) z poliuretanu, widoczny w RTG, z możliwością utrzymania w pacjencie do 29 dni, zakończony układem z automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi i posiadający możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek (możliwość drenażu grawitacyjnego, drenażu z podłączeniem mieszków niskociśnieniowych etc.); **strzykawka luer lock 30 ml**, **worek do drenażu 2000 ml** z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym; **skalpel**; **łącznik** do systemu drenażowego, do skóry pacjenta. Zestaw jednorazowy, sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający preferuje zestaw opisany w pytaniu nr 5.

Pytanie 7

Czy Zamawiający w **Pakiecie 5** w pozycji **1** dopuści okulary tlenowe (dotychczas stosowane przez Zamawiającego), z jednej strony zakończone wążami wykonanymi z delikatnego i bardzo miękkiego materiału typu Sofflex,, a z drugiej strony zakończone uniwersalnym, elastycznym łącznikiem; spełniające pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8

Czy Zamawiający w **Pakiecie 5** wyrazi zgodę na wykreślenie lub wydzielenie pozycji **2** do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający wydziela.

Pytanie 9

Czy Zamawiający w **Pakiecie 5** w pozycji **4** dopuści rurki tracheostomijne wykonane z termoplastycznego PCW; spełniające wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10

Czy Zamawiający w **Pakiecie 5** wyrazi zgodę na wykreślenie lub wydzielenie pozycji **5** do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający wydziela.

Pytanie 11

Czy Zamawiający w **Pakiecie 5** w pozycji **6** dopuści rurki wykonane z termoplastycznego PCW; spełniające pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12

Czy Zamawiający w **Pakiecie 5** w pozycji **7** dopuści rurki tracheostomijne w rozmiarach od **6,0 mm** do **10,0 mm** (ze stopniowaniem co 1,0 mm) oraz **7,5 mm** i **8,5 mm**; spełniające pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Czy Zamawiający w **Pakiecie 5** wyrazi zgodę na wykreślenie lub wydzielenie pozycji **8** do odrębnego pakietu?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 14.

Pytanie 14

Czy Zamawiający w **Pakiecie 5** w pozycji **8** dopuści rurkę tracheostomijną z regulowanym położeniem kołnierza, z termoplastycznego PCW i silikonowaną, ze standardowym mankietem niskociśnieniowym, balonik kontrolny z rozmiarem rurki, linia Rtg na całej długości rurki, przezroczysty kołnierz, w zestawie tasiemki mocujące; sterylna, pakowana pojedynczo; rozmiary – zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15

Czy Zamawiający w **Pakiecie 12** (z racji na zakończonej produkcji) wyrazi zgodę na wykreślenie lub wydzielenie pozycji **3** do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający wydziela.

Pytanie 16

Czy Zamawiający w **Pakiecie 12** (z racji na zakończoną produkcję) wyrazi zgodę na wykreślenie lub wydzielenie pozycji **4** do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający wydziela.

Pytanie 17

Czy Zamawiający w **Pakiecie 12** (z racji na zakończoną produkcję) wyrazi zgodę na wykreślenie lub wydzielenie pozycji **5** do odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający wydziela.

Pytanie 18

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczenia próbek do każdej pozycji (wraz ze składaną ofertą) w **Pakiecie 2** i zmianę na wymóg dostarczenia próbki tylko do pozycji **3**.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje.

Pytanie 19

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczenia próbek do każdej pozycji (wraz ze składaną ofertą) w **Pakiecie 5** i zmianę na wymóg dostarczenia próbek tylko do pozycji **6** i **7**.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje.

Pytanie 20

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczenia próbek do każdej pozycji (wraz ze składaną ofertą) w **Pakiecie 12** z racji relatywnie dużej wartości próbek.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje.

Pytanie 21

Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie zapisu do umowy do § **10** pkt. **d**: "Przedłużenie umowy wymaga zgody obu stron."

