



WSPRiTS/ZP/437/2023
ZP.261.54.2023

Warszawa, dnia 22 grudnia 2023 r.

Dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego opublikowanego w TED nr 2023/S 232-731878 z dnia 01.12.2023 r. na dostawę kaniul, igieł i innych produktów medycznych [Nr postępowania: 54/ZP/2023].

WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SWZ

Zgodnie z art. 135 ust. 2 i art. 137 ust. 1 ustawy – Prawo zamówień publicznych, Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego i Transportu Sanitarnego „Meditrans” SPZOZ w Warszawie udziela wyjaśnień treści Specyfikacji Warunków Zamówienia oraz zmienia treść SWZ:

Dotyczy Części 1 „Cewniki, zgłębniki, maski, dreny”:

1) **PYTANIE:** poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści końce do nosa o budowie stożkowej?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

2) **PYTANIE:** poz. 1-5, 7-9 – Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wydzielił pozycji z części (pakietu). Na tym etapie postępowania nie ma możliwości wydzielenia pozycji i tworzenia kolejnych części.

3) **PYTANIE:** poz. 6 – Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z dyszą Venturi’rgo bez rurki dystansowej, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

4) **PYTANIE:** poz. 9 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu do odsysania pola operacyjnego, sterylny, śr. wew. 5 mm, długość 1,8 m, o antypoślizgowej powierzchni, wzmocniony na zewnątrz aby zapobiec zapadaniu się drenu, dren zakończony żebrowanymi złączami żeńskimi i wstępnie przymocowanym łącznikiem o długości 4,8-5 cm, pakowany podwójnie (zew. typu papier/folia oraz wew. folia), na opakowaniu napisy w języku polskim.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ Zamawiający wymaga drenu do podawania tlenu.

5) **PYTANIE:** poz. 10 – Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy z 4 otworami bocznymi o długości 105 cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

6) **PYTANIE: poz. 10** – Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy z ftalanami?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

7) **PYTANIE: poz. 10** – Czy Zamawiający dopuści zgłębnik z niewielką zawartością ftalanów?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

8) **PYTANIE: poz. 13** – Czy Zamawiający dopuści dreny do ssaka o średnicy wewnętrznej 5.0?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

9) **PYTANIE: poz. 13** – Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na dreny o średnicy wewnętrznej 7 mm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe, z zachowaniem pozostałych parametrów określonych w SWZ.

Dotyczy Części 2 „Igły, strzykawki, kraniki, przyrządy do przetaczania”:

10) **PYTANIE: poz. 3** – Czy Zamawiający wymaga strzykawki do pomp z podwójną skalą, w tym skalą na tłoku?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

11) **PYTANIE: poz. 3** – Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby strzykawki do pomp były wymienione w instrukcji użycia pomp/menu pomp strzykawkowych będących na wyposażeniu i w eksploatacji szpitala, co zapewnia bezawaryjną podaż leku bez ryzyka błędu infuzji?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga potwierdzenia kompatybilności, przedstawionego w dowolnej formie, oferowanych strzykawk z pompami wymienionymi w SWZ.

12) **PYTANIE: poz. 3, 8, 12** – Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wydzieli pozycji z części (pakietu). Na tym etapie postępowania nie ma możliwości wydzielenia pozycji i tworzenia kolejnych części.

13) **PYTANIE: poz. 4** – Proszę o dopuszczenie strzykawk 2 cz. Luer o pojemności 20 ml w opakowaniu 80 szt., z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

14) **PYTANIE: poz. 4** – Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a’50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

15) **PYTANIE: poz. 4-7** – Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje zaoferowania strzykawk z dwustronną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga powyższego.

16) **PYTANIE: poz. 4-7** – Czy Zamawiający dopuści strzykawki z kryzą ograniczającą, zabezpieczającą przed przypadkowym wysunięciem tłoka?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

17) **PYTANIE: poz. 4-7** – Czy Zamawiający dopuści strzykawki z przedłużoną skalą uwzględniającą 10% rozszerzenie pojemności nominalnej?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga rozszerzonej skali zgodnie z SWZ.

18) **PYTANIE: poz. 8** – Czy Zamawiający dopuści skalę co 1 ml lub co 2 ml?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe, z zachowaniem pozostałych parametrów.

