



Szpital Specjalistyczny im. J. K. Łukowicza^A
w Chojnicach

89-600 Chojnice, ul. Leśna 10
tel. centrala (0 52) 39 56 500
tel. sekr. dyr. (0 52) 39 56 769; fax (0 52) 39 56 569

e-mail: szpital@chojnice.pl

www.szpital.chojnice.pl



Chojnice, dnia 12 września 2023 r.

N/znak: FZAP-380-2/16/23

Wyjaśnienia treści SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym, o jakim stanowi art. 275 pkt 2 na dostawę sprzętu do anestezjologii i tlenoterapii.

I. Zamawiający, działając na podstawie art. 284 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023, poz. 1605, dalej Pzp) przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami w niniejszym postępowaniu:

Pytanie nr 1:

Pakiet 3, poz. 1

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2:

Pakiet 3, poz. 3

Proszę o dopuszczenie drenu o długości 2m.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 3:

Pakiet 3, poz. 4

Proszę o dopuszczenie maski wykonanej z PVC.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 4:

Pakiet 3, poz. 7-8

Proszę o dopuszczenie maski z drenem o długości 2m.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 5:

Czy Zamawiający w **Zadaniu 1** wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji 6 i 7 do odrębnego pakietu (decyzja Zamawiającego pozwoli na złożenie oferty na pozostaje w pakiecie pozycje).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6:

Czy Zamawiający w **Zadaniu 1** w pozycji 8 dopuści rurki intubacyjne w rozmiarze 5,0; a dla pozostałych rozmiarów – rurkę bez zbrojenia; rurki spełniające pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 7:

Czy Zamawiający w **Zadaniu 2** w pozycji 1 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; rurka sterylna, pakowana pojedynczo; rozmiary – zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 8:

Czy Zamawiający w Zadaniu 2 w pozycji 1 dopuści rurki tracheostomijne w rozmiarach: 6,0; 7,0; 8,0; 9,0; 10 mm; rurki spełniające pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 9:

Czy Zamawiający w Zadaniu 2 w pozycji 3 dopuści rurki tracheostomijne w rozmiarach: 6,0; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5; 9,0; 10,0; rurki spełniające pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 10:

Czy Zamawiający w Zadaniu 6 wyrazi zgodę na wykreślenie pozycji 1 (decyzja Zamawiającego pozwoli złożyć ofertę na pozostałe w pakiecie pozycje)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 11:

Czy Zamawiający w Zadaniu 6 w pozycji 3 dopuści zestaw w rozmiarach: 7; 8; 9; zestaw spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 12:

Czy Zamawiający w Zadaniu 7 w pozycji 1 dopuści prowadnicę do trudnych intubacji typu Bougie z wygiętym końcem, 15CH/70 cm, skalowaną, jednorazowego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 13:

Czy Zamawiający w Zadaniu 7 w pozycji 2 dopuści prowadnicę do ukształtowania (z metalowym rdzeniem), wykonaną z PCW o gładkiej powierzchni. Rozmiary: średnica 2 mm / długość 255 mm lub średnica 4 mm/ długość 335 mm; prowadnice jednorazowego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 14:

Czy Zamawiający w Zadaniu 12 w pozycji 6 oczekuje aby worek zbiorczy posiadał odpowietrznik.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 15:

Czy Zamawiający w Zadaniu 12 w pozycji 8 dopuści zestaw do biernego i czynnego drenażu klatki piersiowej o parametrach: 3-komorowy zestaw do drenażu z mechaniczną regulacją siły ssania, posiadający wydzieloną komorę zastawki wodnej z barwnikiem; komorę kolekcyjną o pojemności 2100 ml, z podziałką: co 5 ml (w zakresie 0 – 200 ml) i co 10 ml (w zakresie 200 – 2000 ml); z wyskalowanym pokrętkiem do regulacji siły ssania umieszczonym na przedniej ścianie zestawu; posiadający wskaźnik pływakowy umożliwiający wizualizację prawidłowego działania drenażu; automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym; samouszczelniający się port bezigłowy do pobierania próbek. Kompaktowa budowa, stabilna podstawa, wysokości 25 cm, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie. Dren łączący, zabezpieczony przed zagięciem (poprzez specjalną konstrukcję drenu, z możliwością odłączenia, klamra zaciskowa; strzykawka do wypełnienia zastawki wodnej. Sterylny, jednorazowego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 16:

Zadanie 3 poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie maski z medycznego PCV. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 17:

Dot. SWZ

Zwracamy się z prośbą o skrócenie max terminu płatności do 60 dni.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Takie kryteria zdecydował się zastosować zamawiający.