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie zmian. Modyfikacja dostępna na stronie

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

Pytanie 22

Pakietu 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr o objętości oddechowej 200-1500 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 23

Pakiet 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr o objętości 54 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ..

Pytanie 24

Pakietu nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr o objętości oddechowej do 1500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25

Pakiet 1 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co zwiększy konkurencyjność składanych ofert?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ..

Pytanie 26

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 6 ust. wzoru Umowy.

Zamawiający w § 6 ust. 1 wskazał: 1. W przypadku zwłoki w dostawie lub wymianie wyrobu medycznego na wolny od wad, Wykonawca zobowiązany jest zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2% wartości netto nie dostarczonego wyrobu za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonego

wyrobu.

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 0,2% wartości netto nie dostarczonego wyrobu za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonego wyrobu, 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 0,2% wartości netto nie dostarczonego wyrobu za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonego wyrobu, 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 § 6 ust 1 wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 0,1% wartości netto nie dostarczonego wyrobu za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 5% wartości netto niedostarczonego wyrobu.

Odpowiedź: Zamawiające podtrzymuje zapisy SWZ. Zastrzeżone kary umowne służą dyscyplinowaniu Wykonawcy.

Pytanie 27 Pakiet 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie niżej opisanego zestawu?

1 taśma przylepna 9 x 50 cm

1 przylepiec Velcro 2,5 x 30 cm

1 ręcznik do osuszania rąk 30,5 x 34 cm

1 serweta TUR 175/282 x 172 cm z osłoną na palec o średnicy 3 cm, otworem o średnicy 5 cm i przylepnym otworem o średnicy 8 cm, zintegrowana z torbą na płyny z filtrem i portem do ssaka

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm

Serweta główna wykonana na całej powierzchni z laminatu dwuwarstwowego PE+PP (nieprzemakalna folia polietylenowa + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 60g/m². Zestaw sterylizowany tlenkiem etylenu.

Opakowanie typu Tyvec-folia wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych, zawierające nr REF, LOT, datę ważności, nazwę marki, dodatkowo na 2 etykietach kod kreskowy. Spełnia wymogi aktualnej normy EN 13795-1:2019. Wszystkie taśmy przylepne pokryte nieodparzającym klejem hipoalergicznym. Zestaw bez zawartości lateksu. Na etykietce głównej spis komponentów. Opakowanie pośrednie dyspenser kartonowy + zewnętrzny karton transportowy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 28 Pakiet 20

Mając na względzie poniższe wyjaśnienia, zwracamy się z wnioskiem o wyrażenie zgody na przedstawienie Zamawiającemu w zamian za raport/certyfikat walidacji procesu sterylizacji, skróconego raportu walidacji, wystawionego przez producenta, który wprowadzając produkt na rynek przejmuje odpowiedzialność za ów asortyment. Dokument, którego Państwo wymagacie jest kilkusetstronicowym dokumentem zawierającym szczegółowe dane techniczne dotyczące całego procesu sterylizacji. Ponadto pragniemy nadmienić, iż produkty będące przedmiotem zamówienia podlegają ocenie jednostki notyfikowanej i to na niej spoczywa obowiązek sprawdzenia zgodności produktów z wszystkimi obowiązującymi przepisami.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 29- Pakiet 20

Mając na uwadze poniższe wyjaśnienia, prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający odstępuje od wymogu dotyczącego

palności obłożenia

Zgodnie z obowiązującą w Unii Europejskiej Dyrektywą Medyczną EEC 93/42, wymagania i metody badań dotyczące odzieży i obłożeń chirurgicznych określa najnowsza norma PN-EN 13795. Żaden z załączników nie określa żadnych wymogów (testów i metod badań) odnośnie klasy palności. "Palność" opisana w PN-EN 13795 zobowiązuje producentów obłożeń i odzieży operacyjnej do dostarczenia użytkownikowi informacji dotyczących ryzyka pożaru. Istotnym pozostaje fakt, iż obłożenia i odzież stosowane na blokach operacyjnych nie stanowią źródła zapłonu, jednak mogą posłużyć jako "paliwo" podczas wybuchu pożaru.