19) **PYTANIE: poz. 8** – Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

20) **PYTANIE: poz. 8** – Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z końcówką ściętą prosto, nie pod kątem?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

21) **PYTANIE: poz. 8** – Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje zaoferowania strzykawki cewnikowej 100 ml z nazwą producenta na cylindrze, w celu jego łatwej identyfikacji?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

22) **PYTANIE: poz. 9** – Czy Zamawiający dopuści kranik o objętości wypełnienia maksymalnym 0,3 ml?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe, z zachowaniem pozostałych parametrów.

23) **PYTANIE: poz. 9** – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika o objętości wypełnienia 0,26 ml.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe, z zachowaniem pozostałych parametrów.

24) **PYTANIE: poz. 9** – Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

25) **PYTANIE: poz. 9-10** - Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia. Czy oferowane kraniki mają posiadać również wyczuwalny indykator pozycji, który zdecydowanie poprawia jakość oraz bezpieczeństwo pracy personelu medycznego?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga powyższego.

26) **PYTANIE: poz. 9-10** - Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby kraniki trójdrożne miały podwójne zabezpieczenie pozycji otwarty-zamknięty, tj. – optyczny i wyczuwalny identyfikator położenia. co gwarantuje precyzyjne i lekkie ustawianie wartości przepływów oraz minimalizuje ryzyko niezamierzonego wlewu czy przypadkowego dostania się powietrza do systemu.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga powyższego.

27) **PYTANIE: poz. 10** – Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na kraniki z drenem o długości 10 cm, pozostałe zapisy zgodnie z SWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

28) **PYTANIE: poz. 11** – Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na przedłużacz o średnicy wewnętrznej 1,24 i średnicy zewnętrznej 2.4 mm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

29) PYTANIE: poz. 11 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przedłużacza do pompy infuzyjnej posiadającego średnicę wewnętrzną drenu 1,2 mm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

30) PYTANIE: poz. 11 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużacza do pomp infuzyjnych: przezroczysty lub zabarwiony przeznaczony dla leków światłoczułych (do wyboru przez Zamawiającego przy składanym zamówieniu); średnica drenu 1,24 mm x 2,4 mm lub 3 mm x 4,1 mm; długość 150 cm; nie zawierający ftalanów.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania ze średnicą drenu 1,24 mm x 2,4 mm.

31) PYTANIE: poz. 12 – Czy Zamawiający dopuści przyrządy z komorą o długości całkowitej 60 mm, długość części przezroczystej 55 mm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

32) PYTANIE: poz. 12 – Czy Zamawiający dopuści przyrządy z czteropłaszczyznowym ostrym kolcem komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

33) PYTANIE: poz. 12 – Czy Zamawiający dopuści przyrządy w opakowaniu typu papier-folia?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

34) PYTANIE: poz. 12 – Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych z drenem o długości 150 cm i 180 cm – do wyboru Zamawiającego?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

35) PYTANIE: poz. 12 – Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje zaoferowania przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych z Odpowietrznikiem zaopatrzonym w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994 % oraz wirusów (VFE) min. 99,99964% (potwierdzona wynikiem badań z niezależnego laboratorium dołączonym do oferty).

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

36) PYTANIE: poz. 12 – Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SWZ nie stawia wymogu, aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe, z zachowaniem pozostałych parametrów.

37) PYTANIE: poz. 12 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów posiadającego igłę dwukanałową ściętą trójpłaszczyznowo, wykonaną z ABS, bez wzmocnienia włóknem szklanym?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

38) PYTANIE: poz. 12 – Czy Zamawiający podając długość komory kroplowej miał na myśli jej część przezroczystą?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający potwierdza powyższe.

39) PYTANIE: poz. 12 – Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby również kolec komory kroplowej był przezroczysty. Tylko takie rozwiązanie pozwala na pełną kontrolę toru przepływu płynów infuzyjnych.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający potwierdza, że wymaga powyższego.

40) PYTANIE: poz. 12 – Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trój płaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza przyrządów z igłą trój płaszczyznową.