Pytanie nr 18:

Zadanie 3, poz. 7-8

Czy zamawiający dopuści długość drenu min. 200 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 19:

Czy Zamawiający w zadaniu nr 8:

Pozycja 1 dopuści:

| |
|---|
| jednoświatłowy: w skład zestawu wchodzi igła punkcyjna, przewodnik, 1-światłowy cewnik, strzykawkę 5 ml, rozszerzało, skrzydełka mocujące |
|---|

| |
|---|
| igła punkcyjna 16 GA/7cm dla 14 G/20 cm |
|---|

| |
|---|
| igła punkcyjna 17 GA/7cm dla 16 G/20 cm |
|---|



| |
|--|
| trzyświatłowy: w skład zestawu wchodzi: igła punkcyjna , przewodnik, 3-światłowy cewnik, strzykawkę 5 ml, rozszerzało, skrzydełka mocujące |
|--|

| |
|---|
| igła punkcyjna 18G/7cm, 20 cm /7,5Fr/ 18,18,16 Ga |
|---|

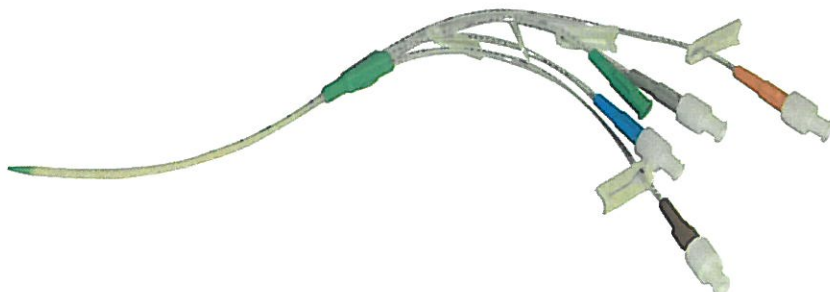
| |
|---|
| igła punkcyjna 18G/7cm ,30 cm /7,5Fr/ 18,18,16 Ga |
|---|

| |
|--|
| igła punkcyjna 21G/3,8cm ,12,5cm/4,5Fr/ 23,23,20 |
|--|

| |
|---|
| igła punkcyjna 18G/7cm ,12,5cm/5,5F/ 21,21,19 |
|---|

| |
|---|
| pięćświatłowy: w skład zestawu wchodzi igła punkcyjna , przewodnik, 5 – światłowy cewnik, strzykawkę 5 ml, rozszerzało, skrzydełka mocujące |
|---|

| |
|--|
| igła punkcyjna 18 Ga/ 6,8 cm , 20cm/9,5F/14,16,3X18G ? |
|--|



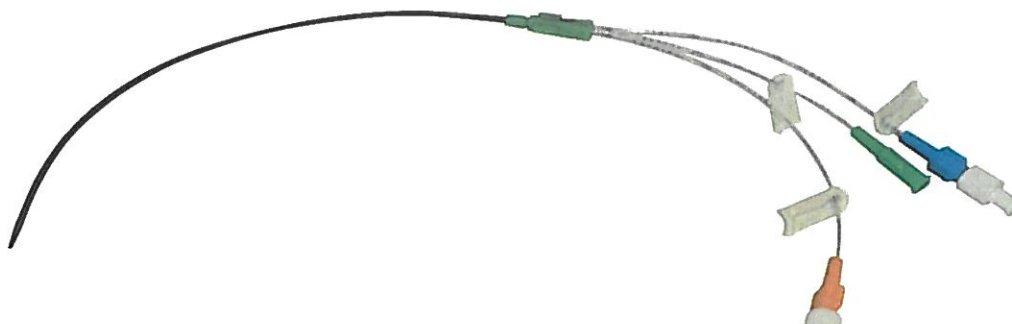
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 20:

Czy Zamawiający w zadaniu nr 8:

Pozycja 2 dopuści:

Zestaw do cewnikowania żył centralnych metodą Selinger **trzyświatłowy** z powłoką bakteriobójczą (zawiera Środek przeciwdrobnoustrojowy ze srebrem jonowym (Agion) ,który jest zintegrowany z masowym materiałem poliuretanowym, aby zminimalizować ryzyko zakażenia krwi przez cewnik. Jony srebra są uwalniane powoli, aby zapewnić skuteczność podczas przebywania cewnika) i strzykawką z otworem w tłoku **7,5F / 20 cm**.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 21:

Pakiet nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną ze standardowym mankietem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 22:

Pakiet nr 1 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną bez mankietu wykonaną wyłącznie z PCV, niesilikonowaną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 23:

Pakiet nr 1 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną ze standardowym mankietem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 24:

Pakiet nr 1 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną ze standardowym mankietem wykonanym z PCV?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 25:

Pakiet nr 1 poz. 6, 7

Czy Zamawiający dopuści rurkę dooskrzelową prawo i lewostronną, wykonana z medycznego PVC, otwór Murphy'ego o zaokrąglonych krawędziach, dwa delikatne mankiety niskociśnieniowe, gładkie ścianki rurki ułatwiające stosowanie cewnika do odsysania, gładkie zakończenia rurki oraz połączenie mankietów z rurką, odpowiednio wyprofilowany kształt, linia rtg na całej długości rurki, dodatkowe znaczniki rtg określające położenie obu mankietów, prowadnica wykonana z aluminium, skalowana co 2cm, baloniki kontrolne znakowane typem mankietu, bez lateksu w zestawie: złącza do rurki dooskrzelowej, 2 cewniki do kontrolowanego odsysania, skalowane co 1cm, o odpowiednim rozmiarze do światła wewnętrznego rurki, jałowa, jednorazowego użytku, opakowanie papier/folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 26:

Pakiet nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opór przepływu 0,5 H₂O przy 30 l/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 27:

Pakiet nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści skuteczność nawilżania 24 mg H₂O/l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 28:

Pakiet nr 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści skuteczność nawilżania 30 mg H₂O/l przy VT 500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 29:

Pakiet nr 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści skuteczność filtracji 99,9999%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 30:

Pakiet nr 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści objętość oddechową 150-1500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 31:

Pakiet nr 4 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści opór przepływu 1,0 H₂O przy 30 l/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 32:

Pakiet nr 4 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści przestrzeń martwą 12 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 33:

Pakiet nr 11 poz. 1

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny maskę krtaniową jednorazowego użytku wykonaną z PCV, bezłateksową, ukształtowaną zgodnie z budową anatomiczną gardła, posiadającą łukowaty kształt; rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, bez wzmocnionego koniuszka, poślizgowa powierzchnia ułatwiająca zakładanie, wzmocnienie rurki przed przegryzieniem; informacja dotycząca wagi pacjenta oraz objętości wypełniającej mankiet umieszczone na korpusie maski, natomiast informacje dotyczące rozmiaru oraz numeru serii na baloniku kontrolnym oraz korpusie rurki, znaczniki prawidłowego usytuowania maski umieszczone na rurce; rozmiary: 1; 1 ½; 2; 2 ½; 3; 4; 5, sterylizowana EO, na korpusie: rozmiar, przedział wagowy, jednorazowego użytku, dla kogo dedykowana, maksymalna pojemność mankieta, opakowanie folia-papier, na opakowaniu jednostkowym graficzna i opisowa instrukcja obsługi w języku polskim i angielskim, na opakowaniu zbiorczym instrukcja obsługi w języku angielskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 34:

Pakiet nr 11 poz. 3

Czy zamawiający dopuści nebulizator o pojemności 6 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 35:

Pakiet nr 11 poz. 3

Czy zamawiający dopuści nebulizator skalowany jednostronnie co 1 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 36:

Pakiet nr 11 poz. 3

Czy zamawiający dopuści średnicę cząsteczek 2,0-2,2 µm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 37:

Pakiet nr 11 poz. 3

Czy zamawiający odstąpi od wymogu „frakcja respabilna (cząsteczki <5 µm) – 79,7% (+/-1,7%), parametry potwierdzone w badaniach producenta” oraz „Tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 10 l/min dla 3 ml roztworu: 7,36 min. (+/-0,26 min.)”? Takie zapisy wprost ograniczają konkurencję, gdyż tylko jeden producent posiada asortyment spełniający te kryteria.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu: „frakcja respabilna (cząsteczki <5 µm) – 79,7% (+/-1,7%), parametry potwierdzone w badaniach producenta” oraz „Tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 10 l/min dla 3 ml roztworu: 7,36 min. (+/-0,26 min.)”