Badania oraz certyfikat potwierdzający klasę palności jest wymagany przez prawo m.in. w przypadku materiałów budowlanych i elementów budynków odnosi się do standardu NFPA 702, który obowiązuje w Stanach Zjednoczonych natomiast **normy europejskie nie wymagają** w/w certyfikatu dla obłożeń chirurgicznych, fartuchów chirurgicznych i odzieży na blok operacyjny.

Ponadto pragniemy nadmienić, iż metoda badawcza (norma) CPSC 16 CFR Part 1610 „Standard for the Flammability of Clothing Textiles” - jest to metoda badawcza wprowadzona przez „United States Consumer Product Safety Commission” (**Amerykańską Komisję ds. bezpieczeństwa produktów Konsumentckich**) dla oceny palności tekstyliów i wyrobów włókienniczych **do wyrobu odzieży**. Celem normy jest ograniczenie niebezpieczeństwa obrażeń i utraty życia poprzez zapewnienie, na szczeblu **krajowym** (czyli **Stanów Zjednoczonych**), standardowych metod testowania i oceny palności tekstyliów i wyrobów włókienniczych do użytku odzieżowego, tym samym zabraniając stosowania niebezpiecznie łatwopalnych **tekstyliów odzieżowych**.

Istotnym pozostaje również fakt, że wyżej opisane metody badawcze (normy) nie są zharmonizowane z Dyrektywą Medyczną EEC 93/42, a co za tym idzie, wymaganie wykonania badania wyrobu medycznego na podstawie nie zharmonizowanej z Dyrektywą normy lub norm, jest **wymaganiem bezzasadnym**.

Nadmienić należy również, iż stawianie wymogu dotyczącego I klasy palności uniemożliwia złożenie konkurencyjnej jakościowo i cenowo oferty wielu Wykonawcom, co jest niezgodne z zapisami obowiązującej ustawy pzp, a w szczególności dotyczącymi zachowania zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 30

Pakiet nr 4 Dotyczy pozycji 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie na zasadzie równoważności cewnika ze zintegrowanym/wbudowanym, podwójnie obrotowym łączni-kiem o kacie 90 stopni; system z obrotową zastawką na wysokości portu do przepłukiwania oddzielającą cewnik od pacjenta po usunięciu go z rur-ki, zapewniając szczelność zestawu. Możliwość stosowania systemu do 72 godzin potwierdzona oświadczeniem Producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 31- Pakiet 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie próbek oferowanego asortymentu w ilości 2 sztuk dla dowolnej pozycji w pakiecie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 32- Pakiet 13

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbek w zakresie pakietu nr 13?

Uprzejmie informuję, że produkty w pakiecie 13 nie są wyrobem medycznym a produktem leczniczym.

Bezpłatne dostarczanie próbek produktów leczniczych jest formą reklamy leków (pragniemy w tym miejscu zaznaczyć, że powyższy produkt leczniczy jest powszechnie znany, stosowanym przez lekarzy- nie jest produktem nowym na rynku), która może być kierowana wyłącznie do osób uprawnionych do wystawiania recept.

Oznacza to, że przedstawicielom firm farmaceutycznych nie wolno dostarczać próbek bezpośrednio pacjentom, zakładom opieki zdrowotnej, aptekom. Odbiorcą próbki może być tylko lekarz, który wystąpił do przedstawiciela medycznego lub handlowego o dostarczenie mu próbki.

Wobec czego, w myśl ustawy Prawo Farmaceutyczne - art. 54, nie możemy przekazać Zamawiającemu bezpłatnych próbek do postępowania przetargowego.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje.