41) PYTANIE: poz. 12 – Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

42) PYTANIE: poz. 12 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia karty charakterystyki chemicznej produktu celem potwierdzenia braku zawartości ftalanów, gdyż oferent dostarczy oświadczenie producenta o braku zawartości ftalanów w niniejszym produkcie?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

43) PYTANIE: poz. 12 – Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

44) PYTANIE: poz. 12 – Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części 3 „Jednorazowe łyżki do laryngoskopu”:

45) PYTANIE: Czy Zamawiający wymaga, aby w ww. pakiecie zaoferować laryngoskopy renomowanej firmy wg poniższych opisów: Łyżka do laryngoskopu, światłowodowa, jednorazowa, typ Macintosh. Nieodkształcająca się łyżka wykonana z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu, kompatybilna 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 wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło. Światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE, numeru seryjnego i symbol świadczący o jednorazowym zastosowaniu wyrobu (przekreślona cyfra 2), foliowe opakowanie. Na opakowaniu jednostkowym data ważności łyżki min. 5 lat. Widoczna czytelna data produkcji, widoczna czytelna końcowa data przydatności do użycia. Na etykiecie wyraźna informacja w języku polskim. Rozmiar 0, 80 mm x 13 mm; rozmiar 1, 90 mm x 18 mm; rozmiar 2, 100 mm x 18 mm; rozmiar 3, 130 mm x 18 mm; rozmiar 3,5, 144 mm x 18 mm; rozmiar 4, 153 mm x 18 mm; rozmiar 5, 174 mm x 16 mm. Łyżka do laryngoskopu, światłowodowa, jednorazowa, typ Miller. Nieodkształcająca się łyżka wykonana z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu, kompatybilna 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 wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło. Światłowód nieosłonięty, doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardło. Wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE, numeru seryjnego i symbol świadczący o jednorazowym zastosowaniu wyrobu (przekreślona cyfra 2), foliowe opakowanie. Na opakowaniu jednostkowym data ważności łyżki min. 5 lat. Widoczna czytelna data produkcji, widoczna czytelna końcowa data przydatności do użycia. Na etykiecie wyraźna informacja w języku polskim. Rozmiar 000, 60 mm x 12 mm; rozmiar 00, 65 mm x 12 mm; rozmiar 0, 79 mm x 12 mm; rozmiar 1, 105 mm x 13 mm; rozmiar 2, 158 mm x 15 mm; rozmiar 3, 197 mm x 16 mm; rozmiar 4, 208 mm x 18 mm.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga zaoferowania wyłącznie łyżek wymiennych, jednorazowych, kompatybilnych z posiadanymi przez Zamawiającego rękojeściami wielokrotnego użytku, w standardzie ISO 7376.

46) PYTANIE: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych łyżek do laryngoskopu światłowodowego, kompatybilnych ze wszystkimi rękojeściami laryngoskopowymi spełniającymi normę EN 7376-3, ze zintegrowaną wiązką światłowodową. Wykonane z ABS (plastik) we wzorach: Macintosh - rozmiar od 2 do 4 i Miller - rozmiar od 0 do 1; pakowane pojedynczo, z widoczną datą ważności na pojedynczym opakowaniu; mikrobiologicznie czyste. Termin ważności: minimum 24 miesiące od daty dostawy.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga łyżek Macintosh w rozmiarach 1-4; Miller w rozmiarach 0-1.

47) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści jednorazowe łyżki z materiałów ABS?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

48) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści łyżki metalowe?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaferowania łyżek metalowych.

Dotyczy Części 4 „Kaniule i akcesoria do kaniul”:

49) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na kaniule spełniające poniższy opis przedmiotu zamówienia: „Kaniula dożylna z portem jednorazowego użytku, nietoksyczna, niepirogenna, sterylizowana tlenkiem etylenu, posiadająca cewnik wykonany z teflonu PTFE, zastawkę antyzwrotną, 4 paski RTG, przezroczyste niebarwione skrzydełka służące do mocowania kaniuli do skóry. Opakowanie folia-papier z nadrukowaną informacją o średnicy, długości i przepływie kaniuli a także o temperaturze przechowywania. Wymagane rozmiary: 24G 0.7x19 mm, przepływ 18ml/min.; 22G 0.9x25 mm, przepływ 33 ml/min.; 20G 1.1x32 mm, przepływ 55 ml/min.; 18G 1.3x32 mm i 1.3x45 mm, przepływ 85 ml/min.; 17G 1.5x45 mm, przepływ 140 ml/min.; 16G 1.8x45 mm, przepływ 200 ml/min.; 14G 2.1x45 mm, przepływ 270 ml/min.”?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaferowania kaniule opisane powyżej.

50) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a' 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

51) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści kaniule o parametrach: igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut. Cewnik kaniuli wykonany z teflonu (FEP), wyposażony w 4 paski kontrastujące w RTG. Kaniula wyposażona w skrzydełka mocujące oraz w domykany ręcznie koreczek portu górnego, kodowany kolorystycznie zależnie od rozmiaru. Uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką. Zastawka zabezpieczająca przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia. Komora wypływu zwrotnego zabezpieczona koreczkiem luer lock. Dostępna w różnych rozmiarach od 14 g do 26 g. Jednorazowego użytku. Nie zawiera lateksu. Nie zawiera ftalanów. Sterylizowana tlenkiem etylenu. Pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + lakierowany papier) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

52) PYTANIE: poz. 1 - Proszę o dopuszczenie kaniuli 20G w rozmiarze 1,1 x 33 mm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaferowania kaniule w powyższym rozmiarze.

53) PYTANIE: poz. 1 - Proszę o odpuśczenie wymogu przeprowadzenia szkolenia personelu Zamawiającego z zakresu zapobiegania zakłuciom i postępowania z ostrymi narzędziami?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje wymóg szkolenia personelu, ale dopuszcza przeprowadzenie szkolenia w postaci filmu instruktażowego w języku polskim i szczegółowej instrukcji obsługi przedmiotu zamówienia w wersji pozwalającej na udostępnienie użytkownikom.

54) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający, celem uzyskania konkurencyjnej oferty, dopuści sterylną kaniulę zapakowaną pojedynczo w opakowanie folia/papier klasy medycznej, ze zmianą w rozmiarach: 20G 1,0x32 mm, 17G –przepływ 15ml/min., 16G 1,75x45 mm. Pozostałe wymagania Zamawiającego bez zmian.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

55) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści opakowanie typu papier medyczny?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

56) PYTANIE: poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji do odrębnej części?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wydzieli pozycji z części (pakietu). Na tym etapie postępowania nie ma możliwości wydzielania pozycji i tworzenia kolejnych części.

57) PYTANIE: poz. 2 - Czy Zamawiający wymaga koreczka do wenflonów z trzpieniem poniżej krawędzi?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza koreczków z trzpieniem poniżej krawędzi.

58) PYTANIE: poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na koreczki innego producenta niż kaniule z pozycji nr 1, ale w pełni z nimi kompatybilne?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania koreczki innego producenta niż kaniule z pozycji nr 1, ale w pełni z nimi kompatybilne.

59) PYTANIE: poz. 2 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe a`100 szt., z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe, z zachowaniem wymogu szczelnego pakowania każdego koreczka pojedynczo.

60) PYTANIE: poz. 2 – Czy Zamawiający wydzieli pozycję do osobnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wydzieli pozycji z części (pakietu). Na tym etapie postępowania nie ma możliwości wydzielania pozycji i tworzenia kolejnych części.

61) PYTANIE: poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a`250 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe, z zachowaniem wymogu szczelnego pakowania każdego koreczka pojedynczo.

62) PYTANIE: poz. 2 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowych urządzeń dostępu naczyniowego do cewników dożylnych i dotętnicznych typu luer z podzielną membraną o poniższych parametrach: system bezigłowy pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 360 użyć, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, przezroczysty, membrana jednorodna, przezroczysta, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: naciśnięcie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi. objętość wypełnienia, przepływ min. 350 ml/min. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

63) PYTANIE: poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści wycenę opatrunków w opakowaniu a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

64) PYTANIE: poz. 3 - Zwracam się z prośbą o dopuszczenie opatrunku do zabezpieczenia kaniul z wkładem chłonny powleczony siateczką z poliestru, pozostałe parametry zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

65) PYTANIE: poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'100 szt. z przeliczeniem podanych ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

66) PYTANIE: poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy o objętości wypełnienia 0,09 ml, maksymalne ciśnienie 44 PSI i przepływie 350ml/min.?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

67) PYTANIE: poz. 4 - Proszę o dopuszczenie zaworu o wytrzymałości na ciśnienie płynu iniekcyjnego (wlewanego) 4 Ba, czyli 58 PSI.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

68) PYTANIE: poz. 4 - Proszę o dopuszczenie zaworu o przepływie 320 ml/h.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza zaworu o wskazanym przepływie.