Pytanie nr 38:

Pakiet nr 11 poz. 3

Czy zamawiający dopuści bez kodowania kolorystycznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 39:

Pakiet nr 12 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu o następującej specyfikacji:

- Wykonany z medycznego PCV
- Worek o pojemności 2000ml z zastawką antyzwrotną
- Dren o długości 120cm zakończony stożkowym łącznikiem zabezpieczonym zatyczką
- Bezigłowy port do pobierania próbek moczu
- Zawór spustowy typu T z możliwością podwieszenia
- Komora pomiarowa o pojemności 500ml
- Filtr hydrofobowy w worku i komorze
- Worek zbiorczy skalowany co 50ml od 100ml do 2000ml
- Komora kroplowa skalowana co 1ml do 50ml oraz co 5ml od 50ml do 500ml
- Uniwersalny, zintegrowany wieszak
- Jednorazowego użytku
- Bezlatakowy
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie: folia/papier?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 40:

Pakiet nr 12 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania standardowego zestawu do znieczuleń zewnątrzoponowych o składzie:

- Strzykawka niskooporowa o pojemności 10ml, skalowana
- Igła Touhy 18G x 80mm
- Cewnik epiduralny 0,8mm o długości 90cm z znacznikami głębokości oraz otworami bocznymi, wykonany z miękkiego materiału, z nitką radiacyjną na całej długości kontrastującą w promieniach RTG, skalowany
- Dodatkowy łącznik ułatwiający wprowadzenie cewnika do igły Touhy

- Płaski filtr epiduralny 0,2µm
- Zatraskowy łącznik do cewnika epiduralnego
- Mocowanie cewnika
- Samoprzylepna naklejka na cewnik epiduralny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 41:

Pakiet nr 12 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści zestaw anestetyczny z rurami rozciągliwymi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 42:

Pakiet nr 12 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści zestaw anestetyczny wykonany z materiałów PP i EVA?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 43:

Pakiet nr 12 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści worek bez koszyczka?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 44:

Pakiet nr 12 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści ramię wdechowe i wydechowe o długości 180 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 45:

Pakiet nr 12 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści ramię do worka o długości 120 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 46:

Pakiet nr 12 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści zestaw anestetyczny z rurami rozciągliwymi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 47:

Pakiet nr 12 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści zestaw anestetyczny wykonany z materiałów PP i EVA?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 48:

Pakiet nr 12 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści worek bez koszyczka?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 49:

Pakiet nr 12 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści ramię wdechowe i wydechowe o długości 160 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 50:

Pakiet nr 12 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści ramię do worka o długości 100 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 51:

Pakiet nr 12 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o długości 200 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 52:

Pakiet nr 12 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy rozciągliwy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 53:

Pakiet nr 12 poz. 18

Czy zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu, światłowodowe, jednorazowe, typ McIntosh; rozmiary 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5 (wszystkie rozmiary pochodzą od jednego producenta); wymiary łyżek w rozmiarach 3 i 4 odpowiednio (długość całkowita / długość robocza / szerokość końcówki dystalnej / szerokość łyżki od strony wprowadzania rurki / odległość od końcówki dystalnej łyżki do końcówki światłowodu) dla rozm. 3 (135 mm / 107 mm / 12 mm / 16 mm / 47 mm); dla rozm. 4 (155 mm / 127 mm / 12 mm / 16 mm / 54 mm); nieodkształcające się łyżki wykonane z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu, kompatybilne z rękojeściami w standardzie ISO 7376 (tzw. zielona specyfikacja); profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku; mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym koloru zielonego, ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376; światłowód nieosłonięty, wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło; średnica światłowodu 5 mm; zakończenie łyżki od strony pacjenta atraumatyczne, zaokrąglone (przekrój w formie walca), pogrubione; mocowanie w rękojeści zatrzaskiem kulkowym w postaci 3 kulek stabilizujących; długość haka do mocowania łyżki do rękojeści 8 mm; stopka mocująca do rękojeści wykonana ze stopu metalu; wymiary stopki mocującej (wys. / szer. / gł. /) - 19 mm / 24 mm / 13 mm; wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE i symbol „nie do powtórnego użycia” (przekreślona cyfra 2) naniesione po stronie wyprowadzenia światłowodu; na opakowaniu jednostkowym data ważności łyżki do 3 lat; opakowanie foliowe; na opakowaniu jednostkowym: nr katalogowy, opis produktu w języku angielskim wraz z oznaczeniem rozmiaru, LOT, nazwa producenta; produkt bez zawartości lateksu i DEHP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 54:

Pakiet nr 12 poz. 18

Czy zamawiający dopuści rękojeść w opakowaniu zawierającym nazwę w języku angielskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 55:

Pakiet nr 12 poz. 18

Czy zamawiający może doprecyzować jakich masek anestetycznych oczekuje? W opisie znajduje się specyfikacji dwóch różnych rodzajów masek – maski wykonane z polipropylenu z elastomerowym termoplastycznym kołnierzem nie posiadają możliwości dopompowania mankieta, gdyż jest on otwarty, natomiast maski z zaworem do dopompowania są wykonane z materiału PCV.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga masek anestetycznych wykonanych z materiału PCV.

Pytanie nr 56:

Pakiet nr 12 poz. 18

Czy zamawiający dopuści maski wykonane z PCV z pompowanym mankiem, rozmiary kodowane kolorem pierścienia mocującego oraz słownie na samej masce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 57:

Pakiet nr 12 poz. 18

Czy zamawiający dopuści maski wykonane z PP oraz TPE z otwartym mankietem, rozmiary kodowane kolorem mankietu oraz cyfrowo na samej masce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 58:

Pakiet nr 12 poz. 18

Czy zamawiający dopuści rozmiar 2 – objętość przestrzeni martwej 83 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 59:

Pakiet nr 12 poz. 18

Czy zamawiający dopuści oznaczenia kolorystyczne rozmiarów:

- 0 – biały,
- 1 – różowy,
- 2 – żółty,
- 3 – zielony,
- 4 – czerwony,
- 5 – niebieski,
- 6 – pomarańczowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 60:

Pakiet nr 12 poz. 18

Czy zamawiający dopuści maski w rozmiarach od 1 do 6 z oznaczeniami kolorystyczne rozmiarów:

- 1 – niebieski,
- 2 – pomarańczowy,
- 3 – różowy,
- 4 – biały,
- 5 – żółty,
- 6 – zielony?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 61:

Pakiet nr 12 poz. 22

Czy zamawiający dopuści korpus w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 62:

Pakiet nr 12 poz. 22

Czy zamawiający dopuści prowadnicę wykonaną z aluminium pokrytego PCV, rozmiar 6FR – długość 255 mm, 10FR – długość 340 mm, 14FR – długość 340 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 63:

Pakiet 9

Czy w związku z akcją naprawczą FSN prowadzonej od lipca 2023 na urządzeniach Fabian i koniecznej aktualizacji urządzenia do najnowszej wersji oprogramowania która będzie wymagać stosowania wyłącznie generatorów Infant Flow LP zamawiający wymaga tych generatorów. Stosowanie generatorów IF nie będzie możliwe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 64:

Pakiet 9

Czy Zamawiający wymaga jednorazowego układu oddechowego z generatorem Infant Flow LP (bez jonów srebra) którego skład wchodzi:

Układ do nieinwazyjnego wspomaganie oddychania u noworodków z generatorem LP z systemem podwójnego strumienia (dwa strumienie na każde nozdrze) dla zmniejszenia pracy układu oddechowego noworodka; wyposażony w zawór ograniczający ciśnienie w układzie do 60 cm H₂O, konstrukcja karbowana z rozciągliwą rurą wydechową, zapewniającą odprowadzenie nadmiaru mieszanki gazowej z dala od pacjenta; dwa wyloty awaryjne zapewniające bezpieczeństwo w przypadku zablokowania lub zagięcia rury; kołyska czołowa mocowana poprzez zaczep w kształcie litery „T” stabilizująca generator, zmniejszająca ryzyko dyslokacji maski i końcówki nosowej; generator napędzany linią ciśnienia; linia ciśnienia proksymalnego zapewniająca możliwość pomiaru ciśnienia dostarczanego bezpośrednio do końcówki nosowej lub maski ; zawór bezpieczeństwa na linii ciśnienia; nie zawierający lateksu, bisfenolu A (BPA), ftalanów (w tym DEHP) ; zestaw zawiera: generator InfantFlow LP, 3 końcówki o rozmiarze S, M, L (pozwalające na obserwację przegrody nosowej pacjenta), podgrzewany układ jednorurowy, przymiar dla końcówek donosowych i masek.