Pytanie 33- Pakiet 13

Czy Zamawiający dopuści worek o zawartości cytrynianów: 18 mmol/litr?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34- Pakiet 13

Czy Zamawiający dopuści produkt leczniczy płyn dializacyjny bezwapniowy kompatybilny z aparatem Prismaflex o poniższym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 4 mmol/l, Mg²⁺ 0,75 mmol/l, Cl⁻ 122 mmol/l, HPO₄²⁻ 1 mmol/l, HCO₃⁻ 22 mmol/l. lub wyrób medyczny o składzie : Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 4 mmol/l, Mg²⁺ 0,75 mmol/l, Cl⁻ 120,5 mmol/l, mleczan 3 mmol/l, HCO₃⁻ 22 mmol/l, glukoza 6,1 mmol/l ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35

Pakiet 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igłę bez przewodnicy, spełniającą pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 36

Pakiet 16, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści igłę bez przewodnicy, spełniającą pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 37

Pakiet 20

Czy Zamawiający dopuści serwetę z torebką do zbiórki płynów o wymiarach 55x80 cm, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 38

Pakiet 20

Czy Zamawiający dopuści zestaw sterylizowany radiacyjnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39

Pakiet 20

Czy Zamawiający dopuści zestaw w opakowaniu folia-papier?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40

Pakiet 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski w rozmiarach: 3 / 4 / 5/ i zakresach wagowych odpowiednio: 30-50 kg; 50-70 kg; 70-100 kg. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 41 Pakiet 20

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu TUR o poniższym składzie:

Włóknina SMS 86x86, zawiera:

- 1 osłonę na stolik narzędziowy, 140x190cm, 50μ, która zawiera:
- 2 ręczniki chłonne, 30x20 cm rozłożone
- 1 uchwyt na przewody typu rzep 14x2,5 cm
- 1 taśmę lepłą 9x50 cm
- 1 serwetę z bilaminatu do TUR, 290/175x242 cm, z przylepnym otworem nadłonowym o średnicy 8 cm, z torbą na płyny 95x50 cm z filtrem, portem wyjściowym, trokami i przylepcem, z otworem na pręcie o średnicy 5 cm, z osłoną na palec, ze zintegrowanymi nogawicami.

Serweta wykonana z jednorodnego, chłonnego, 2-warstwowego laminatu o gramaturze max.58g/m²pozbawionego pyłających włókien celulozy i wiskozy o niskim współczynniku pylenia ≤1,7 log10 i wysokiej odporności na przenikanie płynów > 178 cm H₂O.I klasa palności. Konstrukcja serwety zapewnia osłonę kończyn warstwą chłonną od strony

pacjenta. Osłony na kończyny wyposażone w dodatkowe przylepce służące do ich dopasowania do pacjenta. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany podwójnie we włókninę i sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo kod EAN. Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 42

Pakiet 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy mechaniczny o następujących 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?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 43

Pakiet 1, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy elektrostatyczno-mechaniczny o następujących parametrach :

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

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 44

Pakiet 1, pozycja 2- Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy elektrostatyczno-mechaniczny o następujących parametrach :

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy

- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 45

Pakiet 1, pozycja 3

Czy zamawiający dopuści łącznik o powierzchni karbowanej?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 46

Pakiet 1, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści podwójny łącznik Y obrotowy w 1 płaszczyźnie?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 47

Pakiet 1, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści rurkę dooskrzelową w rozmiarze 28-41Fr?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 48

Pakiet 4, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści cewnik w systemie zamkniętym z 1 przesuwną zastawką oddzielającą rurkę od cewnika?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 49

Pakiet 4, pozycja 1

Czy zamawiający odstąpi od parametru” Czas utrzymania poparty badanami klinicznymi dołączonymi do oferty”?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 50

Pakiet 4, pozycja 2

Czy zamawiający odstąpi od parametru” Czas utrzymania poparty badanami klinicznymi dołączonymi do oferty”?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 51