69) PYTANIE: poz. 4 - Proszę o dopuszczenie zaworu o objętości wypełnienia 0,085 ml.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części 5 „Maski okołokrtaniowe żelowe”:

70) PYTANIE: poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową dla dzieci w zakresach wagowych od 2 kg do 30 kg?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza masek w powyższych zakresach wagowych.

Dotyczy Części 6 „Nakłuwacze jednorazowe”:

71) PYTANIE: Zwracam się z prośbą o skrócenie okresu ważności dla nakłuwaczy z 24 miesięcy do minimum 12 m-cy od daty dostawy. Zamawiający dokonuje zakupu systematycznie, zgodnie z bieżącymi potrzebami, nieuzasadnionym wydaje się być wymagany tak długi termin ważności.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na skrócenie okresu ważności nakłuwaczy.

Dotyczy Części 7 „Rurki intubacyjne i filtry oddechowe”:

72) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści rurkę w całości z PCV?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania rurki wykonanej w całości z PVC.

73) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści rurkę w rozmiarach od 2,5 do 10?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

74) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści rurkę z niewielką zawartością ftalanów?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

75) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści rurkę z oznaczeniem głębokości w postaci 2 półpierścieni, posiadającą oznaczenie rozmiaru w dwóch miejscach na korpusie, pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania rurki opisanej powyżej.

76) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści rurkę w opakowaniu w kształcie półksiężyca zapewniające utrzymanie anatomicznego kształtu rurki?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

77) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z PCV bez warstwy silikonowej z ftalanami, ze znacznikami głębokości w postaci dwóch półpierścieni, bez znaku skracania rurki z dwoma miejscami oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki w rozmiarach od 3,0 do 10, pakowanym papier-folia?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania rurki opisanej powyżej.

78) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z PCV bez warstwy silikonowej bez znaku skracania rurki z dwoma miejscami oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki? Pakowane typu „banan”, utrzymujące anatomiczny kształt rurki? W rozmiarach od 2,5 do 10?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga rurek z termoplastycznego silikonowanego PVC.

79) PYTANIE: poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową z cyfrowym oznaczeniem rozmiaru wyłącznie na opakowaniu jednostkowym?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

80) PYTANIE: poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści prowadnicę dla dorosłych o długości 355 mm, a dla dzieci 350 lub 250 mm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

81) PYTANIE: poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści prowadnicę dla dorosłych o długości 390 mm, a dla dzieci 390 lub 310 mm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

82) PYTANIE: poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do rurek intubacyjnych o długości 34 cm dla dorosłych oraz o długości 25,5 cm dla dzieci?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania prowadnic we wskazanych długościach.

83) PYTANIE: poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści prowadnicę kompatybilną z rurkami intubacyjnymi w rozmiarach 2.5 – 10.0?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

84) PYTANIE: poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści rurkę wykonaną w całości z PCV?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

85) PYTANIE: poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści rurkę w rozmiarze 3.0-9.0 co 0,5 mm?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

86) PYTANIE: poz. 5 – Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do trudnej intubacji pakowaną w opakowanie papier-folia, a następnie zbiorczo w kartonik?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

87) PYTANIE: poz. 5 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu sztywnego futerału, a w zamian dopuści przewodnice pakowane z stabilizatorem?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

88) PYTANIE: poz. 6 – Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach: rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna); skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%; skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%; wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy; przestrzeń martwa: 12 ml; waga: 15g; objętość oddechowa: 150-300 ml; skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500; oporność: 1,2hPa przy 30 l/min.; złącza: 22M/15F-22F/15M; port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką; opakowanie: papier/folia; jałowy: tak.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaferowania filtry o powyższym opisie.

89) PYTANIE: poz. 6-8 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji z pakietu pozycji i utworzenie z nich odrębnego pakietu? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wydzieli pozycji z części (pakietu). Na tym etapie postępowania nie ma możliwości wydzielenia pozycji i tworzenia kolejnych części.