W skład zestawu wchodzi:

- odcinek wdychowy podgrzewany dł. 1,2 m, śr. wew. 10 mm
- łącznik nawilżacza z respiratorem dł. min. 0,6 m
- odcinek pomiarowy dł. 1,8 m
- generator z trzema końcówkami donosowymi i miarką

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 65:

Pakiet 9

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie mocowania paskowego do mocowania zaczepu z generatorem na głowie noworodka, wykonane elastycznego materiału pozbawionego lateksu, końcówki zapinane na rzepy część potyliczna wykonana ze specjalnego materiału przeciwoleźynowego w rozmiarach XS, S, SM, M, L, XL.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 66:

Pakiet 9

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie automatycznej komory o następujących parametrach (bez łącznika o długości 10 cm):

- zrobiona z poliwęglanu
- wbudowany filtr, chroniący przed przedostaniem się do wnętrza zanieczyszczeń,
- dwa pływaki zabezpieczające przed zalaniem układu oddechowego; jeden pływak niezatapialny, wykonany z pianki poliuretanowej, zintegrowany dren o długości 120 cm zakończony igłowym nakłuciem,
- posiada osłonkę poliwęglanową wokół podstawy grzejnej, chroniącą przed oparzeniami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 67:

Zwracam się z prośbą o procentowe określenie minimalnego wykorzystania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający opisuje kwestie minimalnego wykorzystania umowy w Załączniku nr 8 do SWZ, Wzór umowy §1 pkt 4.

Pytanie nr 68:

Zadanie 4 poz. 2 czy Zamawiający dopuści Filtr oddechowy bakteryjno-wirusowy z barierą mechaniczną i wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, metodzie filtracji intermolekularnej, medium filtracyjne, hydrofobowe, membranie filtrującej, hydrofobowej, zwiniętej cylindrycznie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 69:

Zadanie 4 poz. 2 czy Zamawiający dopuści Filtr o powierzchni wymiany wilgoci nie mniejszej niż 900 cm² ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 70:

Zadanie 4 poz. 2 czy Zamawiający dopuści Filtr z piankowym wkładem wymiennika?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 71:

Zadanie 4 poz. 2 czy Zamawiający dopuści Filtr o powierzchni w zakresie 50-500 cm²

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 72:

Zadanie 4 poz. 2 czy Zamawiający dopuści Filtr o skuteczności filtracji 99,9999% ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 73:

Zadanie 3

Poz.1:

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje maski **do podawanie tlenu typu Venturi**, jak obecnie stosowane, otwartej, wydłużonej pod brodę, wykonanej z miękkiego PVC, z aluminiowym zaciskiem na nos, gumką do mocowania z możliwością regulacji długości, 7 dysz do niskiej i średniej koncentracji tlenu, kodowane kolorystycznie (24%, 28%, 31%, 35%, 40%, 50%, 60%), w zestawie adapter do podłączenia nawilżacza o wysokiej wydajności, z pierścieniem zapewniającym ciągłość przepływu, przestrzeń martwa o dł. 15 cm, dren o dł. 2,1m i przekroju gwiazdkowym, nie zawiera lateksu, ftalanów, DEHP, bisfenolu, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo

Na opakowaniu jednostkowym: nazwa, grafika produktu z opisem, nr katalogowy, producent, data ważności, nr serii, symbol „jednorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2), symbol CE, kod GTIN EAN-128.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 74:

Zadanie 3

Poz. 1,2,4,7,8:

Prosimy o doprecyzowanie czy dren tlenowy w zestawie ma być zakończony łącznikiem uniwersalnym do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego?

Odpowiedź: Dren tlenowy w zestawie ma być zakończony łącznikiem uniwersalnym do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego.