Pakiet 4, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści cewnik w systemie zamkniętym z 1 przesuwną zastawką oddzielającą rurkę od cewnika?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 52

Pakiet 8, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści rurkę intubacyjną wykonaną z PCV, znacznik głębokości w postaci 2 półpierzni, opakowanie w kształcie banana zachowujące anatomiczny kształt rurki?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 53

Pakiet 8, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści rurkę intubacyjną wykonaną w całości z PCV z dodatkowym portem umożliwiającą odsysanie z okolicy podgłośniowej, opakowanie w kształcie banana zachowujący anatomiczny kształt rurki?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 54

Pakiet 8, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści znacznik głębokości w postaci jednego grubego półpierścienia?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 55

Pakiet 8, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści znacznik głębokości w postaci 2 półpierścieni?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 56

Pakiet 8, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści rurka intubacyjna zbrojona wykonana w całości z PCV?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 57

Pakiet 8, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści prowadnicę w środku z aluminium?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 58

Pakiet 8, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści rurki w rozmiarze 3.0-10,0?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 59

Pakiet 8, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną ze znacznikiem głębokości w postaci półpierścieni?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 60

Pakiet 8, pozycja 4

Czy zamawiający dopuści łącznik z możliwością odłączenia od rurki?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 61

Pakiet 8, pozycja 6

Czy zamawiający dopuści prowadnicę intubacyjną wykonaną z aluminium pokrytego gładkim PCV?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 62

Pakiet 8, pozycja 6

Czy zamawiający dopuści w rozmiarach powyżej 2,5 rozmiaru rurki w zakresie długość 275-350 mm w zależności od rozmiaru?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 63

Pakiet 8, pozycja 7

Czy zamawiający dopuści prowadnicę pakowaną w papier /folie?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 64

Pakiet 8, pozycja 8

Czy zamawiający dopuści prowadnicę jednorazową z kanałem do wentylacji w jednym rozmiarze 15FR (ok.4.5) o długości 700mm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 65

Pakiet 4 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie cewnika w systemie zamkniętym do odsysania pacjentów z rurką tracheostomijną, o długości 30,5 cm, w rozmiarach 14, 16CH. Cewnik składający się z ergonomicznej zastawki do

odsysania umożliwiającej precyzyjną kontrolę siły ssania raz pewny system blokowania zatraskowy, mocny transparentny rękaw, z markerami długości ułatwiające prawidłowe umieszczenie cewnika, linia do płukania zakończona kapturkiem zintegrowanym z portem zapobiegający utracie kapturka, obrotowa zastawka separująca izolująca cewnik do płukania, zamknięcie 45 stopni zapobiega przesuwaniu cewnika, w zestawie widełki do odłączenia systemu, ograniczające dyskomfort pacjenta, naklejki oraz martwa przestrzeń. Produkt sterylny.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 66

Pakiet 4 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie cewnika w systemie zamkniętym do odsysania pacjentów z rurką intubacyjną, o długości 54 cm, w rozmiarach 14, 16CH. Cewnik składający się z ergonomicznej zastawki do odsysania umożliwiającej precyzyjną kontrolę siły ssania raz pewny system blokowania zatraskowy, mocny transparentny rękaw, z markerami długości ułatwiające prawidłowe umieszczenie cewnika, linia do płukania zakończona kapturkiem zintegrowanym z portem zapobiegający utracie kapturka, obrotowa zastawka separująca izolująca cewnik do płukania, zamknięcie 45 stopni zapobiega przesuwaniu cewnika, w zestawie widełki do odłączenia systemu, ograniczające dyskomfort pacjenta, naklejki oraz martwa przestrzeń. Produkt sterylny.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Jednocześnie Zamawiający informuję, iż zmianie ulega termin składania i otwarcia ofert na dzień 16.09.2022 r., godziny pozostają bez zmian.