90) PYTANIE: poz. 6 - Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości filtr oddechowy elektrostatyczny dla noworodków/niemowląt, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, z portem kapno, wykonanym z celulozy, jałowy. Zakres objętości oddechowej 50-250 ml. Skuteczność filtracyjna względem bakterii $\geq 99,999\%$. Masa 14.5g. Objętość wewnętrzna 13.4 ml. Wydajność nawilżenia 30.11mg H₂O/l przy Vt 250 ml?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaferowania filtry o powyższych parametrach.

91) PYTANIE: poz. 7 - Zwracam się z prośbą o dopuszczenie filtra: Masa 21g. Objętość wewnętrzna 29 ml. Wydajność nawilżania 31 mg H₂O/l przy Vt 250 ml i utrata wilgotności 8 mg H₂O/l przy Vt 250 ml, pozostałe zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaferowania filtry opisane powyżej.

92) PYTANIE: poz. 7 - Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości filtr oddechowy elektrostatyczny dla dzieci, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, z portem kapno, wykonanym z celulozy, jałowy. Zakres objętości oddechowej 150-1000 ml. Skuteczność filtracyjna względem bakterii $\geq 99,999\%$. Masa 21g. Objętość wewnętrzna 26 ml. Wydajność nawilżenia 37.9mg H₂O/l przy Vt 250 ml?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaferowania filtry o powyższych parametrach.

93) PYTANIE: poz. 7 – Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach: rodzaj filtracji: mechaniczna; skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%; skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%; wymiennik ciepła i wilgoci: Nie; przestrzeń martwa: 70 ml; waga: 36,5 g; objętość oddechowa: 150-1500 ml; 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: Zamawiający nie dopuszcza do zaferowania filtrów o powyższych parametrach.

94) PYTANIE: poz. 7 – Czy Zamawiający dopuści filtr o parametrach: rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna); skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%; skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%; wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy; przestrzeń martwa: 40 ml; waga: 30 g; objętość oddechowa: 150-1500 ml; skuteczność nawilżania: 32 mg 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: Zamawiający dopuszcza do zaferowania filtry o powyższych parametrach.

95) PYTANIE: poz. 8 - Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości filtr oddechowy elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci, z portem kapno, wykonanym z celulozy, jałowy. Zakres objętości oddechowej 150-1000 ml. Skuteczność filtracyjna względem bakterii $\geq 99,999\%$. Masa 31g. Objętość wewnętrzna 35 ml. Wydajność nawilżenia 37.2mg H₂O/l przy Vt 500 ml?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania filtry o powyższych parametrach.

96) PYTANIE: poz. 8 - Prosimy o doprecyzowanie, czy nie zaszła omyłka i Zamawiający ma na myśli filtr dla dorosłych przy parametrach zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyjaśnia, że doszło do omyłki pisarskiej i w tej pozycji chodzi o filtr oddechowy dla dorosłych. Działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy – Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zmienia zapisy SWZ w tym zakresie. Zmodyfikowany w ww. zakresie Opis przedmiotu zamówienia/Formularz cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.

Dotyczy zapisów wzoru umowy:

97) PYTANIE: § 5 ust. 5a – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych wynikających z ww. paragrafu wzoru umowy do 0,5% wartości brutto złożonego zamówienia?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje pierwotne postanowienie w tym zakresie.

Wyjaśnienia i zmiany treści specyfikacji warunków zamówienia są wiążące dla wszystkich Wykonawców i należy je uwzględnić przy sporządzaniu oferty.

W przypadku zaoferowania przez Wykonawcę produktu, dla którego zostały dopuszczone przez Zamawiającego inne parametry wskazane w niniejszym piśmie, Wykonawca jest zobowiązany do naniesienia w kol. 2 załącznika nr 2 do SWZ odpowiednich uwag co do zmienionych parametrów. Zamawiający proponuje, aby nanoszone uwagi były wpisane innym kolorem. W ww. przypadku Wykonawca potwierdza spełnianie przez oferowany produkt wszystkich wymagań Zamawiającego określonych w opisie przedmiotu zamówienia/formularzu cenowym z uwzględnieniem uwag.