Pytanie nr 75:

Zadanie 3

Poz.5 i 6:

Prosimy o doprecyzowanie czy Nebulizator niskoobjętościowy do podawania leku ma posiadać następujące parametry, tak jak obecnie stosowane: ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowany dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,4 µm (+/- 0,13 µm), frakcja respirabilna

(cząsteczki <5 µm) - 72% (+/- 3,1%), parametry potwierdzone w badaniach producenta, produkt czysty biologicznie. Tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 10 l/min dla 3 ml roztworu: 3,3 min. (+/- 0,1 min.)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 76:

Zadanie 3

Poz.5 i 6:

Prosimy o doprecyzowanie czy dren w zestawie, tak jak w obecnie stosowanych produktach, ma być wyposażony w niebieskie, sztywne złącze drenu dedykowane do nebulizatora, co ułatwia jego prawidłowe podłączenie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 77:

Pytania do pakietu 8

Czy Zamawiający w celu uniknięcia naruszenia art. 16 ust. 1-3 ustawy PZP, art. 99 ust. 1 do 4 i art. 134 ust. 1 pkt.4 ustawy PZP, dopuści cewniki o niewielkich różnicach technicznych, lecz tej samej lub lepszej funkcjonalności leczniczej:

Pozycja 1:

- a) igła punkcyjna 18 GA/7cm zamiast igła punkcyjna 18 GA/6,35cm
- b) Trzyświatłowy 13cm/4Fr/ 21,23,16 zamiast 13cm/4Fr/ 23,23,20 oraz 13cm/5F/ 21,23,16 zamiast 13cm/5,5F/ 22,22,20
- c) Pięćświatłowe 20cm/8,5F/12,16,3X18G zamiast 20cm/9,5F/14,16,3X18G

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 78:

Pytania do pakietu 8

Czy Zamawiający w celu uniknięcia naruszenia art. 16 ust. 1-3 ustawy PZP, art. 99 ust. 1 do 4 i art. 134 ust. 1 pkt.4 ustawy PZP, dopuści cewniki o niewielkich różnicach technicznych, lecz tej samej lub lepszej funkcjonalności leczniczej:

Pozycja 2: Zestaw zawierający najnowocześniejszy przeciwdrobnoustrojowy związek poliheksanidu ProActiv+ PHMB, chroni pacjenta podczas stosowania cewnika, skuteczny wobec bakterii Gram-dodatnich i Gram-ujemnych oraz grzybów, szerokie spektrum działania i biokompatybilność, niewymywające się wiązanie kowalencyjne, strzykawką 5 ml z końcówką luer. Prowadnik nitinolowy o średnicy 50cm x 0,035 zapobiegający załamaniom ze specjalnym dozownikiem Zamiast Zestaw do cewnikowania żył centralnych metodą Selinger **trzyświatłowy** z powłoką bakteriobójczą (zawierająca chlorheksydynę i sulfadiazynę srebra) i strzykawką z otworem w tłoku

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 79:

Pytania do pakietu 8

Na podstawie art. 99 ust.4 ustawy z dnia 11 września 2019 PZP przedmiot zamówienia nie może zostać opisany w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. W przypadku odpowiedzi odmownej wnosimy o wskazanie granic równoważności w sposób zachowujący zasady uczciwej konkurencji.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedziami na pytania nr 77 i 78.

Pytanie nr 80:

Zadanie 12. LP. 18

W ramach doprecyzowania, czy zamawiający wymaga, aby łyżka laryngoskopowa była zapakowana w podwójną folię?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 81:

Zadanie 12. LP. 18

W ramach doprecyzowania, czy zamawiający wymaga, aby mocowanie łyżki laryngoskopowej w rękojeści było zatrzaskiem kulkowym w postaci 3 kulek stabilizujących?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 82:

Zadanie 12 - LP. 19

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

Zamiast:

Kołderka grzewcza 3 warstwowa.

Produktu o poniższych parametrach:

Kołderka grzewcza 2 warstwowa.

Pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 83:

Zadanie 12 - LP. 20

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

Zamiast:

Kołderka grzewcza 3 warstwowa.

Produktu o poniższych parametrach:

Kołderka grzewcza 2 warstwowa.

Pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 84:

Zadanie 12 - LP. 22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu na zasadzie równoważności ofert:

Zamiast:

Prowadnica do rurek intubacyjnych do rutynowych i trudnych intubacji, gdy wlot do krtani nie jest widoczny. Wykonana z medycznego polietylenu niskiej gęstości LDPE, nie zawiera PVC, optymalna sztywność i giętkość materiału, zagięta i zaokrąglona końcówka, korpus w jaskrawo żółtym kolorze, zwiększającym widoczność prowadnicy w kanale, czytelna skala co 1cm, na wyrobie nadruk rozmiaru i średnicy, jednorazowego użytku, sterylna, opakowanie jednostkowe papier-folia. rozmiar 6Fr - 535mm, 10Fr - 600mm, 10Fr - 800mm, 15Fr - 600mm, 15Fr - 800mm - do wyboru zamawiającego
Prowadnica do rurek intubacyjnych do rutynowych i trudnych intubacji, gdy wlot do krtani nie jest widoczny. Wykonana z aluminium pokrytego PCV, zapewnia zarówno sztywność i giętkość materiału, na wyrobie nadruk rozmiaru i średnicy, jednorazowego użytku, sterylna, opakowanie jednostkowe papier-folia.

Rozmiar 6 FR (średnica 2,0mm, długość 310mm ±10, długość robocza 250mm±5, rozmiar rurki 2,0-4,0),

Rozmiar 10 FR (średnica 3,3mm, długość 390mm ±10, długość robocza 350mm±5, rozmiar rurki 4,5-6,5),

Rozmiar 14 FR (średnica 4,7mm, długość 390mm ±10, długość robocza 355mm±5, rozmiar rurki 7,0-10,0),

Produktu o poniższych parametrach:

Prowadnica do rurek intubacyjnych aluminiowa pokryta PVC.

Pakowane pojedynczo folia-papier, sterylna. Rozmiary prowadnic:

CH06 o długości 300mm, dla rurek w rozmiarze 2,0 mm - 4,5 mm;

CH10 o długości 400mm, dla rurek w rozmiarze 5,0 mm - 6,5 mm;

CH12 o długości 440mm, dla rurek w rozmiarze 7,0 mm - 7,5 mm;

CH14 o długości 440mm, dla rurek w rozmiarze 8,0 mm - 10,0 mm

Na opakowaniu jednostkowym: nr serii, nr katalogowy, data ważności.

Produkt bez lateksu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 85:

Zadanie nr.10.poz.1. Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, ułatwia kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii.

Pytanie nr 86:

Wnosimy o zmianę SWZ dotyczące zapisu dotyczącego terminu płatności:

-rozdział XX OPIS KRYTERIÓW OCENY OFERT, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT, oraz zamianę w punktach 4.4 Termin płatności i w Formularzu oferty na zapis:

| | | |
|---|-----------------------------------|-----|
| 4 | Termin płatności (30 dni, 60 dni) | 10% |
|---|-----------------------------------|-----|

Wymagany przez Zamawiającego termin płatności powyżej 60 dni pozostaje w sprzeczności z przepisami bezwzględnie obowiązującej ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, której art. 8 pkt 2 stanowi, że w przypadku podmiotów leczniczych termin płatności nie może być dłuższy niż 60 dni. Ponadto, w przypadku braku zapłaty po upływie 60 dni wykonawcom będą przysługiwały odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych (art. 4 pkt 3 lit. a tej ustawy).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Takie kryteria zdecydował się zastosować zamawiający.

Pytanie nr 87:

Pakiet 12 poz. 6

Prosimy o dopuszczenie „Bezpieczny Zestaw Do Punkcji Opłucnej I Otrzewnej - Torakocentezy I Paracentezy, Sterylny. Skład Zestawu: Igła Veresa, strzykawka Luer-Lock 50ml, kaniula z otworami bocznymi oraz znacznikiem głębokości co 1cm, zawór trójdrożny zapewniający wygodny dostęp do zestawu drenującego bez otwierania systemu, worek o poj. minimum 2000ml. worek, kaniula i strzykawka tworzące system zamknięty. Igła wprowadzająca igła Veresa wyposażona w zawór jednokierunkowy wentylowy zapobiegający powstawaniu odmy oraz dwu kolorowy (czerwony i zielony) wskaźnik bezpieczeństwa. zestaw z cewnikiem poliuretanowym długości 12,5cm umieszczonym na igle, rozmiar 8F/CH”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

II. Zgodnie z art. 286 ust. 7 Pzp dokonana zmianę treści SWZ, Zamawiający udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Z poważaniem

M.K.

Małgorzata DYREKTORA
Biuro Usług Ekonomicznych
Instytut Specjalistyczny PZA im. J.K. Żukowicz
ul. Czajkowska 1
01-644 Warszawa
ul. Wymark-Fifelska